



ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის A(H5N1) წინასწარი რისკის შეფასების პროექტი

რისკის შეფასების სამეცნიერო საკონსულტაციო საბჭო

რისკის შეფასების სამსახური

1. დაავადების დეფინიცია, სინონიმები, კლასიფიკაცია, ტერმინოლოგია

დაავადების დეფინიცია

ფრინველის გრიპი წარმოადგენს ზოონოზურ ინფექციას, რომელსაც იწვევს გრიპის A ვირუსი. ფრინველის გრიპი გარეულ გადამფრენ ფრინველებში (განსაკუთრებით იხვებში) საკმაოდ გავრცელებული დაავადებაა. გარეული ფრინველებიდან ეს დაავადება შეიძლება შინაურ ფრინველსაც გადაედოს. ფრინველის გრიპი A(H5N1) გადალახა სახეობრივი ბარიერი და შეიძინა სხვა სახეობის ფრინველებისა და ცხოველების დაინფიცირების უნარი.

დაავადების სინონიმები

ფრინველის გრიპი A(H5N1) სინონიმს წარმოადგენს ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპი A(H5N1).

მოსახლეობაში გავრცელებული ტერმინია: ქათმის გრიპი. ინგლისურად დაავადებას ეწოდება Avian influenza A(H5N1), Avian flu A(H5N1),

დაავადების კლასიფიკაცია

ჯანმრთელობის მსოფლიო ორგანიზაციის დაავადებათა კლასიფიკაციისა და კოდირების სისტემის მიხედვით (Disease classification and coding systems DIMDI- ICD-10 WHO - 2006) ფრინველის გრიპი A(H5N1) განეკუთვნება რესპირატორული სისტემის დაავადებათა ჯგუფს. კოდი -**J09**-გრიპი, განპირობებული ფრინველის გრიპის იდენტიფიცირებული ვირუსით.

ტერმინოლოგია

- მწვავე რესპირატორული დისტრეს სინდრომი** – მრდს (ძველი განმარტებით მოზრდილთა რესპირატორული დისტრეს სინდრომი) არის ფილტვის შეშუპებით განპირობებული მწვავე რესპირატორული უკმარისობა, რასაც საფუძვლად უდევს ალვეოლების კაპილარების კედლების განვლადობის მატება.
- რეასორტირება (reassortment)** – გრიპის A ვირუსის ანტიგენური ცვლილების - შიფტის ერთერთი სახე, რასაც საფუძვლად უდევს გენეტიკური ინფორმაციის გაცვლა ადამიანისა და ცხოველის გრიპის გამომწვევ ვირუსებს შორის. ასეთი ვირუსის მიმართ მოსახლეობას საერთოდ არ გააჩნია იმუნიტეტი (ბუნებრივი ან პოსტვაქცინალური). ამიტომ თუკი ვირუსი შეიძენს ადამიანიდან ადამიანზე იოლად ტრანსმისიის უნარს, შეიქმნება მოცემული ქვეტიპის ვირუსით გამოწვეული პანდემიის საშიშროება.
- ადაპტური მუტაციები** – გრიპის A ვირუსის ანტიგენური ცვლილების - შიფტის ერთერთი სახეა, რაც გულისხმობს ადამიანის გრიპის A ახალი ქვეტიპის წარმოქმნას წერტილოვანი მუტაციების დაგროვების გზით, რამაც მას შეიძლება მნიშვნელოვნად უცვალოს სახე.
- ფრინველის დაბალპათოგენური გრიპის ვირუსი** – გრიპის ვირუსი, რომელიც მუდმივად ცირკულირებს მსოფლიოში და მსუბუქ სიმპტომებს იწვევს შინაურ ფრინველებში (ბუმბულის ცვენა, კვერცხის დების შემცირება, წონაში კლება, მსუბუქი რესპირატორული სიმპტომატიკა). ეს ვირუსები მაღალპათოგენური

გრიპის ვირუსების პროგენოტორებს წარმოადგენენ

5. ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის ვირუსი - გრიპის ვირუსი, რომელიც იშვიათად ჩნდება და მაღალი ვირულენტობითა და ლეტალობით გამოიჩინებან ინფიცირებულ შინაურ ფრინველებში, განსაკუთრებით ქათმებსა და ინდაურებში, სადაც ლეტალობა მოკლე დროის განმავლობაში თითქმის 50 -100%-ს აღწევს. მაღალპათოგენური ფრინველის გრიპის ქვეტიპები, როგორც წესი, H5 და H7 ჰიალურონიდაზას შეიცავენ. მაღალპათოგენური ფრინველის გრიპი დიაგნოსტირებისათვის გარკვეულ მოლეკულურ და პათოგენურ კრიტერიუმებს საჭიროებს.

2. ეპიდემიოლოგია-ეპიზოოდია

ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის ბოლო ეპიდაფეთქება მთელი მსოფლიოს მასშტაბით ექსპერტთა მეთვალყურეობის საგანს წარმოადგენს, ვინაიდან ფრინველის გრიპის დღეისათვის ცნობილი თექვსმეტი ქვეტიპიდან ერთ-ერთმა ვირუსმა - H5N1 შეიძინა სახეობათაშორისი ბარიერის გადალახვის უნარი და ადამიანებში გამოიწვია უმძიმესი დაავადება მაღალი ლეტალობით. შეიქმნა გლობალური ეპიდემიის – პანდემიის გავრცელების თეორიული საშიშროება, რაც დააზიანებს მსოფლიოს მოსახლეობის ფართო ნაწილს.

ცხრილი 1. მე-20 საუკუნის ადამიანის გრიპის პანდემიები

წელი	სახელწოდება	ქვეტიპი	წარმოშობის ადგილი	ვირუსის გენეტიკის წარმოშობის წყარო	ლეტალობა მსოფლიოში
1918-1919	ესპანური გრიპი	A(H1N1)	ჩინეთი? ევროპა? ჩრდილო ამერიკა?	უცნობია. სავარაუდოდ ადაპტური მუტაცია	40-50 მლნ
1957	აზიის გრიპი	A(H2N2)	ჩინეთი	რეასორტირება ფრინველის ვირუსთან	დაახლოებით, 2 მლნ
1968	ჰონგკონგის გრიპი	A(H3N2)	ჩინეთი	რეასორტირება ფრინველის ვირუსთან	დაახლოებით, 1 მლნ

თანამედროვე A(H5N1) ვირუსი 1997 წლამდე სავარაუდოდ ფრინველის დაბალპათოგენური გრიპის ვირუსის სახით ცირკულირებდა აზიის ქვეყნებში და მსუბუქ სიმპტომებს იწვევდა შინაურ ფრინველებში (ბუმბულის ცვენა, კვერცხის დების შემცირება, წონაში კლება, მსუბუქი რესპირატორული სიმპტომატიკა). შემდეგ მან ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის ვირუსის სახე მიიღო და გამოიწვია შინაური ფრინველების განადგურება ამ ქვეყნებში.

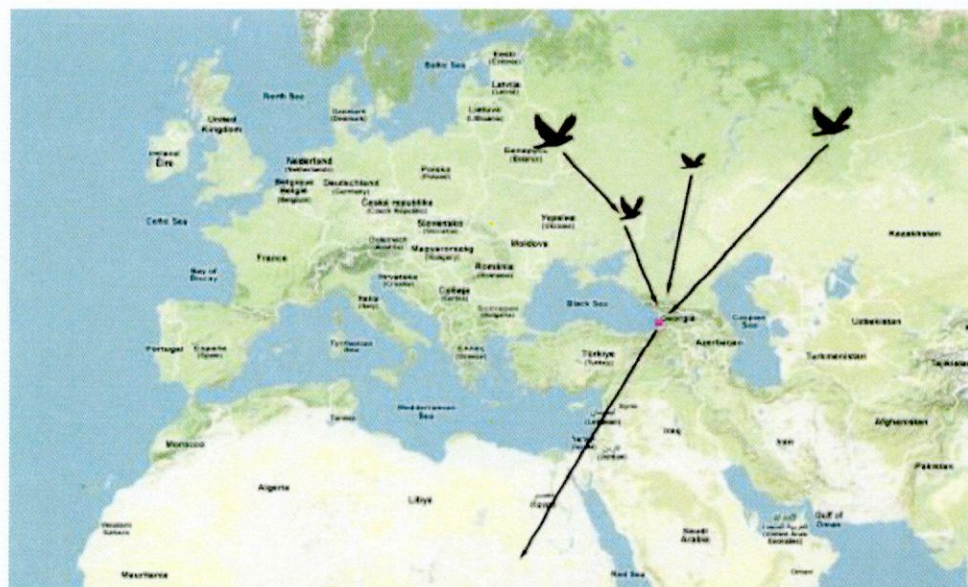
ადამიანთა ინფიცირების პირველი შემთხვევები A(H5N1) ვირუსით 1997 წელს დაფიქსირდა ჩინეთში, სადაც 18 შემთხვევიდან გარდაიცვალა 6 ადამიანი. გარკვეული მშვიდი პერიოდის შემდეგ 2003 წლიდან გრიპის ვირუსმა A(H5N1) ინტენსიურად

იფეთქა ჯერ აზიის შინაურ ფრინველებს შორის, შემდეგ კი ევროპისა და აფრიკის ქვეყნებშიც. ვირუსის გავრცელება სავარაუდოდ დაუკავშირდა გარეული წყლის ფრინველების გადაფრენის მარშრუტებს. ვირუსის შემდგომი გავრცელების თავიდან ასაცილებლად განადგურდა 150 მილიონზე მეტი შინაური ფრინველი, რაც გავრცელების შეზღუდვის ეფექტურ ღონისძიებად იქნა მიჩნეული.

ფრინველების ინფიცირების შემთხვევები A(H5N1) ინფექციით დღეისათვის უკვე მსოფლიოს 60-ზე მეტ ქვეყანაშია აღწერილი, რაც ადამიანთა შორის ინფექციის ფართო გავრცელების წინაპირობას წარმოადგენს.

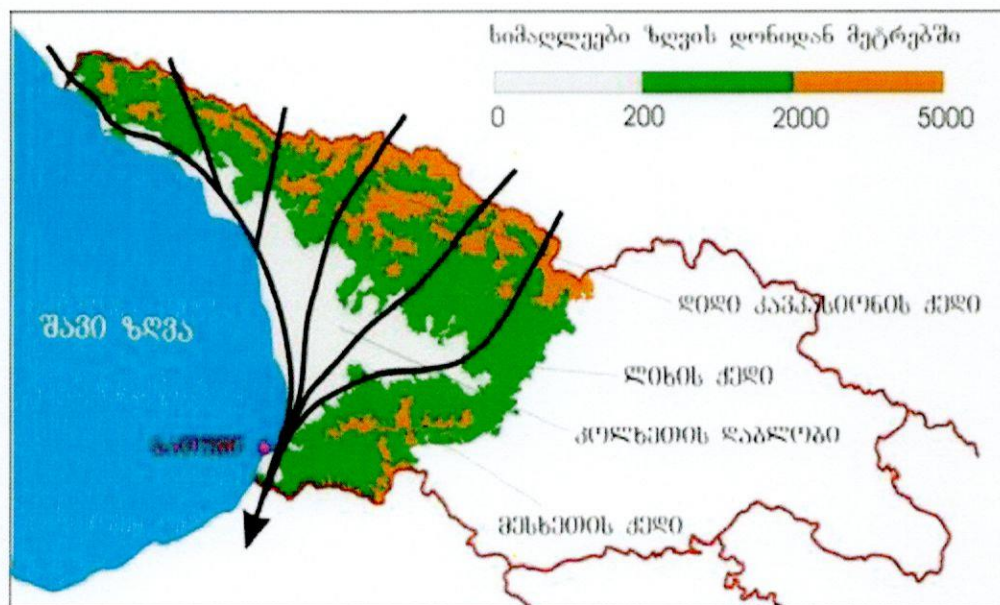
დღეისათვის H5N1-ვირუსით შესაძლოა დაინფიცირდეს ფრინველები (გარეული და შინაური, მათ შორის, ქათმები, ინდაურები, ხოხები, მწყერები, იხვები, ბატები და სხვა), ღორები, ცხენები, კატისებრთა ოჯახის წარმომადგენლები (კატები, ვეფხვები, ლეოპარდები), ვეშაპები, სელაპები და ადამიანი. გამოკვლევები მიუთითებს, რომ ვირუსის მასპინძელთა წრე თანდათან ფართოვდება, რაც ხელს შეუწყობს ვირუსის პანდემიური შტამის წარმოშობას რეასორტირების გზით. მეცნიერთა ნაწილი ფიქრობს, რომ რეასორტირება შესაძლოა მოხდეს თვითონ ადამიანის ორგანიზმში შუალედური მასპინძლის მონაწილეობის გარეშე. თუკი ეს მოსაზრება გამართლდა, მაშინ რაც მეტი ადამიანი დაინფიცირდება H5N1 ვირუსით, მეტი იქნება ვირუსის შტამის რეასორტირების შესაძლებლობაც. ასევე შესაძლებელია, რომ H5N1 ვირუსმა განიცადოს ე.წ. ადაპტიური მუტაციების წყება ადამიანებში, როგორც ეს სავარაუდოდ განხორციელდა 1918 წლის H1N1 ვირუსის შემთხვევაში და შეიძინოს ადამიანიდან ადამიანზე მდგრადი გადაცემის უნარი.

კავკასიის რეგიონი განლაგებულია ფრინველების გადაფრენის ორი ძირითადი მარშრუტის გზაჯვარედინზე. კერძოდ კი აღმოსავლეთ აფრიკა-დასავლეთ აზიისა და ცენტრალური აზიის ფრინველების გადაფრენის მარშრუტებზე. ორივე მარშრუტი კვეთს ჩრდილო-აღმოსავლეთ ევროპის რეგიონებს, სადაც გამოვლენილია შინაური და გარეული ფრინველების ინფიცირება ფრინველის გრიპის ვირუსით. გეოგრაფიული თვალსაზრისით, კავკასიის და ცენტრალური აზიის რეგიონები წარმოადგენ იმ რეგიონებს, რომლებშიც ფრინველის გრიპის გავრცელების შესაძლებლობა ძალიან მაღალია.



რუკა 1. გადამფრენ ფრინველთა მიგრაციის მარშრუტები

მაღალპათოგენური ფრინველის გრიპის ვირუსი A(H5N1) საქართველოში 2006 წლის 21 თებერვალს გამოვლინდა, როდესაც აჭარის ტერიტორიაზე ტბის ნაპირზე აღმოჩენილ იქნა ორი მკვდარი გედი. ფრინველების RT-PCR კვლევამ დაადასტურა მათი ინფიცირება H5N1 ინფექციით. მთავრობამ გადამჭრელი ზომები მიიღო დაავადების ლოკალიზაციისათვის, გამოაცხადა საგანგებო სიტუაცია რეგიონში, შემთხვევის ადგილიდან 3 კილომეტრის რადიუსში აკრძალა შესვლა და გასვლა, აგრეთვე მონიშნულ ზონაში მოახდინა შინაური ფრინველების განადგურება.



www.vetnews.com
რუკა 2. ბათუმის სამიგრაციო დერეფანი

ადამიანთა შორის A(H5N1) ინფიცირების შემთხვევები ჯერ იშვიათობას წარმოადგენს, არ არის მდგრადი და სპორადულ ხასიათს ატარებს, თუმცა დაავადება ძალიან მძიმედ მიმდინარეობს და მაღალია ლეტალური გამოსავლის პროცენტი.. შინაურ ფრინველებში დაავადების აფეთქებას უკვე ათ ქვეყანაში თან ახლდა ადამიანთა ინფიცირების შემთხვევები.

2003 წლიდან 2015 წლის მარტამდე მსოფლიოს 16 ქვეყნის მიერ WHO -ში რეპორტირებული იყო A(H5N1) ვრცელი ადამიანების ინფიცირების 784 ლაბორატორიულად დადასტურებული შემთხვევა, აქედან 429 ფატალური შედეგით დასრულდა (ცხრილი 2., გრაფიკი 1.).

2015 წლის პირველ დეკადაში დაფიქსირდა რეკორდული რაოდენობა ადამიანის ინფიცირების შემთხვევებისა. ეს მაჩვენებელი მნიშვნელოვნად აღემატება გასული წლების მაჩვენებლებს და 2007 წლის ანალოგიურ მაჩვენებელს როცა A(H5N1) ერთდროულად გამოვლინდა ცხრა სხვადასხვა ქვეყანაში. 2015 წელს ადამიანის ინფიცირებისა და კუმულაციური მაჩვენებელით აღსანიშნავია ეგვიპტე და ინდონეზია.

ცხრილი 2. ადამიანებში A(H5N1) შემთხვევები 2003-2015

Country	2003-2009*		2010		2011		2012		2013		2014		2015		Total	
	cases	deaths	cases	deaths	cases	deaths	cases	deaths	cases	deaths	cases	deaths	cases	deaths	cases	deaths
Azerbaijan	8	5	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	8	5
Bangladesh	1	0	0	0	2	0	3	0	1	1	0	0	0	0	7	1
Cambodia	9	7	1	1	8	8	3	3	26	14	9	4	0	0	56	37
Canada	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	0	0	0	0	1	1
China	38	25	2	1	1	1	2	1	2	2	2	0	5	1	52	31
Djibouti	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0
Egypt	90	27	29	13	39	15	11	5	4	3	37	14	132	37	342	114
Indonesia	162	134	9	7	12	10	9	9	3	3	2	2	2	2	199	167
Iraq	3	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	2
Lao People's Democratic Republic	2	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	2	2
Myanmar	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0
Nigeria	1	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1
Pakistan	3	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	1
Thailand	25	17	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	25	17
Turkey	12	4	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	12	4
Viet Nam	112	57	7	2	0	0	4	2	2	1	2	2	0	0	127	64
Total	468	282	48	24	62	34	32	20	39	25	52	22	139	40	840	447

* 2003-2009 total figures. Breakdowns by year available on next table

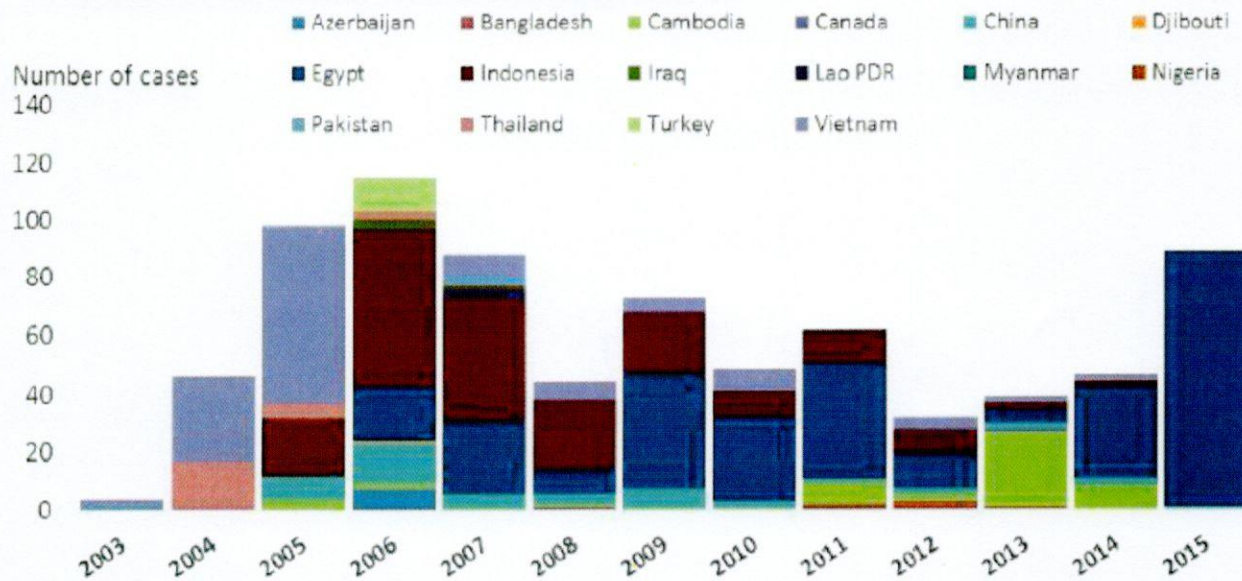
Total number of cases includes number of deaths
WHO reports only laboratory cases

All dates refer to onset of illness

Source: WHO/GIP, data in HQ as of 1 May 2015



გრაფიკი 1. ადამიანებში A(H5N1) შემთხვევები 2003-2015



Source: WHO/GIP, data in HQ as of 3 March 2015 [15]

მიუხედავად იმისა, რომ ადამიანიდან ადამიანზე ინფექციის გადაცემა დღეს იშვიათობას წარმოადგენს, H5N1 დაავადების სავარაუდოდ ოჯახური კლასტერის არსებობა ინდონეზიაში ხაზს უსვამს, რომ ამ ვირუსს აქვს პოტენციალი შეიძინოს ადამიანებს შორის ადვილად გავრცელების უნარი. წინასწარ შეუძლებელია განისაზღვროს რეკომბინაციები ან მუტაციები, რომელიც ვირუსს პანდემიური ვირუსის თვისებებს შესძენს, ასევე უცნობია დროის პერიოდი, რაც საჭიროა ამ ცვლილების ჩამოყალიბებისათვის.

2003 წლის დეკემბრიდან 2006 წლის აპრილამდე ლაბორატორიულიად დადასტურებული და ჯანმოსათვის ოფიციალურად შეტყობინებული ყველა შემთხვევის ეპიდემიოლოგიური მონაცემების გაანალიზების შედეგად გამოტანილი იქნა რამოდენიმე წინასწარი დასკვნა H5N1 ეპიდემიოლოგიასთან დაკავშირებით.

- A(H5N1) შემთხვევები აღინიშნება მთელი წლის განმავლობაში, მაგრამ ადამიანთა ინფიცირების შემთხვევათა პიკური მაჩვენებლები ზემოთ მოყვანილი სამწლიანი პერიოდის განმავლობაში ფიქსირდება ჩრდილოეთ ნახევარსფეროს ზამთრისა და გაზაფხულის პერიოდებში.
- ლაბორატორიულ დადასტურებული შემთხვევების საშუალო ასაკი შეადგენს 20 წელს. ასაკი მერყეობს 3 თვიდან 75 წლამდე. შემთხვევათა ნახევარს წარმოადგენს 20 წელზე ნაკლები ასაკის, ხოლო 90%-ს 40 წლამდე ასაკის ადამიანები.
- გარდაცვლილთა რაოდენობა დაავადებულების საშუალოდ 56%-ს შეადგენს. იგი მაღალია ყველა ასაკობრივ ჯგუფში, მაგრამ უმაღლესი მაჩვენებლები ფიქსირდება 10-19 წლის ასაკში (73%). ეს მაჩვენებელი ყველაზე დაბალია 50 წელს გადაცილებულ ადამიანებში (18%).
- ლეტალობის მაჩვენებლის პროფილი ასაკობრივ ჭრილში განსხვავდება სეზონური გრიპისთვის დამახასიათებელი პროფილისაგან, რომლის შემთხვევაშიც სიკვდილიანობა ყველაზე მეტად მაღალ ასაკობრივ ჯგუფებში აღინიშნება.
- გარდაცვლილთა წილი დაავადებულებს შორის ყველაზე მაღალია 2004 წელს და შეადგენს 73%-ს, 2005 წელს - 43%, ხოლო 2006 წელს 63%-ს.
- ინკუბაციური პერიოდი საშუალოდ შეადგენს 3-4 დღეს, სიმპტომების დაწყებიდან ჰოსპიტალიზაციამდე პერიოდის საშუალო ხანგრძლივობა ყოველ შესწავლილ წელს - 4-5 დღეს, ხოლო სიმპტომების დაწყებიდან გარდაცვალებამდე - 9 დღეს.
- სიკვდილიანობის მაჩვენებლის, ასევე სიმპტომების დაწყებიდან ჰოსპიტალიზაციამდე და გარდაცვალებამდე გასული დროის შეფასება მიუთითებს, რომ დაავადების ხასიათი მნიშვნელოვნად არ შეცვლილა გასული სამი წლის განმავლობაში.
- ჯანმო-ს მიერ შემუშავებულია გრიპისათვის მზადყოფნის გლობალური გეგმა, (იხ.ცხრილი 3) რომლის მიხედვით, მსოფლიო დღეისათვის იმყოფება მოსალოდნელი პანდემიის საფრთხის პერიოდში – მე-3 ფაზაში. ცხრილში მოცემულია საზოგადოებრივი ჯანდაცვის მიზანი პანდემიის საფრთხის ზრდის მიხედვით.

• ცხრილი 3: გრიპისათვის მზადყოფნის გლობალური გეგმა

ფაზა	საზოგადოებრივი ჯანდაცვის სტადიების მიხედვით	მიზანი
ინტერპანდემური პერიოდი	ფაზა 1. გრიპის ვირუსის ახალი ქვეტიპები ჯერ აღმოჩენილი არ არის ადამიანებში. გრიპის ვირუსის ქვეტიპი, რომელმაც გამოიწვია ადამიანის დაავადება შეიძლება იყოს ცხოველებში. თუ ეს ასეა, ადამიანის ინფიცირების ან მისი დაავადების საფრთხე უმნიშვნელოა.	გრიპის პანდემიისათვის მზადყოფნის განმტკიცება გლობალურ, რეგიონულ, ეროვნულ და ქვე-ეროვნულ დონეებზე.

<p>ფაზა 2. გრიპის ვირუსის ახალი ქვეტიპები ჯერ აღმოჩენილი არ არის ადამიანებში. მიუხედავად ამისა, ცხოველებში გავრცელებული გრიპის ვირუსის ქვეტიპი ქმნის ადამიანთა დაავადების სერიოზულ საფრთხეს.</p>	<p>მინიმუმამდე იქნეს დაყვანილი ადამიანებზე გადადების რისკი; გადადების ფაქტის შემთხვევაში დაუყონებლივ მოხდეს ამ ფაქტის აღმოჩენა და დაფიქსირება.</p>
<p>პანდემიური განგაშის პერიოდი</p> <p>ფაზა 3. ადამიანის ინფექცი/ების ახალი ქვეტიპი დაფიქსირდა, მაგრამ ადგილი არ აქვს ადამიანიდან ადამიანზე გავრცელების შემთხვევებს, ან ძალიან იშვიათად არის ასეთი შემთხვევა უშუალო კონტაქტის დროს.</p>	<p>ვირუსის ახალი ქვეტიპის გადაუდებელი კატეგორიზაცია და ადრეული გამოვლენა, ახალი შემთხვევების შეტყობინება და მათზე რეაგირება</p>
<p>ფაზა 4. ადამიანიდან ადამიანზე გავრცელების მცირე კლასტერული შემთხვევები, მაგრამ გავრცელების შესაძლებლობა მაქსიმალურად ლოკალიზებულია, რაც იმის მაჩვენებელია, რომ ვირუსი ვერ არის ადამიანთან შეგუებული.</p>	<p>ახალი ვირუსის კერის ლოკალიზება ან გავრცელების შენელება დროის მოგების მიზნით, რათა მოხდეს მზადყოფნის ღონისძიებების გატარება და ვაქცინის შემუშავება.</p>
<p>ფაზა 5. ადამიანიდან ადამიანზე გავრცელების შემთხვევები მართალია მსხვილ კლასტერებში დაფიქსირდა, მაგრამ ჯერ კიდევ ლოკალიზებულია, რაც იმის მაჩვენებელია, რომ ვირუსი ადამიანის გარემოსთან შეგუებას იწყებს, მაგრამ ჯერ კიდევ არ არის სრულად გადამდები (პანდემიის სერიოზული რისკის არსებობა).</p>	<p>გამოყენებული იქნეს მაქსიმალური ძალისხმევა ვირუსის ლოკალიზების ან მისი გავრცელების შენელებისათვის, რათა თავიდან იქნეს აცილებული პანდემია და მოგებულ იქნეს დრო პანდემიის საწინაღმდეგო ზომების გატარებისათვის.</p>
<p>პანდემიის პერიოდი</p>	
<p>ფაზა 6. პანდემია: ზოგადად მოსახლეობაში გადადების შემთხვევები მატულობს და მდგრადი ხდება.</p>	<p>პანდემიის უარყოფითი შედეგის მინიმუმამდე დაყვანა.</p>

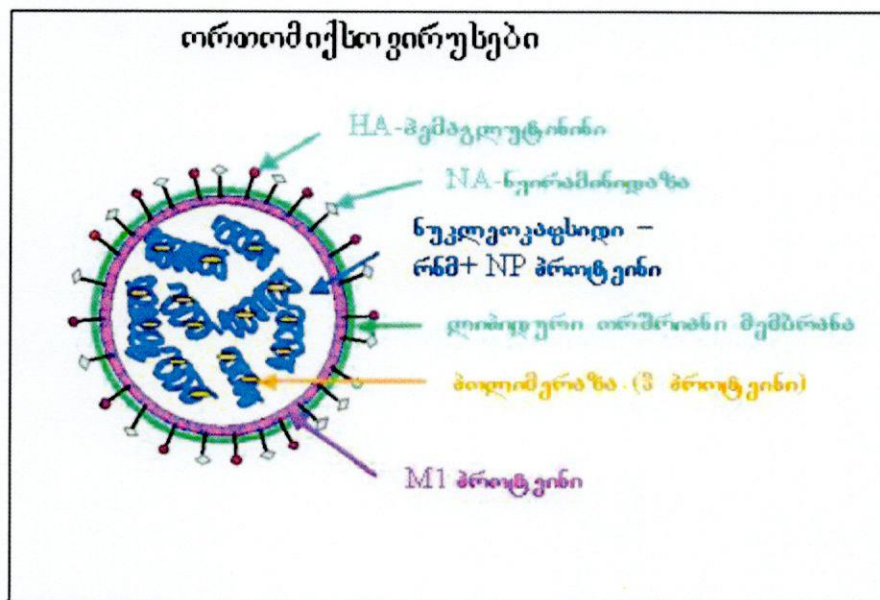
ადამიანებს შორის იოლი გადაცემის უნარის მქონე ვირუსის გამოჩენის შემთხვევაში პანდემია გარდაუვალი აღმოჩნდება. საზღვრების ჩაკეტვითა და მოგზურობის აკრძალვით შესაძლოა შეყოვნდეს ვირუსის გავრცელება, მაგრამ მისი აღვეთა ვერ მოხერხდება. თუკი წინა საუკუნის პანდემიები მსოფლიოში გავრცელდა 6-9 თვის განმავლობაში, როდესაც ქვეყნებს შორის გადაადგილება ძირითადად გემით ხორციელდებოდა, დღევანდელი სატრანსპორტო საშუალებებისა და მოგზაურობის მოცულობის გათვალისწინებით ვირუსი ყველა კონტინენტს სავარაუდოდ 3 თვეში მიაღწივს.

გრიპის პანდემიის გავრცელებისათვის საჭირო სამი წინაპირობიდან დღეისათვის სახეზეა ორი პირობა:

- (+) გამოჩნდეს A გრიპის ვირუსის ახალი მანამდე უცნობი ქვეტიპი;
- (+) ვირუსს გააჩნდეს ადამიანებში რეპლიკაციის უნარი;
- (-) ვირუსი აქტიურად გადაეცეს ადამიანიდან ადამიანს.

2. ეტიოპათოგენეზი

A(H5N1) მაღალპათოგენური ფრინველის გრიპის ვირუსი მიეკუთვნება ორთომიქსოვირუსების ოჯახს, ფრინველის გრიპის A ტიპს. ვირუსი შეიცავს 8 სეგმენტის მქონე ერთმაფიან რნმ-ს, რომლებიც ვირუსის გარსშია მოთავსებული ნუკლეოპროტეინთან (NP) და ვირუსული პოლიმერაზას სამ სუბერთეულთან (PA, PB1, PB2) ერთად. იქმნება რიბონუკლეოპროტეინის (RNP) კომპლექსი, რომელიც უზრუნველყოფს რნმ რეპლიკაციასა და ტრანსკრიპციას. გარდა ამისა, ვირიონში არის M2 და ვირუსის ნუკლეარული ექსპორტის ცილა, რომლებიც მონაწილეობენ ვირუსის აწყობასა და უჯრედიდან გამოთავისუფლებაში, ასევე რიბონუკლეოპროტეინის შეღწევაში ბირთვის შიგნით.



გრიპი A(H5N1) ვირუსის გარსის ზედაპირზე არის გლიკოპროტეინები: ჰემაგლუტინინის (HA) მე-5 ტიპი და ნეირამინიდაზას (NA) 1-ლი ტიპი. ჰემაგლუტინინი ემაგრება მასპინძლის უჯრედის ზედაპირზე არსებულ სიალის მჟავას რეცეპტორებს, რაც განაპირობებს ვირუსის შეჭრას უჯრედში. ჰემაგლუტინინი მთავარი ანტიგენური დეტერმინანტია მანეიტრალიზებელი ანტისხეულების წარმოქმნისათვის, ამიტომაც სეზონური ვაქცინების უმნიშვნელოვანესი კომპონენტს წარმოადგენს. ნეირამინიდაზა ანტისხეულების წარმოქმნის მეორე დეტერმინანტია. ის ხლეჩს გლიკოზიდურ კავშირებს მასპინძლის უჯრედის სიალის მჟავასა და ვირიონის ზედაპირს შორის, რითიც აადვილებს ვირუსის გამოთავისუფლებას უჯრედიდან. ამ მნიშვნელოვანი ფუნქციის ინჰიბირება ანტივირუსული მკურნალობის ერთ-ერთ ყველაზე ეფექტურ სტრატეგიას წარმოადგენს. მესამე მემბრანული პროტეინი ე. წ. M2 პროტეინი მცირე რაოდენობითაა წარმოდგენილი A ვირუსებში. ის იონური არხების მსგავსად ფუნქციონირებს და არეგულირებს ვირუსის შინაგან pH-ს, რაც მნიშვნელოვანია ვირუსის რეპლიკაციის ადრეულ სტადიებზე, როდესაც ვირუსი აზორციელებს ნუკლეინის მჟავას ე. წ. "გაშიშვლებას". ამ ფუნქციის ბლოკირება ხორციელდება ამანტადინისა და რემანტადინის საშუალებით.

ფრინველის გრიპის ვირუსი საკმაოდ გამძლეა გარემოში. ის ინაქტივდება 56°C -ზე 3 საათის განმავლობაში, ხოლო 60°C -ზე 30 წუთის განმავლობაში. ფრინველის ექსკრემენტებში 40°C -ზე 35 დღე, ხოლო 37°C -ზე - 6 დღე ინარჩუნებს ინფიცირების უნარს.

გრიპის ვირუსი მგრძნობიარეა ტემპერატურის (56°C -ზე 3 საათის, 60°C -ზე 30წთ განმავლობაში, ხოლო 65°C -ზე იღუპება 5-10წთ-ში), გამოშრობის, მზისა და ულტრაიისფერი სხივების ზემოქმედების მიმართ; ოთახის ტემპერატურაზე იღუპება რამოდენიმე საათში. მასზე ადვილად მოქმედებს სადეზინფექციო ხსნარები, მგრძნობიარეა ტუტე და მჟავე გარემოს მიმართაც ინაქტივდება მჟანგველი აგენტების, ლიპიდების გამხსნელების, ვ-პროპიონლაქტონის, ასევე ფორმალინისა და იოდის კომპონენტების ზემოქმედებით.

ითვლება, რომ ფრინველის გრიპის ვირუსის ტრანსმისია არ ხდება თერმულად სრულყოფილად დამუშავებული ხორცით, ხორცპროდუქტებით, კვერცხით.

ა ადამიანის გრიპის ვირუსი ინფიცირებული მსხვილი რესპირატორული ნაწილაკების (წვეთები Φ ზომით $> 5 \mu\text{m}$) ინჰალაციით, პირდაპირი და შესაძლოა არაპირდაპირი კონტაქტებით გადაეცემა. ვირუსის გადაცემა ხორციელდება 1 მეტრ მანძილზე. H5N1 ინფექცია სავარაუდოდ ასევე მსხვილი რესპირატორული ნაწილაკების (დიამეტრი $> 5 \mu\text{m}$) მეშვეობით გადაეცემა, თუმცა ექსპერიმენტული მონაცემებისა და კლინიკური დაკვირვებების საფუძველზე არ გამოირიცხება ინფექციის გადაცემა წვრილი აეროზოლური ნაწილაკების ($< 5 \mu\text{m}$) მეშვეობით 1 მეტრზე მეტ მანძილზეც, განსაკუთრებით გარკვეული სამედიცინო მანიპულაციების შესრულების დროს, როგორიცაა ტრაქეის ინტუბაცია, სეკრეტის ამოქაჩვა, ნებულაიზერის გამოყენება და სხვა. ვირუსი თვითინოკულირდება ზემო რესპირატორული ტრაქტისა და კონიუქტივას ლორწოვან გარსში. ეფექტური ტრანსმისიის სხვა გზები არ არის დადგენილი.

ფრინველიდან ადამიანზე A(H5N1) ტრანსმისიას ადგილი აქვს ახლო კონტაქტის შედეგად ფრინველის დახარისხებისა და განადგურების, დაკვლის, გაპუტვის, დამუშავების პროცესში, ასევე მათთან თამაშის დროს. არ არის აღწერილი ადამიანთა ინფიცირება ასეთ სიტუაციებში, როცა ისინი ადექვატურად იყვნენ აღჭურვილი ინდივიდუალური დაცვის საშუალებებით.

ინტენსიური კვლევები მიმდინარეობს იმის დასადგენად, თუ რატომ არის გამნელებული H5N1 ვირუსის ტრანსმისია ადამიანებში.

ჰაერწვეთოვანი გზით გავრცელებადი ვირუსის ტრანსმისიისათვის აუცილებელია ვირუსი უკავშირდებოდეს რესპირატორული ტრაქტის ზემო ნაწილის რეცეპტორებს, რათა მისი გადაცემა იოლად განხორციელდეს ხველისა და ცემინების დროს. ფრინველის გრიპის ვირუსი A(H5N1) საჭიროებს რეცეპტორს ე.წ. SAα-2,3-Gal კავშირით რესპირატორული ტრაქტის უჯრედთან დასაკავშირებლად. ასეთ რეცეპტორში გალაქტოზა სიალის მჟავასთან ბმულია ალფა-2,3 კავშირით. ადამიანის გრიპის ვირუსის შტამები უკავშირდება ალფა-2,6 სიალის მჟავა/გალაქტოზას კომპლექსს. ცხვირის ლორწოვანის, პარანაზალური სინუსების, ხახის, ტრაქეის, ბრონქების ლორწოვანში, ისევე როგორც ტერმინალურ და რესპირატორული ბრონქიოლებში ძირითადად რეცეპტორების ე წ "ალფა-2,6" ფორმაა წარმოდგენილი. ხოლო "ალფა-2,3" ბმის მქონე უჯრედები ძირითადად წარმოდგენილია არაცილიარულ კუბოიდალურ ბრონქიოლურ უჯრედებში, რომლებიც ლოკალიზებულია

რესპირატორული ბრონქიოლების ალვეოლებში გადასვლის ადგილას, აგრეთვე ალვეოლური კედლის ამომფენ უჯრედებში (კერძოდ, მე-2 ტიპის ალვეოლოციტებში). მე-2 ტიპის ალვეოლოციტები სურფაქტანტის ძირითადი პროდუცენტები არიან და მათი დაზიანება ალვეოლების კოლაფსს იწვევს, რაც ერთერთი ფაქტორია ფრინველის გრიპის დროს მძიმე რესპირატორული უკმარისობისა.

მეცნიერებთა აზრით, ვირუსის ჰემაგლუტინოგენის მრავლობითი მუტაციების გზით ვირუსს შესაძლოა მიეცეს უნარი, რათა გამოიცნოს ადამიანის ზემო სასუნთქი გზების რეცეპტორები, გამრავლდეს ზემო რესპირატორულ ტრაქტში და გადაეცეს ცემინებისა და ხველის დროს სხვა ადამიანებს. თუმცა სხვა ვირუსულ პროცეინშიც (მაგალითად, PB2) მომხდარმა ცვლილებებმაც შესაძლოა შესძინოს ვირუსს ადამიანის ორგანიზმში ეფექტურად გამრავლების უნარი.

3. კლინიკური სიმპტომატიკა

H5N1 ინფექციის ინკუბაციური პერიოდი საშუალოდ 2-4 დღეს შეადგენს. ჯანმოს მითითებით ინკუბაციურ პერიოდის მაქსიმალურ ვადად უნდა ჩაითვალოს 7 დღე.

პაციენტთა უმრავლესობას დაავადება ეწყება მაღალი ცხელებითა (ჩვეულებრივ, 38°C-ზე მეტი) და რესპირატორული ინფექციის ნიშნებით/სიმპტომებით. ადამიანის გრიპის დროს უფრო ზემო რესპირატორული ტრაქტი ზიანდება. ფრინველის გრიპის H5N1 დროს კი უპირატესად ქვემო რესპირატორული ტრაქტია დაზიანებული. A(H7) ფრინველის გრიპისაგან განსხვავებით A(H5N1) გრიპის დროს იშვიათად ვითარდება კონიუქტივიტი.

ზოგიერთ პაციენტში დაავადების საწყის ეტაპებზე ადგილი აქვს დიარეას, გულისრევასა და ღებინებას, მუცლის ტკივილს, პლევრალურ ტკივილს, სისხლდენას ცხვირიდან და ღრმილებიდან. წყლიანი დიარეა სისხლისა და ანთებითი ცვლილებების გარეშე გაცილებით უფრო ხშირად ვლინდება A(H5N1) ვირუსით ინფიცირებისას, ვიდრე ადამიანის გრიპის შემთხვევაში და ზოგჯერ ერთი კვირით წინ უსწრებს რესპირატორულ გამოვლინებებს.

გამოვლინებანი ქვემო რესპირატორული ტრაქტის მხრივ ხშირად ვითარდება დაავადების საწყის ეტაპებზე. დისპნეა ვითარდება დაავადების დაწყებიდან საშუალოდ მე-5 დღეს (1-16 დღე), ხშირია რესპირატორული დისტრესი, ტაქიძნეა, ზოგჯერ ხველა სისხლიანი ნახველით. თითქმის ყველა პაციენტს აღენიშნება კლინიკურად გამოხატული პნევმონია. ჩვეულებრივი ადამიანური გრიპით დაინფიცირებულ პაციენტებს უვითარებათ მეორადი ბაქტერიული პნევმონია. ამ შემთხვევაში კი პნევმონიას იწვევს თვითონ გრიპის ვირუსი, პაციენტი არ ექვემდებარება ანტიბოტიკოთერაპიას და კვდება.

H5N1 ინფიცირებულ პაციენტებში დაავადება სწრაფად პროგრესირებს. ტაილანდში დრომ დაავადების დაწყებიდან მწვავე რესპირატორული დისტრესის სინდრომის ჩამოყალიბებამდე საშუალოდ შეადგინა 6 დღე (4-13 დღე). თურქეთში კლინიცისტებმა შენიშნეს, რომ რესპირატორული უკმარისობა ვითარდებოდა სიმპტომების გამოჩენიდან 3-5 დღეში. სხვა დამახასიათებელი ნიშნებიდან შეინიშნებოდა პოლიორგანული უკმარისობა.

გულმკერდის რენტგენოგრამაზე ცვლილებები არ არის სპეციფიური და ვლინდება კონსოლიდაციის, ხშირად ბილატერალური და მულტიფოკალური,

ლაქოვანი, წილოვანი და ინტერსტიციული ინფილტრატების სახით, რომლებიც ვითარდება სიმპტომების გამოჩენიდან საშუალოდ 7 დღეში (3-17 დღე).

ლაბორატორიული მაჩვენებლებიდან გამოხატულია ლეიკოპენია (ძირითადად ლიმფოპენია, CD4/CD8 თანაფარდობის ინვერსიით), თრომბოციტოპენია, ამინოტრანსფერაზების მატება და დისემინირებული ინტრავასკულარული კოაგულაციის შესაბამისი ცვლილებები კოაგულოგრამაში. შეინიშნება ჰიპერგლიკემია (რაც შესაძლოა კორტიკოსტეროიდების ხმარებასთან ყოფილიყო დაკავშირებული) და კრეატინინის მატება. ტაილანდში ლეტალობის რისკ-ფაქტორებს ლაბორატორიული მაჩვენებლების მიხედვით წარმოადგენდა ლეიკოპენია, ლიმფოპენია და თრომბოციტოპენია.

დაავადების გართულებებიდან ხშირად აღინიშნება მწვავე რესპირატორული დისტრეს სინდრომი და პოლიორგანული დაზიანება თირკმლის, გულის უკმარისობით, რასაც ახლავს კარდიოდილატაცია და სუპრავენტრიკულური ტაქიარითმია. სხვა გართულებებიდან აღინიშნება ფილტვების ხელოვნურვენტილაციასთან დაკავშირებული ფილტვის დაზიანება, ჰემორაგიები ფილტვში, პნევმოთორაქსი, ასევე პანციტოპენია, რეის სინდრომი და სეფსისი დოკუმენტირებული ბაქტერიემიის გარეშე.

პაციენტთა ნაწილში პნევმონიისა და სასუნთქი სისტემის დაზიანებანი საერთოდ არ ვლინდება ან ვითარდება სიკვდილის წინა საათებში. აღწერილია A(H5N1) ატიპური მიმდინარება ორ ვიეტნამელ ბავშვში, რომელთაც დაავადება დაეწყოთ ცხელებით, დიარეითა და ღებინებით, რესპირატორული გამოვლინებების გარეშე, რასაც შემდგომ დაერთო კრუნჩხვა. მოგვიანებით მათ განუვითარდათ სუნთქვის უკმარისობა და დაიღუპნენ. ერთერთი გარდაცვლილის ცერებროსპინალური სითხიდან, ხახიდან, შრატიდან და განავლიდან იზოლირებულ იქნა A(H5N1) ვირუსი.

ყოველივე ზემოაღნიშნულის გათვალისწინებით დღეისათვის არსებობს იმის საშიშროება, რომ ატიპური კლინიკური გამოვლინებების მქონე პაციენტებს შესაძლოა არ ჩაუტარდეთ A(H5N1) ტესტირება. ცნობილია, რომ 1918 წლის გრიპის პანდემიისას პაციენტთა ნაწილში ხდებოდა ქოლერის, დენგეს ცხელებისა და ტიფის დიაგნოზის არასწორი დასმა.

ქვემოთ მოყვანილ ცხრილში N 4 წარმოდგენილია ფრინველის გრიპის A(H5N1) ცალკეული კლინიკური და ლაბორატორიული სიმპტომების გამოვლინება H5N1-ის 59 დადასტურებულ შემთხვევაში, რომლებიც ჰონგ-კონგში, ტაილანდში, ვიეტნამსა და კამბოჯაში აღინიშნა 1997-2005 წწ-ში.

კლინიკური ნიშნები	საშუალო გავრცელება (%)
ცხელება ($>38^{\circ}\text{C}$) *	98
ხველა*	88
ქოშინი *	62
ცხვირიდან გამონადენი	55
ყელის ტკივილი*	52
ფალარათი	39
თავის ტკივილი	28
კუნთების ტკივილი	29
მუცელის ტკივილი	23

ლებინება	31
ინფილტრატები ფილტვში	88
ლიმფოპენია	64
ამინოტრანსფერაზების დონის მატება	67
თრომბოციტოპენია	54

ცხრილი 4. ფრინველის გრიპის A(H5N1) ცალკეული კლინიკური და ლაბორატორიული სიმპტომების გამოვლინება

შენიშვნა: ვარსკვლავით (*) მონიშნულია ის სიმპტომები, რომლებიც H5N1 სავარაუდო შემთხვევის განსაზღვრებისათვის გამოიყენება

ლეტალური გამოსავლის მაღალი სიხშირე მიუთითებს, რომ შესაძლებელია H5N1 გრიპის პათოგენეზი მსგავსი იყოს 1918 წლის H1N1 გრიპის პათოგენეზისა. მკვლევარები ფიქრობენ, რომ 1918 წლის პანდემიური შტამის მიერ გამოწვეული დაავადების პათოგენეზში მნიშვნელოვან როლს ასრულებდა ე.წ. “ციტოკინური შტორმი” (ციტოკინების ჭარბი პროდუქცია).

A(H5N1) ვირუსით დაზიანებულ ალვეოლურ და ბრონქულ ეპითელურ უჯრედებში ციტოკინებისა და ქემოკინების დონის შესწავლით აღმოჩნდა, რომ ადგილი ჰქონდა IP-10-ის (ინტერფერონ-გამა-ინდუცირებული-პროტეინ-10), ინტერფერონ-β, T-უჯრედების (ე.წ. RANTES ტიპის) და ინტერლეიკინ-6-ის ჭარბი რაოდენობით პროდუცირებას, რაც დაახლოებით 10-ჯერ აღემატებოდა ადამიანის გრიპის ვირუსის მიერ იმავე ნივთიერებების გამომუშავებას, რაც შესაძლოა ერთ-ერთი მიზეზი იყოს დაავადების მძიმე მიმდინარეობისა ადამიანებში.

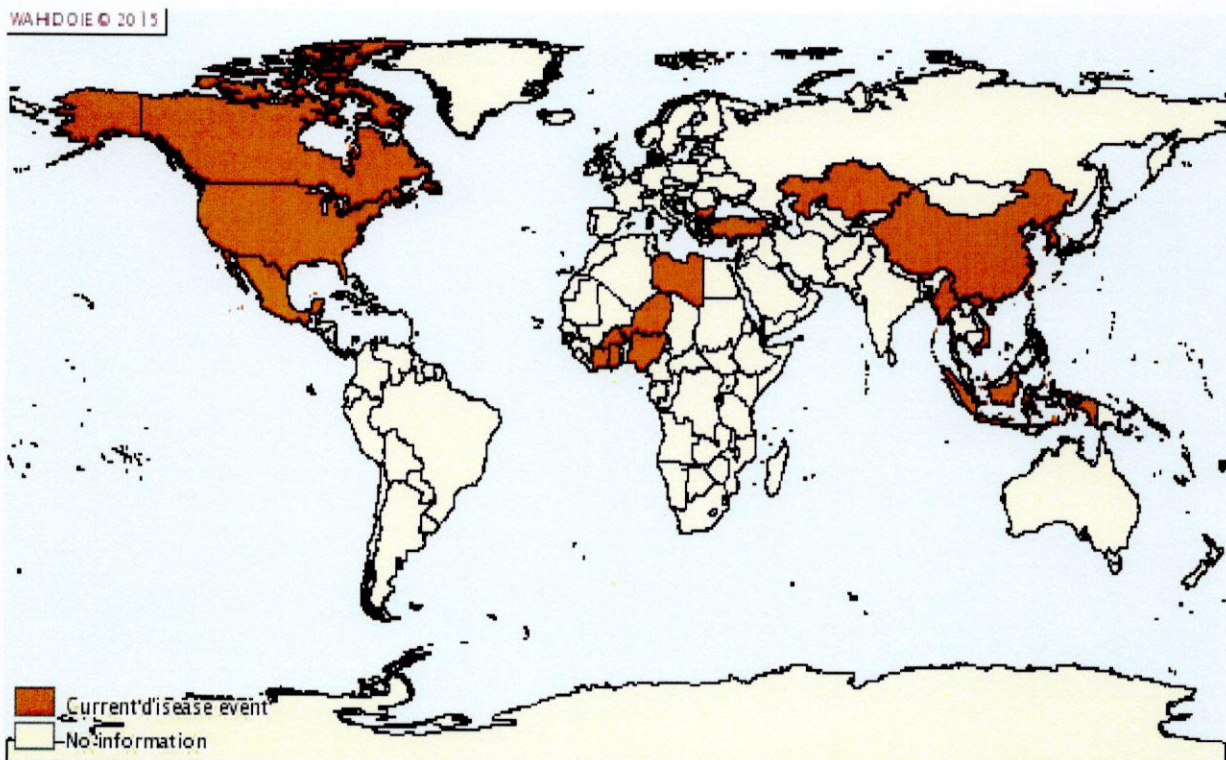
4. 2015 წლის იანვარი-ივნისი მსოფლიოში ფრინველის გრიპის გავრცელების სტატისტიკა

მიმდინარე წელს ფრინველის გრიპის 09/06.2015-მდე დაფიქსირებული შემთხვევები:

- H5N1 - ბუთანი, ბულგარეთი, ბურკინა ფასო, კანადა, ჩინეთი (7 შემთხვევა), კოტდოუვარი, ინდოეთი (6 შემთხვევა), ისრაელი, ლიბია, ნიგერია (3 შემთხვევა), პალესტინა, რუმინეთი, რუსეთი, თურქეთი, აშშ (2 შემთხვევა), ვიეტნამი;
- H5N8 - კანადა (4 შემთხვევა), ჩინური ტაიპეი (3 შემთხვევა), გერმანია, უნგრეთი, იტალია, იაპონია, კორეის სახალხო რესუბლიკა, ნიდერლანდები, რუსეთი, შვედეთი, დიდი ბრიტანეთი, აშშ (1 შემთხვევა);
- H5N6 - ჩინეთი (2 შემთხვევა), ჰონგ-კონგი, ვიეტნამი (2 შემთხვევა);
- H5N3 - ჩინური ტაიპეი (4 შემთხვევა);
- H5 - ყაზახეთი, განა, პალესტინა (2 შემთხვევა);
- H7N3 - მექსიკა (4 შემთხვევა);
- H5N2 - კანადა (4 შემთხვევა), ჩინეთი, ჩინური ტაიპეი (3 შემთხვევა), აშშ (2 შემთხვევა);

მიმდინარე წელს ფრინველის გრიპის შემთხვევები ადამიანებში დაფიქსირებულია 3 ქვეყანაში:

ქვეყანა	შემთხვევა	ლუტალური შედეგით
ეგვიპტე	132	37
ჩინეთი	5	1
ინდონეზია	2	2



რუკა 3. 2015 წლის ივნისამდე ადამიანებში H5N1 ვირუსის შემთხვევები.

2015 წელს მოსაზღვრე თურქეთში, საქართველოში შემომფრენი და გადამფრენი ფრინველების სამარშუტო გზებზე არსებულ ქვეყნებში, აგრეთვე ცოცხალი ფრინველის, ფრინველის ხორცის, სუბპროდუქტებისა და პროდუქტების ჩვენზე მომწოდებელ იმპორტიორ ქვეყნებში. H5N1ით დაინფიცირების შემთხვევების გამოვლენის შედეგად დადგინდა საფრთხის შემოჭრის შემდეგი გზები:

- 1) მიგრატორი ფრინველები;
- 2) თურქეთის გავლით შემოსული სახმელეთო ტრანსპორტი;
- 3) საეჭვო და ინფიცირებული ქვეყნებიდან (არეალიდან) მომდინარე ცოცხალი, შეყინული ან გაყინული ფრინველი ან მისი სუბპროდუქტები და პროდუქტები;
- 4) საეჭვო და ინფიცირებული ქვეყნებიდან (არეალიდან) მომდინარე ადამიანები.

ვირუსის შემოქმის გზა 1 - გადამფრენი ფრინველები

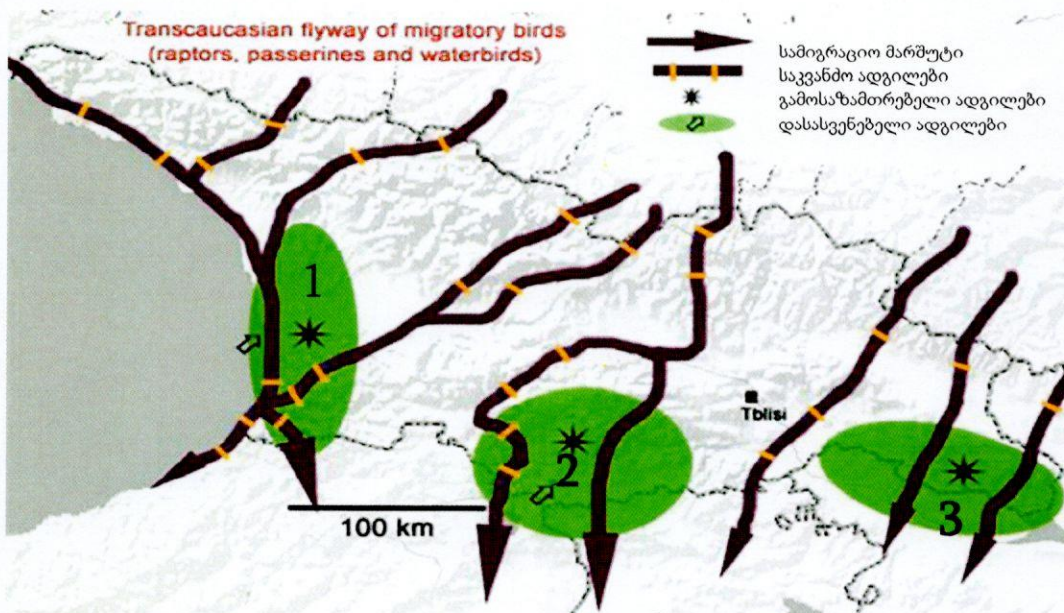
არსებობს მიგრაციულ ფრინველთა მიმოფრენის ორი უმთავრესი გზა, პირველი და ყველაზე დიდი შავი ზღვის სანაპირო საჰაერო გზაა, რომელიც ჩრდილოეთიდან სამხრეთით და პირუკუ მიემართება. ამ გზით მიფრინავს ფრინველთა სხვადასხვა სახეობის უდიდესი რაოდენობა. ესენი არიან როგორც წყალში მოცურავენი, ისე სხვა ფრინველები: კეთილშობილი იხვები (გარეული, ნაცარა, კუდსადგისა, შუბლთეთრა, ცხვირფარა, პატარა იხვინჯები), რუხი ბატი, ტყის ქათამი, მწყერი, ყველა სახის ყანჩა, ჭყიანპო, კვირიონი, თოლია და სხვა ფრინველები, მათ შორის მტაცებლებიც.

შავი ზღვისა-კავკასიის ზღვისპირეთი სანაპირო გადასაფრენი გზა მიემართება ქერჩის სრუტიდან შავი ზღვის სამხრეთ აღმოსავლეთ ნაპირის გაყოლებით, გაივლის საქართველოს მთელ ზღვისპირეთს და გრძელდება მცირე აზის, ეგვიპტისა და აფრიკისაკენ.

შავი ზღვის სანაპიროს 5-10 კმ-ის სიგანის დაბლობის ზოლი, ზოგჯერ 25 კმ-მდე ფართოვდება; ამ გზაზე მოძრაობენ გადამფრენ ფრინველთა გუნდები.

აქედან სხვადასხვა მიმართულებით განშტოვდება ცალკეული მეორეხარისხოვანი გზები. მიმომფრენი ფრინველები უერთდებიან იმ ფრინველთა საერთო ნაკადს, რომლებიც გდაიფრენენ შავი ზღვის საჰაერო გზით.

მეორე საჰაერო გზა მდებარეობს კავკასიონის მთავარ ქედზე, იგი იწყება ქალაქ ვლადიკავკაზის მხრიდან მდინარე თერგის დინების გასწვრივ, გადადის ჯვრისა და გუდაურის უღელტეხილებზე, მიემართება თეთრი და შავი არაგვით, ჩადის მდინარე მტკვარზე და მიჰყვება ამ მდინარის დინებას სამხრეთ აღმოსავლეთით.



რუკა 3. გადამფრენ ფრინველთა ტრანსკავკასიური მარშუტი.

1. კოლხეთის დაბლობის ჭარბტენიანი ტერიტორია
2. ჯავახეთის ტბები და მათი მიმდებარე არეალი
3. დედოფლისწყაროს სამხრეთი ნაწილი.

მათ შორის ადამინების იმფიცირებისა და ლეტალობის შემთხვევები დაფიქსირებულია საქართველოს ტერიტორიაზე შემომფრენ ან გადამფრენ ფრინველთა სამარშუტო ქვეყნებში, როგორებიცაა: ეგვიპტე (ადამინების ლეტალური შემთხვევები), მცირე აზიისა და აფრიკის ქვეყნები. ამიტომ აუცილებელია რისკის მართვის ღონისძიებების გატარება ფრინველთა დასვენებისა და გამოსაზამთრებელ არეალებში. ასეთ ტერიტორიებად შესაძლოა განისაზღვროს: კოლხეთის დაბლობის ჭარბტენიანი არეალი, ჯავახეთის ტბები და მათი მიმდებარე არეალი და დედოფლისწყაროს სამხრეთი ნაწილი.

ვირუსის შემოჭრის გზა 2 - თურქეთის გავლით შემოსული სახმელეთო ტრანსპორტი.

ცხრილი 2. ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის ვირუსის გავრცელების კერები თურქეთში

პროვინცია	ადგილმდებარება	სახეობა	პოპულაცია	შემთხვევა	დაცემა	ლიკვიდაცია
ედინციპი, ბალიქესირი	ფერმა	ფრინველი	1877876	1877876	150	1877726
მორალილარი, მანისა	ფერმა	ფრინველი	170000	170000	137	169863
იკიზცილერი, კასტამონუ	შინამეურნეობა	ფრინველი	207	207	35	172



რუკა. 4 ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის შემთხვევები თურქეთში

ვირუსის შემოჭრის გზა 3 - საეჭვო და ინფიცირებული ქვეყნებიდან (არეალიდან) მომდინარე ცოცხალი, შეყინული ან გაყინული ფრინველი ან მისი სუბპროდუქტები და ფრინველის კვერცხი.

სტატისტიკის ეროვნული სააგენტოს მონაცემებზე დაყრდნობით (იხ. დანართი 1) მიმდინარე წელს

ცოცხალი ფრინველის იმპორტი განხორციელდა: თურქეთიდან H5N1 (3 შემთხვევა), ნიდერლანდებიდან H5N8 და უნგრეთიდან H5N8 სადაც დაფიქსირებულია მაღალპათოგენური ფრინველის გრიპის შემთხვევა, ხოლო აზერბაიჯანიდან მსგავსი შეტყობინება არ არის;

კვერცხის იმპორტი განხორციელდა კანადიდან სადაც დაფიქსირებულია H5N8 4 შემთხვევა და H5N2 -ის 4 შემთხვევა, აგრეთვე უნგრეთიდან სადაც აგრეთვე ფიქსირდება H5N8 შემთხვევა;

შეყინული (გაცივებული) ფრინველის ან მისი სუბპროდუქტები იმპორტი განხორციელდა - თურქეთიდან დაფიქსირებულია H5N1- ის 3 შემთხვევა და გერმანია H5N8, ხოლო დანიდან მსგავსი შეტყობინება არ არის.

ვირუსის შემოჭრის გზა 4 - საეჭვო და ინფიცირებული ქვეყნებიდან (არეალიდან) შემოსული ადამიანები.

5. რეკომენდაციები მაღალპათოგენური ფრინველის გრიპის პრევენციის ღონისძიებების შესახებ

ცხოველთა ჯანმრთელობის დაცვის მსოფლიო ორგანიზაციის (OIE) მიმდინარე წლის 5 თვის ოფიციალური მონაცემებით ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის ვირუსზე გამოვლინდა მსოფლიოს არაერთ არაკეთილსამედო ქვეყანა (ტექსტში ნახსენები “არაკეთილსამედო ქვეყნებ“-ში ყველგან იგულისხმება თურქეთის რესპუბლიკაც).

სოფლის მეურნეობის სამეცნიერო-კვლევითი ცენტრის რისკის შეფასების სტრუქტურებმა (საბჭო და სამსახური) საქართველოში აღნიშნული ვირუსის შემოჭრის რისკის შესაფასებლად გაანალიზა და შეისწავლა OIE-ის მიერ მაღალპათოგენური გრიპზე არაკეთილსამედო ქვეყნებში არსებული მდგომარეობა და დაეფუძნა რა საერთაშორისო ინსტიტუციების ოფიციალური სამეცნიერო კვლევების შედეგებს შეიმუშავა შემდეგი სახის

ალტერნატიული ღონისძიებები:

საქართველოს ტერიტორიებზე ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის ვირუსის შემოჭრის შეზღუდვისა და რისკის მიტიგაციის მიზნით აუცილებელია გატარდეს შემდეგი ღონისძიებების სათანადო ალტერნეტივები:

1. საერთაშორისო ვაჭრობასთან დაკავშირებით:
 - საჭიროა დროებით დაწესდეს: ცოცხალი ფრინველის, ნედლი შეყინული და გაყინული ფრინველის ხორცის, მისი პროდუქტებისა და სუბპროდუქტების იმპორტზე შეზღუდვები არაკეთილსამედო ქვეყნებიდან; ან
 - მოხდეს: ცოცხალი ფრინველის, ნედლი შეყინული და გაყინული ფრინველის ხორცის, მისი პროდუქტებისა და სუბპროდუქტების იმპორტიორი ქვეყნის ტერიტორიალური ზონირება ანუ ქვეყნის შიგნით განისაზღვროს კეთილსამედო და არაკეთისამედო ზონები; ან/და
 - მოხდეს: არაკეთისამედო ქვეყნიდან მომავალი ცოცხალი ფრინველის, ნედლი შეყინული და გაყინული ფრინველის ხორცის, მისი პროდუქტებისა და სუბპროდუქტების საზღვარზე სპეციფიკური ტესტ-სისტემებით დიაგნოსტირება.
2. მიგრატორი ფრინველების დასვენებისა და გამოზამთრების არეალებში (იხ. რუკა 3.) დაწესდეს პასიური და აქტიური ეპიდზედამხედველობა (OIE-ის საერთაშორისო სტანდარტების შესაბამისად);
3. გაძლიერდეს ქვეყნის საპაერო, საზღვაო და სახმელეთო სასაზღვრო გამშვებ პუნქტებზე სამედიცინო და ვეტერინარიული კონტროლი და გატარდეს სათანადო სადეზინფექციო ღონისძიებები.

პრევენციული ღონისძიებები:

1. OIE-ის საერთაშორისო სტანდარტების შესაბამისად შემუშავდეს ეპიდზედამხედველობის სტრატეგია, აგრეთვე დაავადების გამოვნელენის შემთხვევაში სწრაფი რეაგირებისა და დაავადებათა კონტროლისა და მართვის გეგმები და სცენარები;
2. მოხდეს იმპორტიორთა და მეფრინველეობის ფაბრიკების მეპატრონეთა ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის ვირუსისადმი არაკეთილსამედო ქვეყნების არსებობის შესახებ ინფორმირება;
3. მოხდეს კერძო და სახელმწიფო ვეტერინარების აგრეთვე ლაბორატორიების მობილიზება, აღჭურვა და ინფორმირება ფრინველის მაღალპათოგენური გრიპის ვირუსის თაობაზე;
4. შემუშავდეს მოსახლეობისა და შინაურ ფრინველთა ვაქცინაციის სტრატეგიები OIE-სა და WHO -ს რეკომენდაციების გათვალისწინებით;
5. უცნობი დაავადების სიმპტომების დაფიქსირების შემთხვევაში აუცილებელია დაავადებული ფრინველის ლიკვიდაცია;
6. აუცილებელია ფრინველის დაავადების სიმპტომების გამოვლენისა და დაცემის შემთხვევის შეტყობინება ვეტერინარული მომსახურების სერვისებისათვის.

დანართი 1. ცოცხალი ფრინველის, ფრინველის ხორცის, სუბპროდუქტებისა
პროდუქტების იმპორტი

კოდი	დასახელება	ქვეყანა	ინვარი		თებერვალი		მარტი		აპრილი	
			ათასი აშშ \$	ტონა						
020711	ხორცი შინაური ქათმის (Gallus domesticus) აუქნელი, ახალი ან გაცივებული	თურქეთი	17.4	6.4	22.7	8.4	20.9	7.7	19.3	7.2
		სულ	931.2	526.4	1,151.6	635.4	1,007.9	612.8	1,369.3	876.8
		თურქეთი	239.8	135.9	377.7	210.8	236.2	159.2	543.7	359.8
		საფრანგეთი	50.8	26.0	342.0	178.2	308.8	168.9	260.8	149.2
		უკრაინა	110.6	59.4	256.0	138.4	168.6	100.0	318.8	210.5
		გერმანია	162.2	96.4	92.2	61.7	111.5	77.0	151.2	106.1
		ბრაზილია	318.2	183.4	47.8	26.0	63.4	39.2	47.5	25.8
		ბულგარეთი	-	-	-	-	71.2	40.0	35.5	20.0
		დანარჩენი								
		ქვეყნები	49.6	25.3	35.9	20.3	48.1	28.5	11.7	5.5
020712	ხორცი შინაური ქათმის (Gallus domesticus) აუქნელი, გაყინული	თურქეთი	5.2	1.4	8.2	2.1	9.1	2.4	7.3	2.0
		სულ	2,927.5	1,749.7	3,998.9	2,976.5	4,515.8	3,234.5	4,019.7	2,958.0
		აშშ	304.5	243.5	1,099.9	1,110.7	853.6	889.2	643.5	672.4
		თურქეთი	661.9	361.5	670.4	395.4	1,059.5	662.2	417.7	248.9
		უკრაინა	307.9	196.1	758.3	589.5	853.7	552.6	777.6	630.6
		ჩინეთი	589.9	239.6	698.5	297.1	469.6	216.5	872.1	395.4
		ნიდერლანდები	541.7	256.2	206.8	127.7	551.9	333.1	368.2	231.6
		გერმანია	147.2	79.2	187.0	118.0	176.3	105.9	308.5	209.5
		გაერთიანებული სამეფო	181.4	154.1	201.1	171.9	168.1	143.3	131.0	111.6
		ბრაზილია	124.5	184.0	63.8	85.0	94.6	98.5	116.7	166.9
		დანია	46.6	23.8	-	-	25.8	25.3	151.0	94.3
		რუსეთი	-	-	-	-	97.1	99.8	86.4	79.9
		ბელგია	-	-	-	-	130.7	78.0	22.8	14.2
		დანარჩენი								
		ქვეყნები	21.8	11.8	113.0	81.4	34.8	30.1	124.3	102.9
020725	ინდაურის ხორცი და საკვები სუბპროდუქტები	სულ	-	-	-	-	-	-	3.0	0.7
		დანია	-	-	-	-	-	-	2.6	0.6

	აუქნელი, გაყინული	ესტონეთი	-	-	-	-	-	0.4	0.1
020727	ინდაურის ნაკლავის ნაწილები და სუბპროდუქტები, გაყინული	სულ ბელგია ნიდერლანდები	-	-	0.6	1.0	-	-	8.8 11.1
020741	იხვის ხორცი და საკვები სუბპროდუქტები დანია აუქნელი, ახალი ან გაცივებული	-	-	-	-	-	-	-	8.8 11.1
020742	იხვის ხორცი და საკვები სუბპროდუქტები უნგრეთი აუქნელი, გაყინული	უნგრეთი	34.5	12.7	-	-	-	-	4.9 1.6
020743	იხვის ცხიმიანი ღვიძლი, ახალი ან გერმანია გაცივებული	0.3	0.1	-	-	-	-	-	-
020745	დანარჩენი იხვის ხორცი და საკვები სუბპროდუქტები, გაყი ნული	სულ გერმანია ესტონეთი	-	-	-	0.6	0.1	2.3	0.3
105	შინაური ფრინველი ცოცხალი (სული)	სულ აზერბაიჯანი თურქეთი ნიდერლანდები	-	101.5	22,440	568.3	378,816	263.4	158,372
407	ფრინველის პერცი, ნაჟუჟით, ახალი, დაკონსერვებული ან მოხარშული (1000 ტალი)	სულ კანადა უნგრეთი	-	48.0	12,000	280.1	272,516	136.3	123,700
		-	-	-	193.7	39,500	17.1	12,672	
		-	-	53.5	10,440	70.9	19,800	-	-
		-	-	-	-	1.8	1,000	14.3	9
		-	-	-	-	1.8	1,000	-	-
		-	-	-	-	-	-	14.3	9

განმარტება.



ცოცხალი, ნედლი
შეყინული, ნედლი
გაყინული

აკადემიკოსი ზურაბ ცქიტიშვილი
რისკის შეფასების სამეცნიერო საკონსულტაციო
საბჭოს თავმჯდომარე

მაია მეტრეველი
რისკის შეფასების სამსახურის უფროსი