

# চতুর্থ অধ্যায় অণুজীব

প্রধান শব্দসমূহ : ভাইরাস, ফায়, ব্যাকটেরিয়া, কক্কি, ছি-ভাজন, মেরোপ্লাস্মা

## MICRO-ORGANISM / MICROBE

যে সব জীব খুবই ক্ষুদ্রাকায় এবং ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্র ছাড়া ভালো দেখা যায় না তাদেরকে অণুজীব (Microbe) বলা হয়। জীববিজ্ঞানের যে শাখায় অণুজীব সম্বন্ধে আলোচনা করা হয়, সে শাখাকে অণুজীবতত্ত্ব বা মাইক্রোবায়োলজি (Microbiology) বলা হয়। ব্যাকটেরিয়া, মাইকোপ্লাজমা, অ্যাকটিনোমাইসিটিস প্রভৃতি অণুজীবের অন্তর্ভুক্ত। অণুজীববিদ্যা ভাইরাসকেও অণুজীব বলতে চান। মাধ্যমিক শ্রেণিতে তোমরা ব্যাকটেরিয়া ও সায়ানোব্যাকটেরিয়া সম্বন্ধে কিছুটা জেনেছ। এ অধ্যায়ে তোমরা অতি-আণুবীক্ষণিক ভাইরাস এবং আণুবীক্ষণিক ব্যাকটেরিয়া ও ম্যালেরিয়ার জীবাণু সম্বন্ধে বিস্তারিত জ্ঞানতে পারবে।

এ অধ্যায় পাঠ শেষে শিক্ষার্থীরা—

১. ভাইরাসের বৈশিষ্ট্য, গঠন ও গুরুত্ব বর্ণনা করতে পারবে।
২. ব্যাকটেরিওফায় ভাইরাসের সচিত্র জীবন চক্র বর্ণনা করতে পারবে।
৩. ভাইরাসজনিত রোগের লক্ষণ, প্রতিকার ও প্রতিরোধের উপায় বিশ্লেষণ করতে পারবে।
৪. কোমের আকারের ভিত্তিতে ব্যাকটেরিয়াকে বিভিন্ন শ্রেণিতে বিন্যস্ত করতে পারবে।
৫. ব্যাকটেরিয়ার গঠন ও জনন চক্রসহ বর্ণনা করতে পারবে।
৬. ব্যাকটেরিয়ার গুরুত্ব বিশ্লেষণ করতে পারবে।
৭. ব্যাকটেরিয়াজনিত রোগের লক্ষণ ও প্রতিরোধের উপায় চিহ্নিত করতে পারবে।
৮. ব্যবহারিক
৯. ব্যাকটেরিয়া শনাক্ত করতে ও চিত্র অঙ্কন করতে পারবে।
১০. *Plasmodium vivax* (ম্যালেরিয়ার পরজীবী) এর জীবন চক্র চিত্রসহ বর্ণনা করতে পারবে।
১১. মানবদেহে ম্যালেরিয়ার পরজীবীর সংক্রমণ ও প্রতিকার ব্যাখ্যা করতে পারবে।

ডিম্বাকার

ভাইরাস (Virus) ক্রমার

H<sub>5</sub>N<sub>1</sub>

সাধারণ সর্দি, ইনফ্লুয়েঞ্জা, ডেঙ্গু, চিকুনগুনিয়া, জলাতঙ্ক, গুটিবসন্ত, জলবসন্ত, বার্ড ফ্লু, ভাইরাল হেপাটাইটিস ইত্যাদি রোগের কথা প্রায়ই শুনে থাকি; কখনো নিজেরাই আক্রান্ত হই। এগুলো সবই ভাইরাসঘটিত রোগ অর্থাৎ ভাইরাস ছরা এ রোগগুলো হয়ে থাকে। মানুষের ন্যায় অন্যান্য জীবজন্তুর (গরু, ভেড়া, মহিষ, ছাগল, ইঁদুর, মুরগি), এমনকি গাছপালাও ভাইরাসঘটিত রোগ হয়। তাহলে ভাইরাস কী? ভাইরাস হলো রোগসৃষ্টিকারী বস্তু। ভাইরাস একটি ল্যাটিন শব্দ যার অর্থ হলো কিছু। ভাইরাস আকারে এতোটাই ছোট যে ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্রের সাহায্যে দেখতে হয়, সাধারণ অণুবীক্ষণ যন্ত্র দিয়ে দেখা যায় না। তাই ভাইরাসকে বলা হয় অতি-আণুবীক্ষণিক (ultra-microscopic); অর্থাৎ ভাইরাস হলো রোগসৃষ্টিকারী অতি-আণুবীক্ষণিক বস্তু। ভাইরাসের দেহ বাহরের প্রোটিন আবরণ এবং অভ্যন্তরস্থ নিউক্লিক অ্যাসিড (DNA অথবা RNA) এই দু'টি অংশ নিয়ে গঠিত কাজেই ভাইরাস হলো নিউক্লিক অ্যাসিড ও প্রোটিন দিয়ে গঠিত রোগসৃষ্টিকারী অতি-আণুবীক্ষণিক সত্তা। ভাইরাস জীবদেহের অভ্যন্তরে প্রবেশ করে সংখ্যা বৃদ্ধির মাধ্যমে রোগ সৃষ্টি করে থাকে কিছু জীবদেহের বাইরে নিষ্ক্রিয় অবস্থায় থাকে।

ভাইরাস হলো নিউক্লিক অ্যাসিড (কেন্দ্রীয় অংশ) ও প্রোটিন (আবরণ) দিয়ে গঠিত অকোষীয়, অতি-আণুবীক্ষণিক সত্তা, বাধ্যতামূলক পরজীবী জৈবকণা যা জীবদেহের অভ্যন্তরে সক্রিয় হয়ে রোগ সৃষ্টি করে কিন্তু জীবদেহের বাইরে নিষ্ক্রিয় অবস্থায় বিরাজ করে।

ভাইরাসকে জীবাণু (বা অণুজীব) না বলে 'সত্তা' হিসেবে আখ্যায়িত করা হলো কেন? কারণ, আমরা জানি জীবদের কোষ দিয়ে গঠিত, কিন্তু ভাইরাস অকোষীয়। তাহাড়া এরা জীবদেহের অভ্যন্তরে বংশবৃদ্ধি করতে পারলেও জীবদেহের বাইরে একেবারেই নিষ্ক্রিয় রাসায়নিক পদার্থ হিসেবে বিরাজ করে। সৃষ্টিকার অর্থে এরা অণুজীব নয়, অণুজীবের মতো।

আবিষ্কার : তটবসন্ত, পীত জ্বর ইত্যাদি ভাইরাসঘটিত রোগ পৃথিবীতে বহু আগে থেকেই ছিল কিন্তু ভাইরাস সম্বন্ধে আমাদের ধারণাই মানুষের ছিল না। বিজ্ঞানী Edward Jenner (এডওয়ার্ড জেনার) ১৭৯৬ সালে প্রথম ভাইরাসঘটিত বসন্ত রোগের কথা উল্লেখ করেন। এরপর সর্বপ্রথম আবিষ্কৃত ভাইরাস হলো টোবাকো মোজাইক ভাইরাস অর্থাৎ TMV. Adolf Mayer ১৮৮৬ সালে তামাক গাছের পাতার ছোপ ছোপ দাগবিশিষ্ট রোগকে টোবাকো মোজাইক রোগ হিসেবে উল্লেখ করেন। পরে ১৮৯২ সালে রাশিয়ান বিজ্ঞানী দিমিত্রি আইভানভস্কি (Dmitri Ivanovsky) প্রমাণ করেন যে, রোগাক্রান্ত তামাক পাতার রস ব্যাকটেরিয়ারোধক ফিল্টার দিয়ে ফিল্টার করার পরও সুস্থ তামাক গাছে রোগ সঞ্চারিত করতে সক্ষম। তাই তিনি বলেন যে, তামাক গাছের মোজাইক রোগজীবাণু ব্যাকটেরিয়া থেকে ক্ষুদ্র এবং এই রোগ-জীবাণুকে ভাইরাস হিসেবে আখ্যায়িত করেন কিন্তু কোনো ভাইরাস শনাক্ত করতে পারেননি। তবুও তাঁকেই ভাইরাসের আবিষ্কারক হিসেবে চিহ্নিত করা হয়। তারও পরে ১৮৯৮ সালে আরেক হল্যান্ড বিজ্ঞানী Martinus Beijerinck (মার্টিনাস বিজারিন্ক) তামাকের মোজাইক রোগের ভাইরাসকে টোবাকো মোজাইক ভাইরাস বা TMV হিসেবে উল্লেখ করেন। Walter Reed (ওয়াল্টার রিড) ১৯০১ সালে সর্বপ্রথম মানবদেহের পীত জ্বর (yellow fever) সৃষ্টিকারী ভাইরাস আবিষ্কার করেন। ১৯৩৫ সালে আমেরিকান বিজ্ঞানী Wendel Meredith Stanley TMV কে পৃথক করে ক্রিস্টালিত করেন, যে কারণে তিনি ১৯৪৬ সালে নোবেল পুরস্কার লাভ করেন। Stanley মোজাইক অক্রান্ত ১ টন তামাক পাতা থেকে মাত্র এক চামুচ পরিমাণ ভাইরাস কৃষ্টিাল সংগ্রহ করেন। ১৯৩৭ সালে ইংল্যান্ডের দুজন বিজ্ঞানী F. C. Bawden (ফাউলেন) এবং N. W. Pirie (পিরি) বলেন যে, TMV নিউক্লিক অ্যাসিড এবং প্রোটিন দিয়ে গঠিত। ১৯৫১ সালে R. S. Shaffer (শেফারম্যান) এবং M. E. Morris (মরিস) নীলাভ-সবুজ শৈবাল (সায়ানোব্যাকটেরিয়া) ধ্বংসকারী ভাইরাস সন্ধানার্থে আবিষ্কার করেন। ভাইরাস জড় না জীব এর সঠিক উত্তর আজ পর্যন্ত জানা সম্ভব হয়নি। কারণ ভাইরাসের দেহে জড় ও জীব উভয় বৈশিষ্ট্য বিদ্যমান। ভাইরাসের দেহে জড় ও জীবের স্বতন্ত্র কিছু বৈশিষ্ট্য থাকার কারণে ফ্রাণের নোবেল বিজয়ী A. Lowff ১৯৫২ সালে ভাইরাসের প্রকৃতি সম্বন্ধে বলেছেন, ভাইরাস ভাইরাসই। এটি জীবীয় বস্তুও নয় অজীব জড় রাসায়নিক বস্তুও নয়। জীবীয় ও জড় বস্তুর মধ্যবর্তী পর্যায়ের কোনো একটি কিছু। ১৯৮৪ সালে Galloway (গ্যালো) মানুষের মরণব্যাদি এইডস রোগের ভাইরাস HIV<sub>১</sub> আবিষ্কার করেন। ১৯৮৯ সালে Hervey J. Alter (হারভেজি) মানুষের নীরব ঘাতকব্যাদি হেপাটাইটিস-সি ভাইরাস আবিষ্কার করেন। F. C. Bawden এবং N. W. Pirie ভাইরাসের রাসায়নিক প্রকৃতি বর্ণনা করেন। এ পর্যন্ত প্রায় ৫০০০ ধরনের ভাইরাসের বর্ণনা করা হয়েছে।

আবাসস্থল : উদ্ভিদ, প্রাণী, ব্যাকটেরিয়া, সায়ানোব্যাকটেরিয়া, ছত্রাক, অ্যাকটিনোমাইসিটিস প্রভৃতি জীবদেহের সজীব দেহে ভাইরাস সক্রিয় অবস্থায় অবস্থান করতে পারে। আবার নিষ্ক্রিয় অবস্থায় বাতাস, মাটি, পানি ইত্যাদি প্রায় সব জড় বস্তুতে ভাইরাস অবস্থান করে। কাজেই বলা যায়, জীব ও জড় পরিবেশ উভয়ই ভাইরাসের আবাস। পরীক্ষার মাধ্যমে দেখা গেছে ১ চামচ সমুদ্রের পানিতে ১ মিলিয়ন ভাইরাস থাকে। ভাইরোলজি (Virology) বিজ্ঞানের একটি অত্যন্ত গুরুত্বপূর্ণ শাখা যেখানে ভাইরাসের আকার, গঠন, বংশবিস্তার, রোগতত্ত্ব ইত্যাদি নিয়ে আলোচনা করা হয়। W. M. Stanley-কে ভাইরোলজির জনক বলা হয়ে থাকে।

আয়তন (Size) : ভাইরাস অতি-আণুবীক্ষণিক এবং ইলেকট্রন অণুবীক্ষণ যন্ত্র ছাড়া এদেরকে দেখা যায় না। ভাইরাসের গড় ব্যাস ৪-৩০০ nm (ন্যানোমিটার)। ভাইরাস সাধারণত ১২ nm (যেমন- পোলিও ভাইরাস) হতে ৩০০ nm (যেমন-তামাকের মোজাইক ভাইরাস) পর্যন্ত হয়ে থাকে। গবাদী পশুর ফুট ড্যাং মাউথ রোগ সৃষ্টিকারী ভাইরাসের আয়তন ১০০০ nm।

আকৃতি (Shape) : ভাইরাস সাধারণত নিম্নলিখিত আকৃতির হয়ে থাকে। দণ্ডাকার, বর্তুলাকার, ব্যাঙাতি আকার, গোলকাকার (সিলিন্ড্রিক্যাল), গোলাকার, ডিম্বাকার, পাউরুটি আকার, বহুভুজাকৃতি প্রভৃতি আকৃতিবিশিষ্ট।

১০০০ nm = ১০০০ মিলিমিটার (mm)  
 ১০০০ মাইক্রোমিটার (μm) বা মাইক্রন  
 ১০০০ ন্যানোমিটার (nm) বা মিলিমাইক্রন (mμ)

১ মাইক্রোমিটার (μm) = ১ মাইক্রন (μ)  
 ১ ন্যানোমিটার (nm) = ১ মিলিমাইক্রন (mμ)



চিত্র ৪.১ : বিভিন্ন আকৃতির ভাইরাস।

**ভাইরাসের প্রকৃতি :** ভাইরাসের প্রকৃতি নির্ণয়ের ব্যাপারে বিজ্ঞানীরা এখনো দ্বিধাবিভক্ত। বিজ্ঞানী Lwoff ১৯৫১ খ্রিস্টাব্দে মন্তব্য করেন- ভাইরাস জীবও নয়, জড়বস্তুও নয়; ভাইরাস ভাইরাসই। নিরপেক্ষভাবে বলা যায়- ভাইরাস সর্ষ ও জড়বস্তুর মধ্যবর্তী পর্যায়ের কোনো একটি সত্তা। ১৯৬২ খ্রিস্টাব্দে বিজ্ঞানী Stanley ও Valens বলেন- ভাইরাস এমনিতেই জড়বস্তুর ন্যায়। কিন্তু যে মুহূর্তে ভাইরাস কোনো সর্ষী কৌষকে আক্রমণ করার সুযোগ পায় সে মুহূর্তে এতে ধানের সক্ষার হয়। ১৯৭৪ খ্রিস্টাব্দে বিজ্ঞানী Salle বলেন- ভাইরাস রাসায়নিক অণু ও সর্ষী কৌষের মধ্যবর্তী পর্যায়ের এক প্রকার বস্তু।

**ভাইরাসের বৈশিষ্ট্য :** ভাইরাসের বৈশিষ্ট্যসমূহকে দু'ভাগে ভাগ করা যায়; যথা- (ক) জড়-রাসায়নিক বৈশিষ্ট্য এবং (খ) জীবীয় বৈশিষ্ট্য।

**(ক) ভাইরাসের জড়-রাসায়নিক বৈশিষ্ট্য**

- ১। ভাইরাস অকোমীয়। এদের সাইটোপ্লাজম, কোষঝিল্লি, কোষপ্রাচীর, রাইবোসোম, মাইটোকন্ড্রিয়া এসব নেই।
- ২। এদের নিজস্ব কোনো বিপাকীয় এনজাইম নেই এবং খাদ্য গ্রহণ করে না ফলে পুষ্টি ক্রিয়াও নেই।
- ৩। ভাইরাস জীবকৌষের সাহায্য ছাড়া স্বাধীনভাবে প্রজননক্ষম নয়।
- ৪। ব্যাকটেরিয়ারোধক ফিল্টারে ভাইরাস ফিল্টারযোগ্য নয়।
- ৫। ভাইরাসকে কেলাসিত করা যায়, সেন্ট্রিফিউজ করা যায়, ব্যাপন করা যায়, পানির সাথে মিশিয়ে সাধারণত তৈরি করা যায়, তলানিকরণ করা যায়।
- ৬। জীবকৌষের বাহিরে ভাইরাস রাসায়নিক কণার মতো নিষ্ক্রিয়।
- ৭। ভাইরাসের সৈহিক বৃদ্ধি নেই এবং পরিবেশের উষ্ণীয়নায় সড়া দেয় না।
- ৮। ভাইরাস রাসায়নিকভাবে **প্রোটিন ও নিউক্লিক অ্যাসিডের সমাহার মাত্র।**

**(খ) ভাইরাসের জীবীয় বৈশিষ্ট্য**

- ১। পোষক কৌষের অভ্যন্তরে ভাইরাস সংখ্যানুক্রি (multiplication) করতে পারে।
- ২। নতুন সৃষ্ট ভাইরাসে মাতৃ ভাইরাসের বৈশিষ্ট্য বজায় থাকে, অর্থাৎ একটি ভাইরাস তার অনুরূপ ভাইরাস তৈরি করতে পারে।

১) ভাইরাসের দেহ জেনেটিক বস্তু DNA বা RNA এবং প্রোটিন দিয়ে গঠিত।

২) ভাইরাস সুনির্দিষ্টভাবে বাধাতামূলক পরজীবী।

৩) ভাইরাস পরিব্যক্তি (mutation) ঘটতে এবং প্রকরণ (variation) তৈরি করতে সক্ষম।

৪) এদের অভিযোজন ক্ষমতা রয়েছে।

৫) এদের বংশগতির পুনঃসমন্বয় (genetic recombination) ঘটে।

৬) রাসায়নিক বিশ্লেষণ ভাইরাসের জড়-বৈশিষ্ট্যসমূহকে প্রাধান্য দেন, আর অণুজীব বিজ্ঞানিগণ ভাইরাসের জীব-বৈশিষ্ট্য গঠন বৈশিষ্ট্য : ভাইরাসের গঠন বৈশিষ্ট্যকে ভৌত ও রাসায়নিক গঠন হিসেবে ভাগ করা যেতে পারে।

ভাইরাসের গঠন বৈশিষ্ট্য : ভাইরাসের গঠন বৈশিষ্ট্যকে ভৌত ও রাসায়নিক গঠন হিসেবে ভাগ করা যেতে পারে।

১) কেন্দ্রে অবস্থিত কেন্দ্রীয় বস্তু তথা নিউক্লিক অ্যাসিড যা DNA অথবা RNA দিয়ে গঠিত।

২) কেন্দ্রীয় বস্তুকে ঘিরে অবস্থিত ক্যাপসিড তথা প্রোটিন আবরণ। ক্যাপসিডের প্রোটিন অণুর বিন্যাসই ভাইরাসের আকৃতি নিয়ন্ত্রণ করে। প্রোটিন অণু সজ্জিত হয়ে দৃঢ়কৃতির হেলিক্স এবং গোলাকৃতির পলিহেড্রন কাঠামো গঠন করে।

৩) ক্যাপসিড কতগুলো সাবইউনিট নিয়ে গঠিত। সাবইউনিটকে বলা হয় ক্যাপসোমিয়ার (capsomere)।

৪) ক্যাপসোমিয়ারের সংখ্যা ও ধরন বিভিন্ন প্রকার ভাইরাসে বিভিন্ন রকম হয়ে থাকে। ক্যাপসিডের বহিঃ আবরণ মসৃণ, কঠকিত ও হতে পারে।

৫) কোনো কোনো ভাইরাসে ক্যাপসিডের বাইরে ক্যাপসিডকে ঘিরে অপর একটি আবরণ থাকে।

ভাইরাসের রাসায়নিক গঠন : রাসায়নিকভাবে ভাইরাস প্রধানত দুই প্রকার বস্তু দিয়ে গঠিত, যথা : নিউক্লিক অ্যাসিড (কেন্দ্রীয় বস্তু) এবং প্রোটিন (ক্যাপসিড)।

১) নিউক্লিক অ্যাসিড (কেন্দ্রীয় বস্তু) : ভাইরাসের কেন্দ্রে অবস্থিত নিউক্লিক অ্যাসিড। নির্দিষ্ট ভাইরাসে নিউক্লিক অ্যাসিড DNA অথবা RNA এর যে কোনো এক ধরনের হয়। কখনো একই সাথে DNA এবং RNA অবস্থান করে না।

২) প্রোটিন (ক্যাপসিড) : প্রোটিন অণু দিয়ে ক্যাপসিড গঠিত। ক্যাপসিড সাধারণত জৈবিক দিক দিয়ে নিষ্ক্রিয়।

ক্যাপসিডের প্রধান কাজ হলো নিউক্লিক অ্যাসিডকে রক্ষা করা, তবে এরা পোষক দেহে সংক্রমণেও সহায়তা করে। এটি ক্রিয়ামূলক হিসেবেও কাজ করে।

৩) বাহিঃ-আবরণ : কোনো কোনো ভাইরাসে (যেমন- ইনফ্লুয়েঞ্জা ভাইরাস, হার্পিস ভাইরাস, HIV ইত্যাদি) ক্যাপসিডের বাইরে জৈব পদার্থের একটি আবরণ থাকে। এটি রাসায়নিকভাবে সাধারণত লিপিড, লিপোপ্রোটিন, শর্করা বা প্রোটিন পদার্থ দিয়ে গঠিত।

লিপিড বা লিপোপ্রোটিন স্তরের একককে পেপলোমিয়ার বলা হয়। লিপোপ্রোটিন স্তর বিশিষ্ট ভাইরাসকে লিপোভাইরাস বলা হয়।

ভাইরাসের প্রকারভেদ : গঠন বৈশিষ্ট্যের ভিত্তিতে ভাইরাসকে নিম্নলিখিত বিভিন্ন উপায়ে ভাগ করা হয়ে থাকে।

১) আকৃতি অনুযায়ী : আকৃতি অনুযায়ী ভাইরাসকে নিম্নলিখিত বিভিন্ন ভাগে ভাগ করা যায়, যথা :

(i) দণ্ডাকার (Rod-shaped) : এদের আকার অনেকটা দণ্ডের মতো। উদাহরণ- টোবাকো মোজাইক ভাইরাস (TMV), আলফা-আলফা মোজাইক ভাইরাস, মাম্পস ভাইরাস।

(ii) গোলাকার (Spherical) : এদের আকার অনেকটা গোলাকার। উদাহরণ- পোলিও ভাইরাস, TIV, HIV, ভেঙ্গু ভাইরাস।

(iii) ঘনকাকার/বহুভুজাকার (Cubical/Polygonal) : এসব ভাইরাস দেখতে অনেকটা পাউরুটির মতো।

যেমন- হার্পিস, ড্যান্সনিয়া ভাইরাস।

(iv) ব্যাঙাচি আকার (Tadpole shaped) : এরা মাথা ও লেজ- এ দুই অংশে বিভক্ত। উদাহরণ- T<sub>2</sub>, T<sub>4</sub>, T<sub>6</sub> ইত্যাদি।

(v) সিলিন্ড্রিক্যাল/সূত্রাকার (Cylindrical/Thread shaped) : এদের আকার লম্বা সিলিন্ডারের মতো।

যেমন- Ebola virus ও মটরের স্টিক ভাইরাস।

(vi) ডিম্বাকার (Oval shaped) : এরা অনেকটা ডিম্বাকার। উদাহরণ- ইনফ্লুয়েঞ্জা ভাইরাস।

২। নিউক্লিক অ্যাসিডের ধরন অনুযায়ী : নিউক্লিক অ্যাসিডের ধরন অনুযায়ী ভাইরাস দু' প্রকার: যথা : (i) DNA ভাইরাস এবং (ii) RNA ভাইরাস। **VAT**

(i) DNA ভাইরাস : যে ভাইরাসে নিউক্লিক অ্যাসিড হিসেবে DNA থাকে তাদেরকে DNA ভাইরাস বলা হয়। উদাহরণ-  $T_2$  ভাইরাস, ত্যাকসিনিয়া, ভ্যারিওলা, TIV (Tipula Iridescent Virus), এভিনেইলিটসি সিমপ্রেস ইত্যাদি ভাইরাস। **Parvoviridae** গোত্রের ( $\phi X_{174}$  ও  $M_{13}$  কলিফায়) ভাইরাসের DNA একসূত্রক।

(ii) RNA ভাইরাস : যে ভাইরাসে নিউক্লিক অ্যাসিড হিসেবে RNA থাকে তাদেরকে RNA ভাইরাস বলা হয়। উদাহরণ- TMV, HIV, ভেঙ্গু, পোলিও, মাম্পস, রেবিস ইত্যাদি ভাইরাস। **Reoviridae** গোত্রের (রিওভাইরাস, ধানের বামন রোগের ভাইরাস) ভাইরাসের RNA দ্বিসূত্রক।

৩। বহিষ্কৃত আবরণ অনুযায়ী ভাইরাস দুই প্রকার: যথা : (i) বহিষ্কৃত আবরণহীন ভাইরাস: যেমন- TMV,  $T_2$  ভাইরাস। (ii) বহিষ্কৃত আবরণী ভাইরাস: যেমন- ইনফ্লুয়েঞ্জা ভাইরাস, হার্পিস, HIV ভাইরাস।

৪। পোষকদেহ অনুযায়ী ভাইরাস নিম্নলিখিত প্রকারের হয়ে থাকে :

(i) উদ্ভিদ ভাইরাস : উদ্ভিদদেহে রোগ সৃষ্টিকারী ভাইরাসকে উদ্ভিদ ভাইরাস বলে। যেমন- TMV, Yellow Virus (BYV)। ব্যতিক্রম- ফুলকপির মোজাইক ভাইরাস (DNA)।

(ii) প্রাণী ভাইরাস : প্রাণিদেহে রোগ সৃষ্টিকারী ভাইরাসকে প্রাণী ভাইরাস বলে। যেমন- HIV, ভ্যারিওলা ভাইরাস।

(iii) ব্যাকটেরিওফায় : ভাইরাস যখন ব্যাকটেরিয়ার উপর পরজীবী হয় এবং ব্যাকটেরিয়াকে ধ্বংস করে তখন তাকে ব্যাকটেরিওফায় বলে। যেমন-  $T_2$ ,  $T_4$ ,  $T_6$  ব্যাকটেরিওফায়।

(iv) সায়ানোব্যাকটেরিয়া : সায়ানোব্যাকটেরিয়া ধ্বংসকারী ভাইরাসকে সায়ানোফায় বলে। যেমন- LPP, LPB (Lyngbya, Plectonema ও Phormidium নামক সায়ানোব্যাকটেরিয়ার প্রথম অক্ষর দিয়ে নামক করা হয়েছে।)

৫। পোষক দেহে কীভাবে সংক্রমণ ও বংশবৃদ্ধি করে তার উপর ভিত্তি করেও ভাগ করা হয়। যেমন- সাধারণ ভাইরাস ও রিট্রোভাইরাস (HIV একটি রিট্রোভাইরাস)। এখানে ভাইরাল RNA থেকে DNA তৈরি হয়।

৬। অন্যান্য ধরন : যে সব ভাইরাস ছত্রাককে আক্রমণ করে থাকে তাদের **মাইকোফায়** (mycophage) বলে। ১৯৪৬ খ্রিস্টাব্দে Holmes ব্যাকটেরিয়া আক্রমণকারী ভাইরাসকে Phaginae, উদ্ভিদ আক্রমণকারী ভাইরাসকে Phytophaginae এবং প্রাণী আক্রমণকারী ভাইরাসকে Zoophaginae নামকরণ করেন।

পার্থক্যের বিষয়	RNA ভাইরাস	DNA ভাইরাস
১। আকৃতি	এরা সাধারণত দণ্ডাকার বা সূত্রাকার।	এরা সাধারণত গোলাকার, ব্যালাচি আকার ও পাউকটি আকৃতি।
২। নিউক্লিক অ্যাসিড	এদের নিউক্লিক অ্যাসিড কোর RNA	এদের নিউক্লিক অ্যাসিড কোর DNA
৩। আক্রমণ জীব	অধিকাংশ উদ্ভিদ ভাইরাস ও সায়ানোফায়গুলো RNA ভাইরাস।	অধিকাংশ প্রাণী ভাইরাস ও ব্যাকটেরিওফায়গুলো DNA ভাইরাস।
৪। সূত্রক	অধিকাংশ ভাইরাসের RNA একসূত্রক; ধানের বামন রোগ ও রিও ভাইরাসের RNA দ্বিসূত্রক।	অধিকাংশ ভাইরাসের DNA দ্বিসূত্রক, $\phi X_{174}$ ও $M_{13}$ কলিফায় ভাইরাসের DNA একসূত্রক।
৫। রোগ সৃষ্টি	অধিকাংশ RNA ভাইরাস উদ্ভিদদেহে রোগ সৃষ্টি করে।	অধিকাংশ DNA ভাইরাস প্রাণিদেহে রোগ সৃষ্টি করে।
৬। উদাহরণ	টোবাকো মোজাইক ভাইরাস, (TMV), পট্টেটো X ভাইরাস, আগারকেন মোজাইক, টারনিপ মোজাইক, আলফা-আলফা মোজাইক, রেবিস, মানুষের পোলিও, ভেঙ্গু, পীত জ্বর, মাম্পস, মিজলস, ইনফ্লুয়েঞ্জা-B, এনসেফালাইটিস ইত্যাদি ভাইরাস RNA ভাইরাস।	$T_2$ ভাইরাস, ত্যাকসিনিয়া, ভ্যারিওলা, TIV (Tipula Iridescent Virus), এভিনেইলিটসি সিমপ্রেস ইত্যাদি ভাইরাস DNA ভাইরাস।

ভাইরাসের পরজীবিতা

ভাইরাস কখনোমূলক পরজীবী (obligate parasite)। এটি একটি আদি বৈশিষ্ট্য। অর্থাৎ ভাইরাস তার বংশবৃদ্ধি তথা  
সংক্রমণের জন্য সম্পূর্ণভাবে অন্যজীবের সজীব কোষের ওপর নির্ভরশীল। অন্য কোনো জীবের  
সহায়তা ছাড়া কোনো ভাইরাসই জীবের লক্ষণ প্রকাশ  
করতে পারে না, বংশবৃদ্ধি করতে পারে না। কোনো আবাদ মাধ্যমে ভাইরাসের বংশবৃদ্ধি করা বিজ্ঞানীদের পক্ষেও আজ  
পর্যন্ত সম্ভব হয়নি।

ভাইরাসের পরজীবিতা সাধারণত সুনির্দিষ্ট অর্থাৎ সুনির্দিষ্ট প্রকারের ভাইরাস কোনো সুনির্দিষ্ট জীবদেহে পরজীবী হয়।  
 তাই ভাইরাস আদি কোষকে আক্রমণ করে, আর যে সব ভাইরাস প্রকৃত কোষকে আক্রমণ করে তারা ভিন্ন প্রকৃতির।  
 সুতরাং কোনো ভাইরাসের প্রোটিন আবরণটিই নির্ণয় করে তার আক্রমণের সুনির্দিষ্টতা (specificity)। পোষক কোষে  
 কোনো ভাইরাস- প্রোটিনের জন্য রিসেপ্টর সাইট (receptor site) থাকলে তবেই ঐ ভাইরাস ঐ পোষক কোষকে আক্রমণ  
 করতে পারবে। এ জন্যই ঠাণ্ডা লাগার ভাইরাস (cold virus) শ্বাসতন্ত্রের মিউকাস মেমব্রেন কোষকে আক্রমণ করতে পারে,  
 চিকেন পক্ষ ভাইরাস তুক কোষকে আক্রমণ করতে পারে, পোলিও ভাইরাস উর্ধ্বতন শ্বাসনালী ও অস্থির আবরণ কোষ,  
 কোনো স্নায়ু কোষকে আক্রমণ করতে পারে। চিকেন পক্ষ ভাইরাস শ্বাসনালীকে আক্রমণ করতে পারবে না। কারণ  
 কোনো কোষে এর জন্য কোনো রিসেপ্টর সাইট নেই, ঠাণ্ডা লাগার ভাইরাস তুক কোষকে আক্রমণ করতে পারবে না,  
 আর তুক কোষে এই ভাইরাসের জন্য কোনো রিসেপ্টর সাইট নেই।

কিছু ভাইরাস কেবল ব্যাকটেরিয়া কোষকেই আক্রমণ করে। ফায় ভাইরাসের মধ্যে T<sub>২</sub>-ব্যাকটেরিওফায় E. coli  
 ব্যাকটেরিয়াকেই আক্রমণ করে। TMV ভাইরাস কেবল তামাক গাছকেই আক্রমণ করে। এমনই ভাবে সুনির্দিষ্ট ভাইরাস  
 সুনির্দিষ্ট প্রকার পোষক কোষকেই আক্রমণ করে থাকে।

ইমার্জিং ভাইরাস : ভাইরাসের পরজীবিতা অত্যন্ত সুনির্দিষ্ট কিন্তু কিছু কিছু ভাইরাস কখনো কখনো স্বাভাবিক পোষক  
 থেকে সম্পর্কহীন অন্য পোষক প্রজাতিতে ছড়িয়ে পড়তে পারে। ফ্লু (Flu) বা ইনফ্লুয়েঞ্জা ভাইরাসের প্রকৃত পোষক  
উপাধি বা পরবর্তীতে সরাসরি মানুষে রোগ বিজ্ঞার করে। ১৯১৮-১৯১৯ সালে পৃথিবীতে ২১ মিলিয়নের বেশি মানুষ  
এ ছুতে মারা যায়। বিজ্ঞানীদের ধারণা HIV-এর প্রকৃত পোষক বানর যা পরে মানুষে ছড়িয়ে পড়ে। আদি পোষক  
 থেকে পরে নতুন পোষক প্রজাতিতে রোগ সৃষ্টিকারী এসব ভাইরাসকে বলা হয় ইমার্জিং ভাইরাস (emerging virus)।  
 উদাহরণ- HIV, SARS, Nile virus, Ebola. **SHEN**

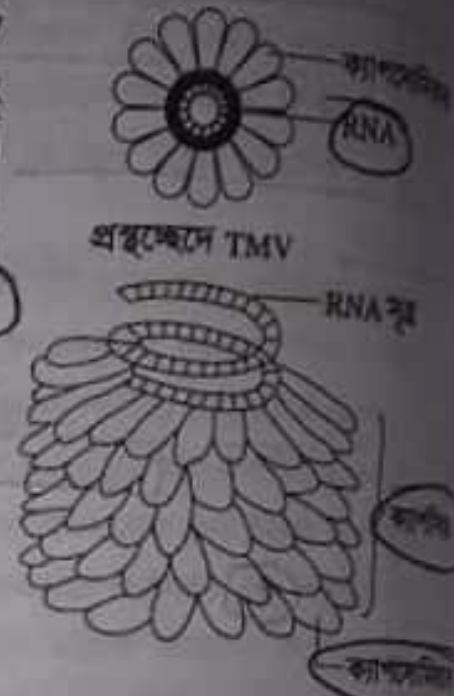
ভিরিয়ন (Virion) : নিউক্লিক অ্যাসিড ও একে ঘিরে অবস্থিত ক্যাপসিড সমন্বয়ে গঠিত এক একটি সংক্রমণ  
 ক্ষমতাসম্পন্ন সম্পূর্ণ ভাইরাস রূপকে ভিরিয়ন বলে। সংক্রমণ ক্ষমতাবিহীন ভাইরাসকে বলা হয় নিউক্লিয়োক্যাপসিড।

ভিরয়েডস (Viroids) : ভিরয়েডস হলো সংক্রামক RNA। Theodore Diener (US এগ্রিকালচার ডিপার্টমেন্ট) এবং  
 S. Rayner ১৯৬৭ খ্রিস্টাব্দে ভিরয়েডস আবিষ্কার করেন। ভিরয়েডস হলো এক সূত্রক বৃত্তাকার RNA অণু যা কয়েক  
 হাজার নিউক্লিওটাইড নিয়ে গঠিত এবং ক্ষুদ্রতম ভাইরাস থেকেও বহুগুণে ক্ষুদ্র। কেবলমাত্র উদ্ভিদেই ভিরয়েডস পাওয়া  
 যায়। এরা উদ্ভিদ থেকে উদ্ভিদে এবং মাতৃ উদ্ভিদ থেকে সন্তান সন্ততিতে স্থানান্তরিত হয়ে থাকে। উদ্ভিদ পোষকের  
 ক্ষতি করার ব্যবহার করে এরা সংখ্যাবৃদ্ধি করে। বিজ্ঞানীগণ এখন ধারণা করছেন হেপাটাইটিস-ডি এর কারণ ভিরয়েডস।

প্রিয়নস (Prions) : সংক্রামক প্রোটিন ফাইব্রিল হলো প্রিয়নস। মানুষের কেন্দ্রীয় স্নায়ুতন্ত্রের Kuru এবং Creutzfeldt  
 Jakob ও ছাগলের Scrapie রোগ প্রিয়নস দিয়ে হয়ে থাকে। বহুল আলোচিত ম্যাড কাউ রোগ সৃষ্টির সাথে প্রিয়নস-  
 সম্পৃক্ততা পাওয়া যায়। ১৯৮২ সালে প্রথম Stanley Prusiner অতি ক্ষুদ্র প্রকৃতির প্রিয়নস এর অস্তিত্বের কথা বলেন  
 এবং ছাগলের স্ক্র্যাপি (Scrapie) রোগে প্রথম পর্যবেক্ষণ (study) করা হয়। এজন্য তাকে ১৯৯৭ খ্রিস্টাব্দে নোবেল পুরস্কারে  
 ভূষিত করা হয়।

**ভাইরাসের গঠন**

১। টোবাকো মোজাইক ভাইরাস বা TMV (Tobacco Mosaic Virus) : এটি দ্রবাকৃতির ভাইরাস। এটির দৈর্ঘ্য প্রস্থের প্রায় ১৭ গুণ। TMV এর দৈর্ঘ্য ২৮০ nm-৩০০ nm এবং প্রস্থ ১৫ nm-১৮ nm। RNA এবং প্রোটিন দিয়ে TMV গঠিত। এর বাইরে একটি পুরু প্রোটিন আবরণ আছে। প্রোটিন আবরণকে ক্যাপসিড বলে। ক্যাপসিড বহু উপ-একক দ্বারা গঠিত। উপ একককে ক্যাপসোমিয়ার বলে। ক্যাপসোমিয়ার কতগুলো আছে তার ধোকার ন্যায় পরপর সজ্জিত থাকে। TMV-তে প্রায় ২১৩০-২২০০টি ক্যাপসোমিয়ার থাকে। প্রতিটি ক্যাপসোমিয়ারে ১৫৮টি অ্যামিনো অ্যাসিড থাকে। ক্যাপসিডের অভ্যন্তরে একসূত্রক RNA কোর (core) আছে। RNA সূত্রটি ৬৫০০টি নিউক্লিয়োটাইড দ্বারা গঠিত। ওজন হিসেবে এর শতকরা প্রায় ৯৫ ভাগই প্রোটিন। TMV এর আণবিক ওজন ৩৭ মিলিয়ন ডাল্টন এবং RNA এর আণবিক ওজন ২.৪ মিলিয়ন ডাল্টন। প্রত্যেকটি প্রোটিন সাবইউনিটের আণবিক ওজন ১৭০০০ ডাল্টন।

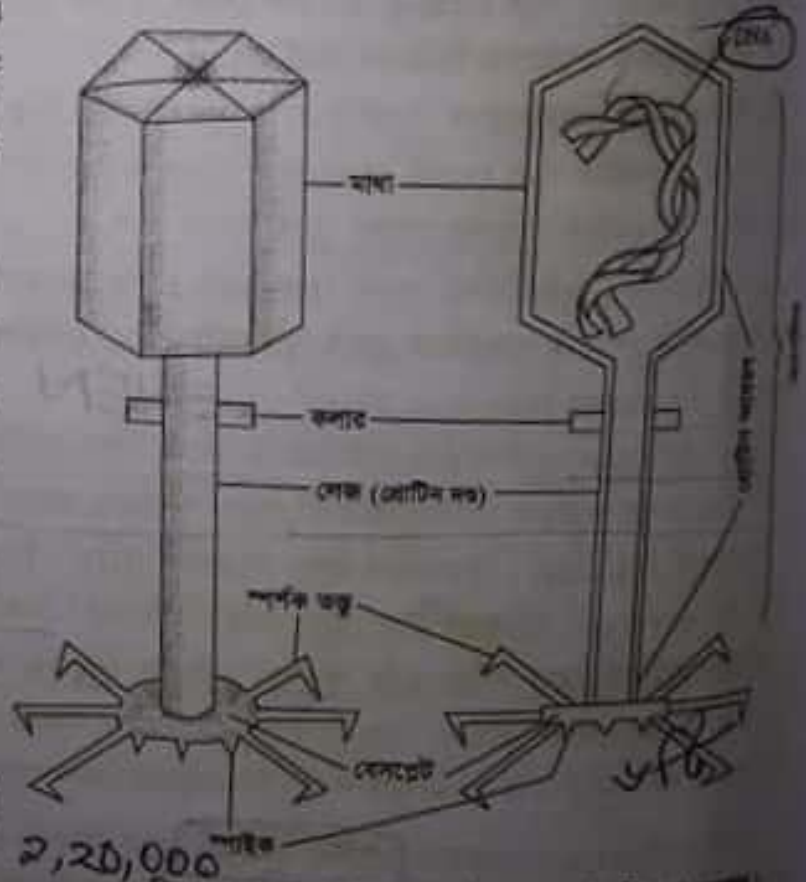


চিত্র ৪.২ : TMV ভাইরাসের গঠন।

ফায় কী? ফায় (Phage) একটি গ্রিক শব্দ যার অর্থ হলো 'to eat' বা ভক্ষণ করা। প্রকৃত অর্থে ফায় হলো ঐ সব ভাইরাস যারা জীবদেহে অবস্থিত রোগ সৃষ্টিকারী ব্যাকটেরিয়াকে ধ্বংস করে দেয়। ফায়-এর জেনেটিক বস্তু ব্যাকটেরিয়ার দেহে প্রবেশ করে এবং একসূত্রক ব্যাকটেরিয়া কোষটি ধ্বংস হয়ে যায়। যে সমস্ত ভাইরাস ব্যাকটেরিয়াকে আক্রমণ করে এবং ব্যাকটেরিয়াকে ধ্বংস করে তাদেরকে ব্যাকটেরিওফায় বলে। ১৯১৭ খ্রিস্টাব্দে বিজ্ঞানী দ্য হেরেলি ফেলিক্স (d' Herelle Felix) এ ভাইরাসকে ব্যাকটেরিওফায় বা ব্যাকটেরিয়া ভাইরাস বা ফায় নামে অভিহিত করেন। বিজ্ঞানী Twort ব্যাকটেরিওফায় আবিষ্কার করেন।

২। T<sub>২</sub> ব্যাকটেরিওফায় (T<sub>২</sub> Bacteriophage) : এটি একটি সর্বাধিক পরিচিত ভাইরাস। এর গঠন সম্বন্ধেও অপেক্ষাকৃত ভালোভাবে জানা গেছে। T<sub>২</sub> ভাইরাসের দেহকে দুটি প্রধান অংশে ভাগ করা চলে, যথা : মাথা এবং লেজ।

মাথা: মাথাটি স্ফীত ও ষড়ভুজাকৃতির প্রিজমের ন্যায় এবং প্রোটিন অণু দিয়ে তৈরি। এর দৈর্ঘ্য প্রায় ৯০-১০০nm এবং প্রস্থ ৬৫nm। ধূলি আকৃতির এ স্ফীত অংশের ভেতরে নিম্ন আকৃতির ষড়-সূত্রক একটি DNA অণু প্যাছানো অবস্থায় থাকে (৬০,০০০ জোড়া নিউক্লিয়োটাইড দিয়ে এই DNA গঠিত। এতে প্রায় ১৫০টি জিন থাকে। মাথার অধিকাংশ স্থানই ফাঁপা বলে মনে হয়। T<sub>২</sub> কাণের DNA হিসূনক এবং মোট ওজনের প্রায় ৫০%।



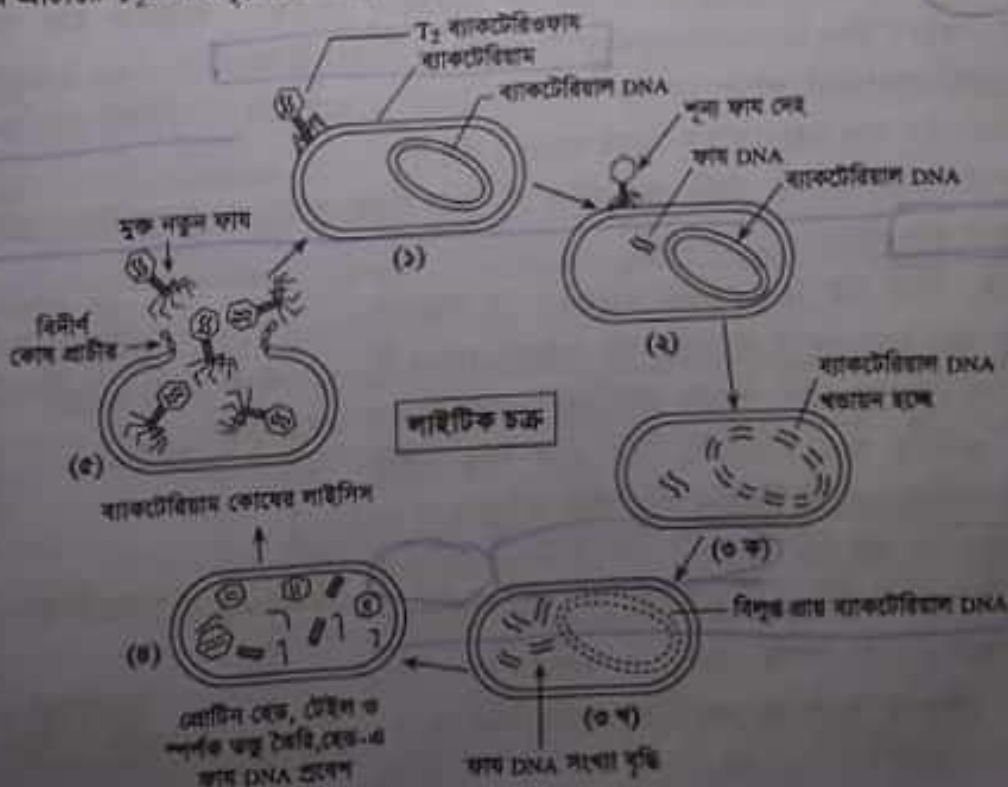
চিত্র ৪.৩ : T<sub>২</sub> ব্যাকটেরিওফায়ের গঠন। (ক) পূর্ণকণা, (খ) মাথা।

লেজ : মাঝার পেছনে সরু অংশটির নাম লেজ। লেজটির দৈর্ঘ্য প্রায় ৯৫-১১০ nm এবং ব্যাস প্রায় ১৫-২৫ nm।  
 লেজের উপরিভাগে সুস্পষ্ট চাকতির মতো একটি কলার আছে এবং লেজের প্রধান অংশটি একটি ফাঁপা নলের মতো। এর  
 অভ্যন্তরে কোনো DNA নেই। নিচের দিকে ১টি বেসপ্লেট, কাঁটার মতো কয়েকটি স্পাইক এবং ছয়টি স্পর্শক তন্ত্র আছে।  
 লেজ, কলার, বেসপ্লেট, স্পাইক এবং স্পর্শক তন্ত্র সবই প্রোটিন দিয়ে তৈরি। এতে নিউক্লিয়াস, কোম্প্লিক্স, সাইটোপ্লাজম,  
 কোষ প্রাচীর ও অন্য কোনো ক্ষুদ্রাঙ্গ, ইত্যাদি নেই।

**ভাইরাসের সংখ্যাবৃদ্ধি বা বংশবৃদ্ধি (Replication of virus) :** বিশেষ উপায়ে ভাইরাসের সংখ্যাবৃদ্ধি হয়ে থাকে এবং  
 প্রতিটি নতুন ভাইরাস দেখতে হুবহু একই রকম হয়। একটি পরিপূর্ণ ভাইরাস কখনো পূর্বস্থিত (Pre existing) কোনো  
 ভাইরাস থেকে সরাসরি উদ্ভূত হয় না। এছাড়া ভাইরাস অকোষীয় অর্থাৎ এরা সত্যিকার অর্থে জীব নয়। ভাই নতুন  
 ভাইরাস সৃষ্টি প্রক্রিয়াকে জীবন চক্র বলা হয় না, বলা হয় সংখ্যাবৃদ্ধি প্রক্রিয়া। ব্যাকটেরিওফায়-এর সংখ্যাবৃদ্ধি দু'ভাবে ঘটে  
 থাকে; যথা-(ক) লাইটিক চক্র বা ভাইরুলেন্ট চক্র এবং (খ) লাইসোজেনিক চক্র বা টেমপারেট দশা। T-সিরিজভুক্ত ফায়ে  
 অর্থাৎ T<sub>২</sub>, T<sub>৪</sub>, T<sub>৬</sub> ইত্যাদিতে লাইটিক চক্র ঘটে এবং ল্যামডা ফায় (λ-Phage)-এ লাইসোজেনিক চক্র সম্পন্ন হয়। নিচে  
 এ দু'ধরনের সংখ্যাবৃদ্ধি প্রক্রিয়া আলোচিত হলো :

**(ক) লাইটিক চক্র (Lytic cycle) :** যে প্রক্রিয়ায় ফায় ভাইরাস পোষক ব্যাকটেরিয়া কোষে প্রবেশ করে সংখ্যাবৃদ্ধি  
 সম্পন্ন করে এবং অপত্য ভাইরাসগুলো পোষক দেহের বিদারণ ঘটিয়ে নির্গত হয় তাকে লাইটিক চক্র বা বিগলনকারী চক্র  
 বলে। *Escherichia coli* (*E. coli*) নামক ব্যাকটেরিয়া কোষে T<sub>২</sub> ব্যাকটেরিওফায়ের লাইটিক চক্র নিম্নলিখিত ধাপসমূহে  
 সংঘটিত হয়।

**ধাপ-১ : সংযুক্তি বা পৃষ্ঠলগ্নীভবন (Attachment / Landing) :** T<sub>২</sub>-ব্যাকটেরিওফায় সাধারণত *Escherichia coli*  
 (*E. coli*) ব্যাকটেরিয়াকে আক্রমণ করে থাকে। *E. coli* ব্যাকটেরিয়ামের কোষ প্রাচীরে ফায়প্রোটিনের জন্য রিসেপ্টর সাইট  
 (receptor site) থাকে। রিসেপ্টর সাইটের প্রোটিনের সাথে ফায় ক্যাপসিডের স্পর্শক তন্ত্রের প্রোটিনের রাসায়নিক ক্রিয়ার  
 ফলে ব্যাকটেরিয়ামের প্রাচীরে T<sub>২</sub>-ফায় দৃঢ়ভাবে সংযুক্ত হয়ে যায়। এটি হলো আক্রমণের সূচনা।



চিত্র ৯.৪ : T<sub>২</sub> ব্যাকটেরিওফায়-এর লাইটিক চক্র।

**ধাপ-২ : ফাষ DNA অণু প্রবেশ (Penetration) :** ব্যাকটেরিওফাযের দণ্ডাকৃতি লেজটি সংকুচিত হয়ে কোষের প্রয়োগের মাধ্যমে সংযোগ স্থানের প্রাচীরে ছিদ্র তৈরি করে এবং ফাষ-DNA কে *E. coli* ব্যাকটেরিয়ামের কোষে প্রবেশ করে সাইটোপ্লাজমে প্রবেশ করিয়ে দেয়। শূন্য প্রোটিন আবরণটি বাইরেই থেকে যায়। [আমাদের দেহে কোষের অনেক ভাইরাসের সম্পূর্ণ দেহটিই পোষক কোষে প্রবেশ করে। পরে পোষক কোষের এনজাইম প্রোটিন আবরণটিকে বিগলিত করে ভাইরাস নিউক্লিক অ্যাসিড (DNA বা RNA) মুক্ত হয়। এসব ক্ষেত্রে লাইটিক চক্র ৬টি ধাপে সম্পন্ন হয়।]

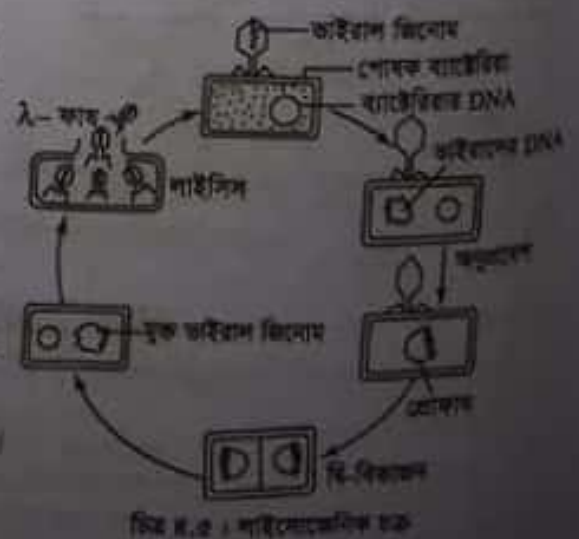
**ধাপ-৩ : অনুলিপি (Replication) :** ফাষ DNA পোষক কোষের অভ্যন্তরে প্রবেশ করার পর তার নিজস্ব পোষক সিকুয়েন্স দ্বারা পোষক কোষের RNA পলিমারেজকে আকৃষ্ট করে। পোষক কোষের RNA পলিমারেজ ব্যবহার করে mRNA তৈরি করে। ফাষ mRNA পরে প্রোটিন তৈরি করে এবং একটি বিশেষ প্রোটিন (প্রকৃতপক্ষে এনজাইম) *E. coli* DNA-কে খণ্ড বিখণ্ড করে নষ্ট করে দেয়। কাজেই পোষক কোষে ফাষ DNA-এর কোনো প্রতিযোগী থাকে না। ফাষ DNA নিউক্লিয়োটাইড (*E. coli* কোষের বিগলিত DNA থেকে মুক্ত হওয়া) কোষের রাইবোসোম, tRNA, মাইটো অ্যাসিড ইত্যাদির কর্তৃত্ব গ্রহণ করে এবং নিজের ইচ্ছামতো নতুন ফাষ DNA প্রতিলিপি করে নেয় এবং ফাষ কোট প্রোটিন (coat protein) তৈরি করে। কোট প্রোটিন মাথা, লম্বা লেজ, স্পর্শক তন্ত্র, স্পাইক ইত্যাদি অংশ হিসেবে পূর্ণ পৃথকভাবে তৈরি হয়।

**ধাপ-৪ : বিভিন্ন দেহাংশ একত্রিত হওয়া (Assemble) :** পোষক কোষের অভ্যন্তরে প্রতিটি ফাষ DNA এক একটি কোট প্রোটিনের মাধ্যমে অংশে প্রবেশ করে। পরে ক্রমান্বয়ে মাথার অংশের সাথে লেজ, লেজের শেষ প্রান্তে স্পাইক ইত্যাদি সংযুক্ত হয়ে পূর্ণাঙ্গ ব্যাকটেরিওফায হিসেবে আত্মপ্রকাশ করে।

**ধাপ-৫ : নতুন ভাইরাস মুক্তি (Release) :** পোষক কোষের অভ্যন্তরে প্রচুর সংখ্যক ব্যাকটেরিওফায তৈরি হওয়ার পর ফাষ একটি সুনির্দিষ্ট এনজাইম তৈরি করে যার কার্যকারিতায় পোষক কোষের প্রাচীর বিদীর্ণ হয়ে যায় এবং নতুন নতুন ব্যাকটেরিওফাযসমূহ মুক্তভাবে বেরিয়ে আসে। মুক্ত হওয়া প্রতিটি ফাষ একটি নতুন *E. coli* ব্যাকটেরিয়ামকে আক্রমণ করতে সক্ষম। পোষক কোষে বংশগতীয় বস্তু প্রবেশের পর ভাইরাসের সংখ্যাবৃদ্ধি ঘটতে পারে এবং পোষক কোষ ভেঙে অনেকগুলো ভাইরাস মুক্ত হয়। ভাইরাসের এ ধরনের সংখ্যাবৃদ্ধি প্রক্রিয়াকে লাইটিক চক্র বলে। যেমন-*E. coli* আক্রমণকারী T<sub>2</sub>- ফায। এমন প্রকৃতির ফাষকে **লাইটিক ফায বা ভিরুলেন্ট ফায (virulent phage)** বলে। কোষটির বিদীর্ণ হওয়াকে লাইসিস (Lysis) বা বিগলন বলে। লাইটিক চক্রের মাধ্যমে মাত্র ৩০ মিনিটে প্রায় ৩০০টি নতুন ফাষ সৃষ্টি হয়ে থাকে। নির্গত নতুন ফাষ নতুন পোষক কোষে সংক্রমণ সৃষ্টি করে।

পোষক ব্যাকটেরিয়াকে আক্রমণ করার পর থেকে যে সময় পর্যন্ত পূর্ণাঙ্গ অপত্য ভাইরাস সৃষ্টি না হয় সেই সময় কালকেই **ইকলিপস কাল** বলে।

(খ) লাইসোজেনিক চক্র (Lysogenic cycle) : যে প্রক্রিয়ায় ফাষ ভাইরাস ব্যাকটেরিয়ার কোষে প্রবেশের পর ভাইরাল DNA-টি ব্যাকটেরিয়াল DNA অণুর সঙ্গে সংযুক্ত হয় এবং ব্যাকটেরিয়াল DNA-র সঙ্গে একত্রিত হয়ে প্রতিলিপি গঠন করে কিন্তু পূর্ণাঙ্গ ভাইরাসরূপে ব্যাকটেরিয়া কোষের বিদারণ বা লাইসিস ঘটিয়ে মুক্ত হয় না তাকে লাইসোজেনিক চক্র বলে। **ল্যাম্বা ফায (λ-ফায) P<sub>1</sub> ফায, M<sub>13</sub> ফায** ইত্যাদি ভাইরাস *Escherichia coli* (*E. coli*) ব্যাকটেরিয়া কোষে লাইসোজেনিক চক্র সম্পন্ন করে। এ ধরনের চক্রে ফাষ ভাইরাস পোষক কোষকে ধ্বংস না করেই সংখ্যাবৃদ্ধি করে থাকে। লাইসোজেনিক চক্রের ধাপগুলো নিম্নরূপ :



চিত্র ৪.৫ : লাইসোজেনিক চক্র

১। পোষক ব্যাকটেরিয়ায় সংযুক্তি এবং ফায় DNA-এর অনুপ্রবেশ : লাইটিক চক্রের মতোই প্রথমে ফায় ভাইরাস কোষের কোষপ্রাচীরকে ছিদ্র করে DNA অপুকে পোষক কোষে প্রবেশ করায় এবং শূন্য প্রোটিন আবরণটি পোষক কোষের বাইরে থেকে যায়।

২। ব্যাকটেরিয়া DNA এর সঙ্গে ভাইরাস DNA এর সংযুক্তি : এ পর্যায়ে নিউক্লিয়েজ এনজাইম ব্যাকটেরিয়ার DNA-তে একটি জায়গায় কেটে ফেলে। এই কাটা স্থানে ফায় DNA-টি গিয়ে সংযুক্ত হয়। এ ধরনের সংযুক্তিতে ইন্টিগ্রেশন নামক বিশেষ ভূমিকা রাখে। ব্যাকটেরিয়ার DNA-র সঙ্গে সংযুক্ত ভাইরাস DNA-টিকে প্রোফাজ (prophage) বলে। ব্যাকটেরিয়ায় সুভাবস্থায় থাকে। ফায় DNAসহ *Escherichia coli* (*E. coli*) ব্যাকটেরিয়া দ্বি-বিভাজন প্রক্রিয়ায় সংখ্যাবৃদ্ধি বা বংশবৃদ্ধি করতে থাকে। ভাইরাস ও ব্যাকটেরিয়ার জিনোম একসাথে একটি নতুন জিনোম তৈরি করে। প্রয়োজনের সংখ্যাবৃদ্ধির সময় ব্যাকটেরিয়ার DNA-এর অনুরূপ ভাইরাল DNA অণুটিরও প্রতিলিপি গঠিত হতে থাকে। ফলে প্রতিটি অপত্য ব্যাকটেরিয়ায় ভাইরাস DNA-র একটি কপি সংযুক্ত হতে থাকে। তবে প্রয়োজন হলে পোষক DNA থেকে ফায় DNA পৃথক হয়ে লাইটিক চক্রের মাধ্যমে সংখ্যাবৃদ্ধি ঘটাতে পারে।

লাইটিক চক্র	লাইসোজেনিক চক্র
১। এ চক্রে ফায় ভাইরাস ব্যাকটেরিয়া কোষে প্রবেশ করে সংখ্যাবৃদ্ধি ঘটায় ও ব্যাকটেরিয়া কোষের বিন্যাস ঘটায় থাকে।	১। এ চক্রে ফায় ভাইরাস ব্যাকটেরিয়া কোষে প্রবেশ করার পর ভাইরাল DNA অণুটি ব্যাকটেরিয়ার DNA অণুর সাথে যুক্ত হয় এবং একত্রিত হয়ে প্রতিলিপি গঠন করে।
২। পূর্ণাঙ্গ ভাইরাসরূপে ব্যাকটেরিয়া থেকে বিন্যাসিত হয়।	২। পূর্ণাঙ্গ ভাইরাসরূপে ব্যাকটেরিয়া থেকে বিন্যাসিত হয় না।
৩। <u>সিঁরিজবৃত্ত</u> ফায়ে লাইটিক চক্র দেখা যায়।	৩। <u>λ (ল্যাম্বা)</u> -সিঁরিজবৃত্ত ফায়ে লাইসোজেনিক চক্র দেখা যায়।
৪। লাইটিক চক্র একবার সম্পন্ন হলে অনেকগুলো ভাইরাসের সৃষ্টি হয়।	৪। লাইসোজেনিক চক্র একবার সম্পন্ন হলে মাত্র দুটি ভাইরাস জিনোমযুক্ত ব্যাকটেরিয়ার সৃষ্টি হয়।
৫। এ চক্রে ভাইরাসের সংখ্যাবৃদ্ধি ভাইরাস দ্বারা নিয়ন্ত্রিত হয়।	৫। এ চক্রে ভাইরাসের DNA এর সংখ্যাবৃদ্ধি পোষক ব্যাকটেরিয়া দ্বারা নিয়ন্ত্রিত হয়।

ভাইরাসের অর্থনৈতিক গুরুত্ব (Economic Importance of Viruses) : মানবকুলের জন্য ভাইরাস যত না উপকারী হলে তেয়ে বেশি অপকারী। ভাইরাস আক্রমণের ফলে মানুষের অক্ষত্ব, পঙ্গুত্ব, এমনকি অকাল মৃত্যু পর্যন্ত হতে পারে। কিন্তু ভাইরাসের অর্থনৈতিক গুরুত্ব সম্বন্ধে সংক্ষিপ্ত বর্ণনা করা হলো।

ভাইরাসের অপকারিতা : ভাইরাস উদ্ভিদ, প্রাণী ও মানবকুলের অনেক ক্ষতি করে থাকে। যেমন :  
১। ভাইরাস মানবদেহে বসন্ত, হাম, পোলিও, জলাতঙ্ক, ইনফ্লুয়েঞ্জা, হার্পিস, ডেঙ্গু, চিকুনগুনিয়া, ভাইরাল হেপাটাইটিস প্রভৃতি মারাত্মক রোগ সৃষ্টি করে থাকে।

২। বিভিন্ন উদ্ভিদের রোগ সৃষ্টিতে যেমন-সিমের মোজাইক রোগ, আলুর লিফরোল (পাতা কুঁচকাইয়া যাওয়া), পেঁপের সিককার্স, ক্রোরোসিস, ধানের টুংরো রোগসহ প্রায় ৩০০ উদ্ভিদ রোগ ভাইরাস দ্বারা ঘটে থাকে। এতে ফসলের উৎপাদন বিপর্যয় হতে পারে।

৩। গরুর বসন্ত; গরু, ভেড়া, ছাগল, শূকর, মহিষ ইত্যাদি প্রাণীর 'ফুট এ্যান্ড মাউথ' রোগ অর্থাৎ এদের পা ও মুখের বিশেষ ক্ষতরোগ (খুরারোগ) এবং মানুষ, কুকুর ও বিড়ালের দেহে জলাতঙ্ক (hydrophobia) রোগ ভাইরাস দ্বারা সৃষ্টি হয়।

৪। ফায় ভাইরাস মানুষের কিছু উপকারী ব্যাকটেরিয়াকেও ধ্বংস করে থাকে।  
৫। বহুল আলোচিত 'এইডস' রোগের কারণ হিসেবেও বিজ্ঞানিগণ ভাইরাসকে দায়ী করেছেন। HIV (Human Immunodeficiency Virus) দিয়ে AIDS (Acquired Immune Deficiency Syndrome বা Acquired Immune Deficiency Syndrome) রোগ হয়। AIDS হলো Acquired (অর্জিত) Immune (ইমিউন বা রোগ প্রতিরোধ ক্ষমতা) Deficiency Syndrome) রোগ।

Deficiency (হ্রাস) Syndrome (অবস্থা) এর সংক্ষিপ্ত রূপ। অর্থাৎ বিশেষ কোনো কারণে রোগ প্রতিরোধ ক্ষমতা কমে যাওয়ায় এইডস (AIDS) বলে। HIV দিয়ে আক্রান্ত হলে শরীরের রোগ প্রতিরোধ ক্ষমতা থাকে না। এর ফলে অকাল মৃত্যু অবধারিত। বাংলাদেশে ক্রমেই এইডস রোগীর সংখ্যা এবং এ রোগে মৃতের সংখ্যা বাড়ছে। বর্তমানে এইডস রোগীর সংখ্যা প্রায় ৫ কোটি। স্যাফোফেক্স, T নিম্বোলাসাইট ধ্বংস করে।

৬। ইবোলা ভাইরাস (Ebola virus) : আফ্রিকার জায়ার-এ Ebola virus-এর আক্রমণে মহামারী দেখা দেয়। Ebola ভাইরাসের আক্রমণে দেহের কোষ ফেটে যায়। Ebola একটি মারাত্মক মারণ ভাইরাস। এই ভাইরাস দ্বারা আক্রান্ত হয়ে ১৯৭৬ সালে আফ্রিকার কঙ্গোর ইবোলা নদীর তীরে প্রথম এক কৃষক মারা যায়। উক্ত রোগী মারা গিয়েছিল কান, কান ও গলায় রক্তক্ষরণ হয়ে। তখন উক্ত নদীর নামানুসারে এই ভাইরাসের নামকরণ করা হয়েছিল ইবোলা ভাইরাস। স্পর্শের মাধ্যমেই নতুন ব্যক্তি আক্রান্ত হয় এবং আক্রান্ত হওয়ার ২-২১ দিনের মধ্যে রোগীতে লক্ষণ প্রকাশ পায়। ২০১৫ সালের শেষ এবং ২০১৫ সালের ১ম প্রান্তে পশ্চিম আফ্রিকার গিনি, সিয়েরালিওন, লাইবেরিয়া ও তৎসংলগ্ন এলাকা মহামারী আকারে ইবোলা ছড়িয়ে পরে এবং ২৫০ স্বাস্থ্যকর্মীসহ প্রায় এগারো হাজার লোক মারা যায়। এর ব্যবস্থাপনা বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা (WHO) সম্পূর্ণভাবে ব্যর্থ হয়েছে।

৭। জিকা ভাইরাস (Zika virus) : জিকা ভাইরাস একটি ফ্লাভিভিরাইরাস। এটি Flaviviridae গোত্রের একটি মারণ ভাইরাস। ১৯৪৭ সালে উগান্ডার Zika Forest-এ বসবাসকারী বেসাস বানরের দেহে এ ভাইরাস প্রথম ধরা পড়ে। বর্তমানে Aedes aegypti, A. albopictus মশকীর মাধ্যমে এই ভাইরাস সম্প্রতি ব্রাজিলসহ লাতিন আমেরিকার কয়েকটি দেশে ব্যাপকভাবে ছড়িয়ে পড়েছে। এতে মৃত্যু হার কম কারণ এর দ্বারা সাধারণত মস্তিষ্ক, হৃদপিণ্ড, ফুসফুস, লিডার, কিডনি আক্রান্ত হয় না। এটি ছোঁয়াতে রোগ নয়। জিকাবাহী মশকী উড়ে একদেশ থেকে পার্শ্ববর্তী দেশে চলে যেতে পারে, তাই এটি একটি দূষিত্ত্বের কারণ হয়ে দাঁড়িয়েছে। প্রতিরোধ-প্রতিরোধ ডেঙ্গুর মতোই। এ ভাইরাসের আক্রমণে শরীরে জ্বর, ব্যাথা, জয়েন্টে জয়েন্টে ব্যাথা, চক্ষু লাল হওয়া, মাংসপেশিতে ব্যাথা, মাথা ব্যাথা, দেহে ফুসকুড়ি ওঠা ইত্যাদি উপসর্গ দেখা দেয়। গর্ভবতী নারীদের দেহে জিকার সংক্রমণ হলে নবজাতক শিশু অপেক্ষাকৃত ছোট আর অপরিণত মস্তিষ্ক জন্মায়। চিকিৎসকের ভাষায় এ ক্রটিকে মাইক্রোসেফালি/ক্লা হয। ব্রাজিলে সম্প্রতি এ ক্রটিযুক্ত নবজাতক জন্মের সংখ্যা সবচেয়ে বেশি পাওয়া গেছে।

জিকার সংক্রমণের সূঁকিতে থাকা এলাকাগুলোর মধ্যে সবচেয়ে এগিয়ে রয়েছে দক্ষিণ আমেরিকার দেশগুলো। এ অঞ্চলে এরই মধ্যে মহামারি আকারে ছড়িয়ে পড়েছে ভাইরাসটি। এছাড়া আফ্রিকা ও এশিয়া মহাদেশের অধিকাংশ দেশে সংক্রমণের সূঁকিতে রয়েছে। ২০১৬ সালের মার্চ মাসে বাংলাদেশের চট্টগ্রাম জেলায় ৬৭ বছর বয়সী এক মহিলায় জিকা ভাইরাসের সন্ধান পাওয়া গেছে। যুক্তরাষ্ট্রের পুয়ের্তো রিকো অঞ্চলে জিকা ভাইরাসে আক্রান্ত ৬০০ জন রোগীর মধ্যে প্রথম একজন রোগী ২০১৬ সালের ফেব্রুয়ারি মাসে মৃত্যুবরণ করেছেন।

৮। নিপা ভাইরাস (Nipah virus) : নিপা ভাইরাস Paramyxoviridae পরিবারভুক্ত একটি RNA ভাইরাস যার নাম Henipavirus। ১৯৯৯ সালে মালয়েশিয়ায় শকরের খামারে প্রথম ধরা পড়লেও দ্রুত দক্ষিণ এশিয়ায় ছড়িয়ে পড়ে। বানুর এই ভাইরাসটির বাহক এবং কাঁচা খেজুরের রসের মাধ্যমে এ ভাইরাস মানবদেহে সংক্রমিত হয়। এ ভাইরাসের আক্রমণে খসন জটিলতায় মানুষসহ গৃহপালিত পশুপাখির মৃত্যু ঘটে।

৯। সম্প্রতি SARS (Severe Acute Respiratory Syndrome) ভাইরাসের কারণে চীন, তাইওয়ান, কানাডা ও দক্ষিণ দেশে বহু লোকের মৃত্যু হয়েছে। MERS (Middle East Respiratory Syndrome) ভাইরাসও একটি মারাত্মক ভাইরাস।

১০। বার্ড ফ্লু-একটি ভাইরাসজনিত রোগ। ২০০৮ সালে বাংলাদেশ ও পশ্চিমবঙ্গে বার্ড ফ্লু মহামারী আকারে হয়েছিল। বর্তমানে বাংলাদেশে প্রতি বছরই হাজার হাজার মুরগি এই রোগে আক্রান্ত হয়ে মারা যায়। আন্টিবায়ন ইনহিবিটর (H2N) (Hemagglutinin types-5-Neuraminidase type-1) ভাইরাসের আক্রমণে হাঁস-মুরগিতে বার্ড ফ্লু নামক মারাত্মক রোগের সৃষ্টি হয় যা পোড়ি পিঙ্ককে ফলে করে।

১১। সোয়াইন ফ্লু- Swine Influenza virus (SIV) দ্বারা সৃষ্টি হয়। ২০০৯ সালের এপ্রিল মাসে সোয়াইন ফ্লু শব্দটি প্রচলিত হয়। ইনহিবিটর ভাইরাসের Subtype H<sub>3</sub>N<sub>2</sub> ও H<sub>3</sub>N<sub>1</sub> (Hemagglutinin type-1-Neuraminidase type-1) এর

এই দু'ঘণ্টা ধরে। এ ভাইরাস দ্বারা মানুষ ও শূকর আক্রান্ত হয়। ২০১৫ সালের ফেব্রুয়ারি মাসেই ভারতে বহু (২১০০) দ্বারা মায় এবং ৩৪,০০০ মানুষ আক্রান্ত হয়। বিশ্বায়নের যুগে এ রোগের দ্রুত বিস্তার ঘটেছে মেক্সিকো দ্বারা বিধে।

২২। হেপাটাইটিস-বি ভাইরাস দিয়ে মানুষের লিভার ক্যান্সার, পেপিলোমা ভাইরাস দিয়ে এনোজেনিটাল (জরায়ুর ক্যান্সার, হার্পিস সিমপ্লেক্স দিয়ে ক্যাপোসি সার্কোমা ইত্যাদি মারাত্মক রোগ হয়ে থাকে বলে ধারণা করা হচ্ছে।

২৩। মানুষের অসুস্থ হওয়ার একটি সাধারণ কারণ হলো সর্দিজ্বর (common cold)। বিভিন্ন প্রকৃতির অনেকগুলো ভাইরাস এর জন্য দায়ী; তাই এর জন্য কোনো ভ্যাকসিন তৈরি করা সম্ভব হয়নি।

২৪। চিকুনগুনিয়া (Chikungunya) ভাইরাস এক ধরনের α-ভাইরাস (RNA ভাইরাস)। Aedes aegypti এবং A. tritaeniorhynchus মশকী দ্বারা ভারতীয় উপমহাদেশে এ রোগ ছড়ায়। এ ভাইরাসটি প্রথম আবিষ্কৃত হয় ১৯৫২ সালে আফ্রিকার গিনিয়া। ২০০৮ সালে বাংলাদেশে প্রথম এ রোগ ধরা পড়ে। ২০১৭ সালে এপ্রিল-মে মাসে বাংলাদেশে চিকুনগুনিয়া ভাইরাসের ব্যাপক বিস্তার লক্ষ করা যায়। এ রোগে উচ্চ জ্বর, জয়েন্টে জয়েন্টে ব্যথা, শরীরে র্যাশ ওঠা, মাথা ব্যথা, ইত্যাদি লক্ষণ দেখা দেয়।

ভাইরাসের উপকারিতা : বিজ্ঞানিগণ ভাইরাসকে বিভিন্নভাবে মানুষের কিছু উপকারে আনতে সক্ষম হয়েছেন। যেমন :

- ১। বসন্ত, পোলিও, প্রুগ এবং জলাতন্ত্র রোগের প্রতিষেধক টিকা ভাইরাস দিয়েই তৈরি করা হয়।
- ২। ভাইরাস হতে 'জন্ডিস' রোগের টিকা তৈরি করা হয়।
- ৩। কলেরা, টাইফয়েড, আমাশয় ইত্যাদি রোগের ওষুধ তৈরিতে ব্যাকটেরিওফায় ভাইরাস ব্যবহার করা হয়।
- ৪। ভাইরাসকে বর্তমানে বহুল আলোচিত 'জেনেটিক প্রকৌশল'-এ বাহক হিসেবে ব্যবহার করা হচ্ছে।
- ৫। ক্ষতিকারক ব্যাকটেরিয়া নিয়ন্ত্রণে ভাইরাস ব্যবহার করা হয়।
- ৬। কতিপয় ক্ষতিকারক কীটপতঙ্গ দমনেও ভাইরাসের ভূমিকা উল্লেখ করার মতো। যুক্তরাষ্ট্রে NPV (Nuclear Polyhedrosis Virus) কে কীট পতঙ্গনাশক হিসেবে প্রয়োগ করা হয়।

৭। ফায় ভাইরাস ব্যাকটেরিয়াকে ধ্বংস করে ব্যাকটেরিয়াজনিত রোগের হাত থেকে মানুষকে রক্ষা করে থাকে।

৮। টিউলিপ ফুল : লাল টিউলিপ ফুলে ভাইরাস আক্রমণের ফলে লম্বা লম্বা সাদা সাদা দাগ পড়ে, এর ফলে ফুলের সৌন্দর্য বৃদ্ধি পায় এবং ফুলের মূল্য বেড়ে যায়।

৯। অস্ট্রেলিয়ার খরগোসের সংখ্যা অস্বাভাবিকভাবে বেড়ে যাওয়ায় ফসলের চরম ক্ষতি হচ্ছিল। Myxovirus- এর সাহায্যে খরগোস নিধন করে তাদের সংখ্যা কমানো হয়েছে।

ভাইরাস রোগ নিয়ন্ত্রণ : ভাইরাস রোগ নিয়ন্ত্রণের দুটি উপায় আছে, যথা (১) ভ্যাক্সিনেশন বা টিকা প্রদান। এর মাধ্যমে মানব দেহের ইমিউন সিস্টেম শক্তিশালী করা হয়। টিকা প্রদান হলো প্রতিরোধ ব্যবস্থা (prevention), (২) ইন্টারফেরন একটি আন্টিভাইরাস ড্রাগ। অনেক উদ্ভিদেও ইন্টারফেরন উপাদান আছে। ইন্টারফেরন ভাইরাসকে নিষ্ক্রিয় করতে পারে।

কয়েকটি উদ্ভিদ ভাইরাস রোগের নাম, পোষকসহ এবং ভাইরাসের নাম

সুই রোগের নাম	পোষকসহ	ভাইরাসের নাম
টোবাকোর মোজাইক রোগ	টোবাক	টোবাকো মোজাইক ভাইরাস (Tobacco Mosaic Virus)
সিমের মোজাইক রোগ	সিম	বীন মোজাইক ভাইরাস (Bean Mosaic Virus)
বুশস্ট্যান্ট রোগ ✓	টমেটো	বুশস্ট্যান্ট ভাইরাস (Bushy stunt Virus)
টুংরো রোগ ✓	ধান	টুংরো ভাইরাস (Tungro Virus)
ব্যান্চি টপ রোগ ✓	কলা	ব্যান্চি টপ ভাইরাস (Banchy Top Virus)
পটাতো মোজাইক রোগ	পটাতো	পটাতো মোজাইক ভাইরাস (Potato Mosaic Virus)

ভ্যাক্সিনেশন - প্রতিরোধ

কয়েকটি প্রাণী ভাইরাস রোগের নাম, পোষকসেহ এবং ভাইরাসের নাম

সৃষ্ট রোগের নাম	পোষকসেহ	ভাইরাসের নাম
AIDS (রোগের নয়, লক্ষণ সমষ্টি)	মানুষ	HIV ভাইরাস
ডেঙ্গু/ডেঙ্গী জ্বর	মানুষ	ফ্লাভি ভাইরাস (Flavi virus)
বার্ড ফ্লু	হাঁস-মুরগি, পাখি	ইনফ্লুয়েঞ্জা (H <sub>2</sub> N <sub>2</sub> ) ভাইরাস
চিকুনগুনিয়া	মানুষ	চিকুনগুনিয়া ভাইরাস
Swine flue	মানুষ, শূকর	ইনফ্লুয়েঞ্জা (H <sub>1</sub> N <sub>1</sub> ) ভাইরাস
SARS	মানুষ	Nipah virus
জলাতজ	মানুষ	র্যাবিস ভাইরাস (Rabis virus)
গুটি বসন্ত (small pox)	মানুষ	ভেরিওলা ভাইরাস (Variola virus)
জলবসন্ত (chicken pox)	মানুষ, পতপাখি	Varicella-Zoster virus
ভাইরাল নিউমোনিয়া	মানুষ	Adeno virus
কোম্বের লাইসিস (lysis)	মানুষ	Ebola virus
সাধারণ সর্দি	মানুষ	Rhino virus
হান	মানুষ	রুবিওলা ভাইরাস (Rubeola virus)
পোলিওমাইলাইটিস	মানুষ	পোলিও ভাইরাস (Polio virus)
ইনফ্লুয়েঞ্জা	মানুষ	ইনফ্লুয়েঞ্জা ভাইরাস (Influenza virus)
হার্পিস	মানুষ	হার্পিস ভাইরাস (Herpes virus)
জন্ডিস	মানুষ	হেপাটাইটিস-বি ভাইরাস (Hepatitis B)
শীত জ্বর	মানুষ	ইয়েলো ফিভার ভাইরাস (Yellow Fever virus)
গো-বসন্ত	গরু	ভ্যাকসিনিয়া ভাইরাস (Vaccinia virus)
শা ও মুখের ক্ষত (ফুট অ্যান্ড মাউথ)	গরু/ভেড়া/ছাগল/মহিষ	'ফুট অ্যান্ড মাউথ' ভাইরাস (Foot and Mouth virus)
ইনুকের চিকুমা	ইন্দুর	পলিওমা ভাইরাস (Polioma virus)

কাজ: T<sub>2</sub> ফায়-এর গঠন চিত্রের একটি পোস্টার অঙ্কন কর এবং ক্লাসে উপস্থাপন কর।  
উপকরণ: পোস্টার পেপার, পেনসিল, ইরেজার, রং পেনসিল ইত্যাদি।

ভাইরাসঘটিত রোগ

ভাইরাস বলতেই রোগ সৃষ্টিকারী বস্তু বোঝায়। মানুষ, গাছপালা, পতপাখির বহু রোগ ভাইরাস দ্বারা হয়ে থাকে। এখানে কয়েকটি ভাইরাসঘটিত রোগের সংক্ষিপ্ত পরিচিতি দেয়া হলো।

(ক) ভাইরাল হেপাটাইটিস (Viral Hepatitis): সাধারণত লিভার প্রদাহকে হেপাটাইটিস বলা হয়। ভাইরাস দ্বারা অক্রম হতে লিভার প্রদাহ হলে তাকে ভাইরাল হেপাটাইটিস বা সংক্ষেপে হেপাটাইটিস বলা হয়। এটি জন্ডিসের অন্যতম প্রধান কারণ। পৃথিবীর মোট জনসংখ্যার প্রায় ৩% এবং বাংলাদেশে প্রায় ৪০ লক্ষ লোক এ রোগে আক্রান্ত। ৮৫% ক্ষেত্রে এ ভাইরাস লিভারে স্থায়ী আক্রমণ গড়ে তোলে, যা ১০-১৫ বছরের মধ্যে জটিলতা দেখা দেয়।

রোগের কারণ: হেপাটাইটিস রোগের কারণ হেপাটাইটিস-B ভাইরাস (HBV)। এছাড়া হেপাটাইটিস-A ভাইরাস (HAV) হেপাটাইটিস-C ভাইরাস (HCV) যাকে বলা হয় 'ভৃষ্ণের আঁতন' এবং আক্রান্ত রোগী সূতিকিধসার অভাবে অধিকাংশ সময় দ্বারা হতে হেপাটাইটিস-D ভাইরাস (HDV) ও হেপাটাইটিস-E ভাইরাস (HEV) দ্বিধে লিভার প্রদাহ হয়ে থাকে। অধিকাংশ হেপাটাইটিস-B হেপাটাইটিস-B ভাইরাসের আক্রমণে হয়ে থাকে। হেপাটাইটিস-C অবশ্য হেপাটাইটিস-B অপেক্ষা অধিক মারাত্মক।

হেপাটাইটিস-B ভাইরাস একটি DNA ভাইরাস। এর DNA বিসূত্রক এবং বৃত্তাকার। এই ভাইরাসে প্রোটিন আবরণের ওপর আর একটি আবরণ থাকে। এ ভাইরাস বিভিন্নভাবে ছড়াত্তে পারে। যেমন-

- আক্রান্ত মারের বুকের দুধ মাধ্যমে শিশু আক্রান্ত হতে পারে।
- আক্রান্ত ব্যক্তির ইনজেকশনের সিরিঞ্জের মাধ্যমে সুস্থ ব্যক্তির দেহে এ ভাইরাস প্রবেশ করতে পারে।
- অধিরূপণ গৌন মিলনের মাধ্যমেও এ ভাইরাস সংক্রমিত হতে পারে।

হেপাটাইটিস সূত্র করে। নিম্নে হেপাটাইটিস ভাইরাসের প্রধান প্রধান বৈশিষ্ট্যসমূহ উল্লেখ করা হলো।

বৈশিষ্ট্য	HAV	HBV	HCV	HDV	HEV
ভাইরাস গ্রন্থ	এন্টারো ভাইরাস	হেপাডিএনএ ভাইরাস	ফ্ল্যাভি ভাইরাস	অসম্পূর্ণ ভাইরাস	ক্যালিসি ভাইরাস
জিনেটিক অ্যাসিড	RNA	DNA	RNA	RNA	RNA
ব্যবসন	২৭ nm	৪২ nm	৩০-৩৮ nm	৩৫ nm	২৭ nm
সুতিকাল	১৪-২৮ দিন	৪৫-১৮০ দিন	১৪-১৮০ দিন	২১-৪৯ দিন	২১-৫৬ দিন

**রোগের লক্ষণ :** রক্তের মাধ্যমে এই রোগ দেহে প্রবেশ করে এবং লিভারে নীত হয় ও লিভারকে আক্রমণ করে। এই ভাইরাস কর্তৃক আক্রান্ত হওয়ার পর প্রথম দিকে কোনো লক্ষণই প্রকাশ পায় না। এর ইনকিউবেশন পিরিয়ড (সুতিকাল) ৪৫-১৮০ দিন। ক্রমশ জ্বর, মাথা ব্যথা, পেট ব্যথা, খাবারে অরুচি, বমি বমি ভাব, দুর্বল বোধ, পাতলা পায়খানা, হাড়ের পিঠে ব্যথা ইত্যাদি লক্ষণ প্রকাশ পায়। পরবর্তীতে প্রস্রাব হলুদ হয়, চোখের সাদা অংশ হলুদ দেখায়, পেটে ও পায়ে পানি জমা হতে পারে। আক্রান্ত ব্যক্তি সবসময় অস্বস্তি অনুভব করে। শেষ পর্যন্ত লিভার সিরোসিস, লিভার ক্যান্সার হেপাটাইটিস B ও C ভাইরাসের সংক্রমণে হয়ে থাকে। হেপাটাইটিস B নির্ণয়ের জন্য রক্তের এইচবি সারফেস অ্যান্টিজেন (HBsAg) পরীক্ষা করতে হয়।

**নিয়ন্ত্রণ/প্রতিকার :** রোগলক্ষণ প্রকাশ পেলে অভিজ্ঞ চিকিৎসকের পরামর্শ নেয়া দরকার। সাধারণত এর কোনো কার্যকরী চিকিৎসা নেই। নিয়মিত চিকিৎসায় সুস্থ থাকা যায় কিন্তু সম্পূর্ণ আরোগ্য হওয়া যায় না। এর মূল চিকিৎসা হলো রোগীকে ১০-১২ দিন পূর্ণ বিশ্রামে রাখা। গুলকোজের সরবত খাওয়ালে উপকার পাওয়া যায়। অড়হড় পাতা, ভুঁই আমলার পাতা ইত্যাদির রস খাওয়ায় উপকার পেয়েছেন বলেও অনেকে দাবি করেছেন। Amoxycillin, Metronidazole, ডিমিন-সি প্রভৃতি ওষুধ খাওয়াতে হবে।

**প্রতিরোধ :** প্রতিরোধের একমাত্র উপায় হলো প্যান্টাভ্যালেন্ট ভ্যাকসিন গ্রহণ করা। হেপাটাইটিস-B-এর ভ্যাকসিন মোট ৪টি প্রথম ৩টি একমাস পরপর এবং ৪র্থটি প্রথম ডোজ থেকে এক বছর পর। পাঁচ বছর পর বুস্টার ডোজ নিতে হবে। এর মাধ্যমে শরীরে হেপাটাইটিস-B ভাইরাসের বিপক্ষে প্রতিরোধ ব্যবস্থা গড়ে ওঠে। রক্ত পরীক্ষা করে এইচবি সারফেস অ্যান্টিজেন (HBsAg) পজিটিভ হলে B-ভাইরাস আক্রান্ত বলে ধরে নেয়া হয় এবং তাকে ভ্যাকসিন দেয়া যায়। যা থেকে শিশুতে এই রোগ ছড়াতে পারে, তাই সাবধান হতে হবে। রক্ত দেওয়া-নেওয়ায় সাবধান হতে হবে। আক্রান্ত রক্তের সাথে যৌন মিলন করা যাবে না। সর্বক্ষেত্রে ডিসপোজিবল সিরিঞ্জ ব্যবহার করা। সেলুনে সেভ করা পরিহার করতে হবে। প্রতিজ্ঞনের জন্য আলাদা আলাদা ব্রেড ব্যবহার করা উচিত। ব্যক্তিগত টয়লেট্রিজ দ্রব্য যেমন টুথব্রাশ, রেজার, নেইল ক্লিয়ার ও রক্ত গ্রহণের যন্ত্রপাতি অন্য কেউ ব্যবহার না করা।

**(৭) ডেঙ্গু জ্বর (Dengue Fever)-**

**রোগের কারণ :** ডেঙ্গু (প্রকৃত উচ্চারণ ডেঙ্গী) একটি ভাইরাসযুক্ত রোগ। এই ভাইরাসের জীবাণুর নাম ডেঙ্গুভাইরাস বা ডেঙ্গী ভাইরাস। এটি একটি RNA ভাইরাস। এই ভাইরাসের বাহক হলো Aedes aegypti L. নামক স্ত্রী মশা। আর এর পোষক দেহ হলো মানুষ। প্রতি বছর সারা বিশ্বে প্রায় ১০ কোটি মানুষ ডেঙ্গু জ্বরে আক্রান্ত হয়।

**রোগের লক্ষণ :** সাধারণ ডেঙ্গু জ্বর : প্রথমে শীত শীত ভাব হয়ে হঠাৎ প্রচণ্ড জ্বর দেখা দেয়। জ্বর ১০৩-১০৫° পর্যন্ত উঠতে পারে। সাধারণত স্ত্রী ডেঙ্গু মশা কামড়ানোর ২-৭ দিন পর জ্বর দেখা দেয়। ডেঙ্গু জ্বরে রোগীর তীব্র মাথা ব্যথা, চোখের পেছনে ব্যথা, পেট ব্যথা, কপাল ব্যথা ও গলা ব্যথা হয়। রোগীর সমস্ত শরীরে (মাংসপেশি, পিঠ, কোমর, হাত, হাড়ের জোড়ায় জোড়ায়) ব্যথা হয়। মেরুদণ্ডের ব্যথাসহ কোমরে ব্যথা এই রোগের বিশেষ লক্ষণ। শরীরে লালচে

রক্তের র্যাশ (ফুসকুড়ি) দেখা দিতে পারে। বমি বমি ভাব ও খাবারে অরুচি হতে পারে। মারাত্মক পর্যায়ে রক্তক্ষরণ (bleeding) হয়।

হেমোরাজিক ডেঙ্গুজ্বর : সাধারণ ডেঙ্গুজ্বরে জটিলতা থেকে হেমোরাজিক ডেঙ্গুজ্বর দেখা দেয়। এতে কয়েকদিন পর রোগীর নাক, মুখ, দাঁতের মাড়ি ও ত্বকের নিচে রক্তক্ষরণ দেখা দেয়। পায়খানার সাথে রক্ত যেতে পারে, রক্ত বমি হতে পারে, চোখের কোণে রক্ত জমাট হতে পারে। রক্তে প্লেটলেট (অণুচক্রিকা) তীব্র হ্রাস পায় এবং রক্ত জমাট বাঁধতে পারে না। সঠিক চিকিৎসা না হলে মৃত্যু ঘটতে পারে।

ডেঙ্গু শক সিন্ড্রোম : হেমোকনসেনট্রেশন ঘটতে দেখা যায়।

তিন ধরনের ডেঙ্গু জ্বরের মধ্যে হেমোরাজিক ডেঙ্গুজ্বর ও ডেঙ্গু শক সিন্ড্রোম অত্যন্ত মারাত্মক।

রোগ নির্ণয় : সেরোলজি : রক্ত পরীক্ষায় IgM অ্যান্টিবডি উপস্থিত থাকতে পারে অথবা উঁত্র সংক্রমিত রক্ত অ্যান্টিবডির পরিমাণ চার গুণ পর্যন্ত বৃদ্ধি পেতে পারে।

প্লেটলেট পরীক্ষা : রক্তের অণুচক্রিকার সংখ্যা  $150000/mm^3$  এর অনেক নিচে নেমে আসে।

সেল কালচার : রক্ত কণিকা কালচার করেও ভাইরাস শনাক্ত করা যায়।

প্রতিকার/চিকিৎসা : ডেঙ্গুজ্বরে রোগীতে এসপিরিন জাতীয় ওষুধ মারাত্মক পরিণতি দেখা দিতে পারে, তাই এসপিরিন জাতীয় ওষুধ দেয়া যাবে না। ব্যথা ও জ্বর কমানোর জন্য প্যারাসিটামল জাতীয় ওষুধ দিতে হবে। রক্তের সামান্য রক্ত জমাট প্লেটলেট ট্রান্সফিউশন এর প্রয়োজন পড়ে। রোগীকে প্রচুর পানি, ফলের রস ও তরল খাবার দিতে হবে। মাথার পর্চি ঢালা, গায়ের ঘাম মুছে দেয়া, ভেজা কাপড় দিয়ে শরীর স্পঞ্জ করে দেয়া রোগীর জন্য ফলদায়ক হয়। দুধ পোষা শিশুরে অবশ্যই মায়ের দুধ খাওয়াতে হবে। এছাড়া গর্ভবতী মায়েরে ডেঙ্গু হলে অন্যান্য রোগীর মতোই যত্ন নিতে হবে। রোগীর অবস্থা জটিল হলে অবশ্যই হাসপাতালে নিতে হবে।

প্রতিরোধ : ডেঙ্গু মশা নিধন করাই প্রতিরোধের প্রধান উপায়। এই মশা দিনের বেলায় কামড়ায়, কাজেই দিনের বেলায় মশার কামড় থেকে বাঁচতে হবে। রোগ প্রতিরোধে দিনের বেলায় মশারী টানিয়ে ঘুমানো, মশার কয়েল অথবা ইলেকট্রিক ভ্যাপার ম্যাট ব্যবহার করতে হবে, যাতে মশা কামড়াতে না পারে। এই মশা ময়লা পানিতে জন্মায় না, বাক্সি আশপাশে বিভিন্ন কনটেইনারে (ফুলের টব, ভাঙ্গা হাঁড়ি পাতিল, ডাবের খোসা, ড্রাম ইত্যাদি) রক্ষিত বা সঞ্চিত পরিষ্কার পানিতে জন্মায়, তাই পানির এসব উৎস ধুয়ে করতে হবে অর্থাৎ পানি জমতে না দেয়া। পূর্ণাঙ্গ মশা নিধনের জন্য নির্দিষ্ট পতনশীল স্প্রে করে রোগ প্রতিরোধ করা যায়। সম্প্রতি আমেরিকার ফ্লোরিডাতে জেনেটিক ইঞ্জিনিয়ারিং প্রযুক্তিরে পতনশীল ছাড়াই ডেঙ্গু মশা নিধনের ব্যবস্থা আবিষ্কৃত হয়েছে।

(গ) পেঁপের রিংস্পট বা মোজাইক রোগ (Ringspot or mosaic disease of Papaya) : পৃথিবীর অনেক দেশেই একটি উল্লেখযোগ্য অর্থকরী ফসল হিসেবে পেঁপের চাষ হয়। বর্তমানে বাংলাদেশেও একটি অর্থকরী ফসল হিসেবে পেঁপের চাষ শুরু হয়েছে। পেঁপের রোগ-বালাই অপেক্ষাকৃত কম হলেও কখনো কখনো ক্ষেতের পুরো ফসলই নষ্ট হতে পারে। পেঁপের সবচেয়ে ক্ষতিকারক রোগ হলো ভাইরাসঘটিত রিংস্পট রোগ। বাংলাদেশসহ ভারত, চীন, থাইল্যান্ড ও ফিলিপাইনে এ রোগের প্রাদুর্ভাব বেশি। এছাড়া দক্ষিণ আমেরিকা এবং যুক্তরাষ্ট্রের ফ্লোরিডা, হাওয়াই ও টেক্সাসসহ বেশ কয়েকটি অঙ্গরাজ্যে পেঁপে পাছে এ রোগ মহামারী আকারে দেখা দেয়। উক্ত রোগতত্ত্ববিদ জেনসন ১৯৪৯ সালে এ রোগের নামকরণ করেন রিংস্পট।

রোগের কারণ : একটি ভাইরাস দ্বারা পেঁপের রিংস্পট রোগ হয়। ভাইরাসটি সাধারণভাবে Papaya ringspot virus বা PRSV নামে পরিচিত। এর গণ Potyvirus, গোত্র Potyviridae। PRSV কতকটা দৈর্ঘ্য এটি ৭৬০-৮০০ nm পর্যন্ত এবং এর ব্যাস ১২ nm। পেঁপে ছাড়াও এ ভাইরাস কুমড়া জাতীয় উদ্ভিদে মোজাইক রোগের সৃষ্টি করে। কাশিসিঁড়ের

রোগের এর কোনো আবরণ নেই। এটি একটি RNA ভাইরাস। PRSV এর দুটি প্রকারের (PRSV<sub>P</sub> এবং PRSV<sub>V-W</sub>)

RNA

ব্রহ্মরশ : জাব পোকা ও সাদা মাছি (Melon Aphid- *Aphis gossypii* and Peach Aphid- *Myzus persicae*) দ্বারা

পেঁপে গাছে পেঁপের রিংস্পট রোগের ভাইরাস সংক্রমিত হয়। কোনো আক্রান্ত উদ্ভিদ থেকে জাব পোকা খাদ্যগ্রহণ করলে সংক্রমিত হয়। পোকাকার দেহে এ ভাইরাস সংখ্যাবৃদ্ধি করে না। যদি পেঁপে বাগানের গাছগুলো পোকাকার খুব কাছাকাছি স্থাপন করে এবং বাগানে জাব পোকাকার সংখ্যা খুব বেশি থাকে তাহলে এ রোগ খুব দ্রুত ছড়ায় এবং ৪ মাসের মধ্যে রোগ লক্ষণ (Symptoms) : রোগের নাম থেকেই লক্ষণ অনুমান করা যায়। Ring = বৃত্ত, Spot = দাগ অর্থাৎ

জাকার দাগ প্রকাশ পায়। বৃত্তাকার দাগের প্রকৃতি হলো কেন্দ্রাতিমুখী (Concentric)। রোগাক্রান্ত গাছে নিম্নলিখিত লক্ষণ প্রকাশ পায়।

- উদ্ভিদ জনের সাথে সাথে এ রোগের সংক্রমণ ঘটতে পারে। সংক্রমণের ৩০-৪০ দিনের মধ্যে প্রথম রোগ লক্ষণ প্রকাশ পায়।
- ক্রোরোগাস্ট নষ্ট হয়ে পাতায় হলদে-সবুজ মোজাইকের মতো দাগ পড়ে।
- কাণ্ড, পাতার বোঁটা ও ফলে তৈলাক্ত বা পানি-সিক্ত গাঢ় সবুজ দাগ, স্পট বা রিং সৃষ্টি হয়।
- অপেক্ষাকৃত কম বয়সের পাতায়ই রোগ লক্ষণ প্রথম প্রকাশ পায়।
- আক্রমণ প্রকট হলে পাতায় বহুল পরিমাণে মোজাইক সৃষ্টি হয়, পাতা আকৃতিতে ছোট ও কুকড়ে যায়, গাছের মাথায় বিকৃত আকৃতির স্কুম্বাকায় কিছু পাতা লক্ষ্য করা যায়। অন্যান্য পাতা ঝরে পড়ে। কখনো কখনো পাতার কেবল শিরাগুলো থাকে।
- আক্রান্ত ফলের উপর পানি ভেজা গোলাকার দাগ পড়ে এবং দাগের মধ্যবর্তী স্থান শক্ত হয়ে যায়।
- পেঁপে হলুদ হয়ে যায়, রিংস্পট লক্ষণ প্রকাশিত হয়, আকার ছোট হয়ে যায়। অনেক সময় পুষ্ট হবার আগেই ঝরে যায়।
- পেঁপের মিষ্টিতা ও পেপেইন হ্রাস পায়।
- ফলন শক্তকরা ৯০ ডাগ পর্যন্ত হ্রাস পেতে পারে।

#### ব্যতিকার/নিয়ন্ত্রণ

- জমিতে রোগ লক্ষণ প্রকাশ পেলে সাথে সাথেই রোগাক্রান্ত গাছ উঠিয়ে মাটি চাপা দিতে হবে বা পুড়িয়ে ফেলতে হবে।
- জাল (net) দিয়ে পুরো জমি (পেঁপের গাছসহ) ঢেকে দিতে হবে যেন এফিড নামক পতঙ্গ দ্বারা নতুন গাছ আক্রান্ত না হতে পারে।
- এফিড নামক পতঙ্গ নিধনের জন্য পেস্টিসাইড স্প্রে (রগর বা রজিয়ান বা পারফেকবিয়ন ৪০ ইসি অথবা যেটাসিসট্র ২৫ ইসি কীটনাশক ২ মিলিলিটার/১লিটার পানিতে মিশিয়ে) করা যেতে পারে।
- চারা লাগানোর প্রথম থেকেই নিয়মিত পেস্টিসাইড স্প্রে করলে এফিড পতঙ্গ দ্বারা রোগ ছড়ায় না।
- রোগাক্রান্ত জমিতে পেঁপে গাছের ফ্রনিং (পাতা কাটা, ছাঁটা ইত্যাদি) বন্ধ রাখতে হবে, কারণ কাটা-ছেড়া স্থান দিয়ে রোগাক্রম ঘটে থাকে।
- বাগানদেশি বিজ্ঞানী ড. মাকসুদুল আলম কর্তৃক জিন প্রযুক্তির মাধ্যমে আবিষ্কৃত নতুন জাতের জাল স্ক্রোটেশন করে আবাদ করলে রোগমুক্ত ফল উৎপাদন করা সম্ভব। এখানে উল্লেখ্য যে, ড. মাকসুদুল আলম আমেরিকার হাওয়ার্ড বিশ্ববিদ্যালয়ে পেঁপের জিনরহস্য উন্মোচন করেছেন। (এখন তিনি প্রয়াত)।

প্রতিরোধমূলক ব্যবস্থা

- ১। যে এলাকাতে রোগ ছড়িয়ে পড়েছে সে এলাকায় পেঁপের চাষ বন্ধ করে দিতে হবে এবং নূরু মূলক রোগমুক্ত চারা দিয়ে চাষ শুরু করতে হবে।
- ২। ক্রস-প্রোটেকশন পদ্ধতিতে উদ্ভাবিত চারাগাছ থেকে ভালো ফলাফল পাওয়া যায়। মূনু প্রকৃতির PRSV টি প্রাণিদেহে ভাইরাল টিকাদানের মতো পোষক উদ্ভিদে প্রবেশ করিয়ে গাছকে ভাইরাস প্রতিরোধী করা।
- ৩। PRSV সাধারণত বীজের মাধ্যমে স্থানান্তরিত হয় না, তবে প্রকটভাবে আক্রান্ত পেঁপের বীজ ব্যবহার করে ইনোকুলামের উৎস হিসেবে কাজ করতে পারে। কাজেই এই ধরনের বীজ ব্যবহার না করা।
- ৪। ট্রান্সজেনিক জাত ব্যবহার সবচেয়ে নিরাপদ। জিনগান পদ্ধতি ব্যবহার করে PRSV'S Coat protein জিন জুগ টিস্যুতে সংযুক্ত করে নতুন ট্রান্সজেনিক জাত উদ্ভাবন করা হয়েছে ১৯৯৮ সালে। ট্রান্সজেনিক জাত দুটি PRSV মুক্ত রেইনবো (Rainbow) ও সানআপ (Sunup) এই ট্রান্সজেনিক জাত (GMO) PRSV আক্রান্ত হয় না।

ব্যাকটেরিয়া (Bacteria, একবচনে Bacterium)

গ্রিক শব্দ *Bakterion* = little rod থেকে ব্যাকটেরিয়া শব্টির উৎপত্তি। ব্যাকটেরিয়া (একবচনে ব্যাকটেরিয়াম) ধরনের ক্ষুদ্র আণুবীক্ষণিক জীব। ওলন্দাজ বিজ্ঞানী (হল্যান্ড) অ্যান্টনি ভ্যান লীউয়েনহুক (Antony Van Leeuwenhoek, 1632-1723) ১৬৭৫ খ্রিস্টাব্দে তাঁর নিজের আবিষ্কৃত সরল অণুবীক্ষণ যন্ত্রের নিচে এক ফোঁটা বৃষ্টির পানিতে ব্যাকটেরিয়ার উপস্থিতি পর্যবেক্ষণ করেন। তিনি এগুলোর নাম দেন animalcule বা ক্ষুদ্র প্রাণী। ১৬৮৩ খ্রিস্টাব্দের ১৭ সেপ্টেম্বর পল রয়্যাল সোসাইটিতে প্রদত্ত তার অঙ্কিত ছবিতে তিন আকৃতির ব্যাকটেরিয়ার উপস্থিতি দেখা যায়। সর্ব প্রথম অণুবীক্ষণ সমীক্ষায় আণুবীক্ষণিক ক্ষুদ্র জীবের অস্তিত্ব প্রমাণের জন্য তাকে ব্যাকটেরিওলজি ও প্রোটোজুওলজির জনক বলা হয় থাকে। জার্মান বিজ্ঞানী এরেনবার্গ (Christian Gottfried Ehrenberg) ১৮২৯ খ্রিস্টাব্দে এসব ক্ষুদ্রজীবের ব্যাকটেরি নামকরণ করেন। ফরাসি বিজ্ঞানী লুই পাস্তুর (Louis Pasteur) ১৮৬৯ খ্রিস্টাব্দে ব্যাকটেরিয়ার ওপর ব্যাপক গবেষণা এই ব্যাকটেরিয়া তত্ত্বকে (germ theory of disease) প্রতিষ্ঠিত করেন। ব্যাকটেরিয়া তত্ত্ব প্রতিষ্ঠার কারণে লুই পাস্তুর অনেকেই আধুনিক ব্যাকটেরিওলজির জনক বলতে চান। জার্মান ডাক্তার রবার্ট কোক (Robert Koch) অনেক পরীক্ষা-নিরীক্ষা দ্বারা প্রমাণ করেন যে, প্রাণীর বহু রোগের কারণ হলো ব্যাকটেরিয়া। তিনি যক্ষ্মা রোগের জন্য Mycobacterium tuberculosis ব্যাকটেরিয়া আবিষ্কার করেন এবং এজন্য তাঁকে ১৯০৫ সালে নোবেল পুরস্কার প্রদান করা হয়।

মানুষের দেহে যতগুলো কোষ আছে তার চেয়ে ১০ গুণ বেশি ব্যাকটেরিয়া আছে। মানুষের অন্ত্র ও ত্বকে সর্বাধিক সংখ্যক ব্যাকটেরিয়া থাকে। এদের বেশিরভাগই কোনো ক্ষতি করে না। মানুষের দেহে ব্যাকটেরিয়া দ্বারা সৃষ্ট রোগের মধ্যে যক্ষ্মা রোগ বেশি ভয়ানক এবং এ রোগে আক্রান্ত হয়ে বিশ্বে প্রতি বছর প্রায় ২ মিলিয়ন মানুষ মারা যায়। মুক্তরাষ্ট্রে AIDS সংক্রমণে যত মানুষ মারা যায় তার চেয়ে বেশি মারা যায় Methicillin-resistant Staphylococcus aureus (MRSA) নামক ব্যাকটেরিয়ার সংক্রমণে।

বিজ্ঞানের যে শাখায় ব্যাকটেরিয়ার গঠন, আবাস, রোগতত্ত্ব, বংশবিস্তার ইত্যাদি নিয়ে অধ্যয়ন ও গবেষণা করা হয় তাকে ব্যাকটেরিওলজি বলে।

ব্যাকটেরিয়া আদিকোষী (Prokaryotic) জীব। আদিকোষী জীবের বৈশিষ্ট্য হলো এদের কোষে কোনো তিরিক্ত অঙ্গাণু থাকে না, যেমন নিউক্লিয়াস, মাইটোকন্ড্রিয়া, ক্লোরোপ্লাস্ট, এন্ডোপ্লাজমিক রেটিকুলাম, গলগি কর্পস্কেল, লাইসোজোম, সাইটোস্কেলেটিন নেই। কেবলমাত্র রাইবোসোম থাকে। কোষে একটি হিস্ট্রিক অক্ষত, কার্যত বৃত্তাকার 100-150 অণু থাকে, যা ক্রোনোসোম হিসেবে পরিচিত। এতে হিস্ট্রোন-স্ট্রোটিন থাকে না। ব্যাকটেরিয়া অত্যন্ত ক্ষুদ্রাকার, অণুবীক্ষণ যন্ত্র দ্বারা এদের দেখা যায় না। এদের কোষে শুধু কোষ প্রাচীর থাকে। তাই এরা উদ্ভিদের সাথে মিল সম্পন্ন।



- ৯। ফায় ভাইরাসের প্রতি এরা খুবই সংবেদনশীল।
- ১০। এদের অধিকাংশই অজৈব লবণ জারিত করে শক্তি সংগ্রহ করে।
- ১১। ব্যাক্টেরিয়া প্রতিকূল পরিবেশে টিকে থাকার জন্য এন্ডোস্পোর বা অন্তরেণু গঠন করে। এ অবস্থায় এরা ৫০ ম পর্যন্ত টিকে থাকতে পারে।
- ১২। এদের কতক বাধ্যতামূলক অবায়বীয় (obligate anaerobes) অর্থাৎ অক্সিজেন থাকলে বাঁচতে পারে না। কতক সুবিধাবাদী অবায়বীয় (facultative anaerobes) অর্থাৎ অক্সিজেনের উপস্থিতিতেও বাঁচতে পারে। কতক বাধ্যতামূলক বায়বীয় (obligate aerobes) অর্থাৎ অক্সিজেন ছাড়া বাঁচতে পারে না।

**ব্যাক্টেরিয়ার বিস্তৃতি ও আবাসস্থল :** ব্যাক্টেরিয়া মাটিতে, পানিতে, বাতাসে, জীবদেহের বাইরে এবং ভেতরে অর্থাৎ প্রায় সর্বত্রই বিরাজমান। মানুষের অস্ত্রেও ব্যাক্টেরিয়া বাস করে। এর মধ্যে Escherichia coli (E. coli) আন্ডোস্পোর উৎপাদন করে থাকে। প্রকৃতিতে প্রচণ্ড ঠাণ্ডা অর্থাৎ  $-17^{\circ}\text{C}$  তাপমাত্রা থেকে শুরু করে  $80^{\circ}\text{C}$  তাপমাত্রা পর্যন্ত ব্যাক্টেরিয়া বেঁচে থাকে। মাটি বা পানিতে যেখানে জৈব পদার্থ বেশি ব্যাক্টেরিয়ার সংখ্যাও সেখানে বেশি। জৈব পদার্থ সমৃদ্ধ আবাদি মাটিতে ব্যাক্টেরিয়ার সংখ্যা সবচেয়ে বেশি। মাটির যত গভীরে যাওয়া যাবে, মৃত জৈব পদার্থের পরিমাণও তত কমতে থাকে এবং সাথে সাথে ব্যাক্টেরিয়ার সংখ্যাও কমতে থাকে। জৈব পদার্থসমৃদ্ধ জলাশয়েও বিপুল সংখ্যক ব্যাক্টেরিয়া বাস করে। বায়ুতেও ব্যাক্টেরিয়া আছে তবে বায়ুস্তরের অনেক উঁচুতে ব্যাক্টেরিয়া থাকে না। এক গ্রাম মাটিতে প্রায় ৪০ মিলিয়ন এবং এক মিলিলিটার মিঠা পানিতে প্রায় ১ মিলিয়ন ব্যাক্টেরিয়া থাকে। অনন্থ্য ব্যাক্টেরিয়া উদ্ভিদ ও প্রাণীদেহে পরজীবী হিসেবে বাস করে। আবার অনেকে প্রাণীর অস্ত্রে মিথোজীবী হিসেবে বাস করে।

### ব্যাক্টেরিয়ার শ্রেণিবিভাগ (Classification of Bacteria)

ব্যাক্টেরিয়াকে তাদের কোষের আকৃতিগত পার্থক্য, জৈবিক প্রক্রিয়া, পৃষ্টির তারতম্য, ফ্ল্যাগেলার বিস্তৃতি, রক্ত গ্রহণের ক্ষমতা, স্পোর উৎপাদন ক্ষমতা ইত্যাদি বৈশিষ্ট্যের ওপর ভিত্তি করে বিভিন্নভাবে শ্রেণিবিন্যাস করা হয়ে থাকে। নিম্নে এদের মধ্য থেকে তিন প্রকার শ্রেণিবিন্যাস পদ্ধতি উপস্থাপন করা হলো :

(ক) কোষের আকৃতিগত শ্রেণিবিভাগ

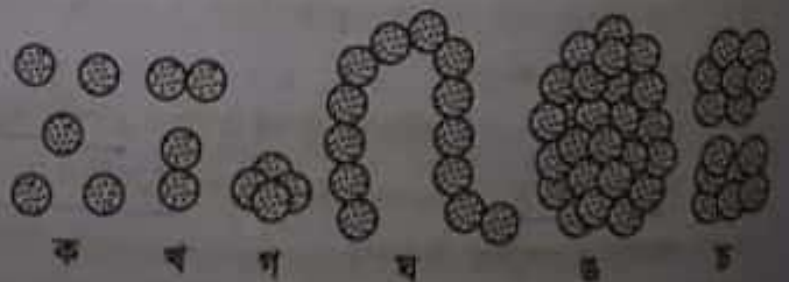
কোষের আকৃতি অনুসারে ব্যাক্টেরিয়াকে নিম্নলিখিতভাবে শ্রেণিবিন্যাস করা হয়, যথা- ১। কক্কাস, ২। ব্যাসিলাস, ৩। কমাঙ্কতি, ৪। স্পাইরিলাম, ৫। বহুরূপি, ৬। স্ট্রিপ্টো বা তারকাকার এবং ৭। বর্গাকৃতির।

১। কক্কাস (Coccus) [বহুবচনে কক্কাই, Pl. Cocci] : যে সব ব্যাক্টেরিয়া কোষের আকৃতি প্রায় গোলাকার তাদেরকে কক্কাস বলে। কক্কাসকে আবার ছয়ভাগে ভাগ করা হয়েছে। যথা-

(ক) মাইক্রোকক্কাস বা মনোকক্কাস (Micrococcus) : যেসব ব্যাক্টেরিয়া গোলাকার এবং একা একা থাকে তাদেরকে মাইক্রোকক্কাস বা মনোকক্কাস বলে। উদাহরণ- *Micrococcus denitrificans*.

(খ) ডিপ্লোকক্কাস (Diplococcus) : দেখতে গোলাকার এবং এ ব্যাক্টেরিয়াসমূহ জোড়ায় জোড়ায় থাকে। উদাহরণ- *Diplococcus pneumoniae*.

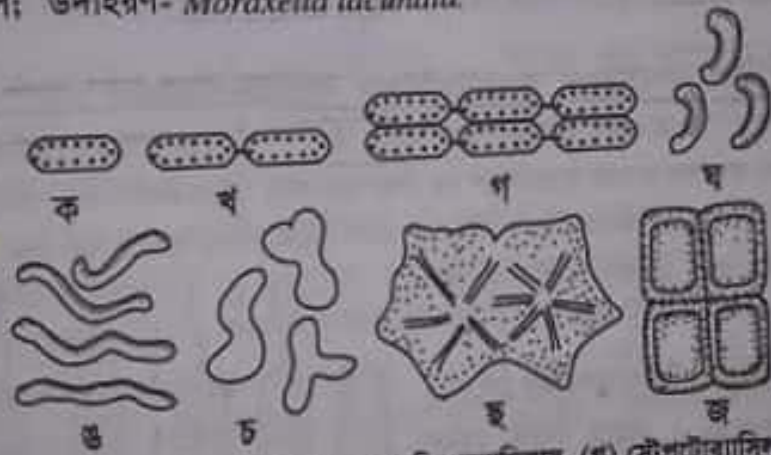
(গ) টেট্রোকক্কাস (Tetrads) : যখন চারটি গোলাকার ব্যাক্টেরিয়া একই তলে একত্রে বাস করে। উদাহরণ- *Gaerdyia tetragena*.



চিত্র ৪.৬ : বিভিন্ন প্রকারের ব্যাক্টেরিয়া (ক) মাইক্রোকক্কাস, (খ) ডিপ্লোকক্কাস, (গ) স্ট্রিপ্টোকক্কাস, (ঘ) টেট্রোকক্কাস, (ঙ) স্যারসিনা এবং (চ) ব্যাসিলাস।

- (খ) স্ট্রেপটোকক্কাস (Streptococcus) : এরাও দেখতে গোলাকার এবং চেইন (chain) বা মালাব মতো সাজানো থাকে। উদাহরণ- *Streptococcus lactis*.
- (গ) স্ট্যাফাইলোকক্কাস (Staphylococcus) : এগুলো গোলাকৃতি ব্যাকটেরিয়া এবং অনিয়মিত গুচ্ছাকারে সাজানো থাকে, বা দেখতে অনেকটা আঙ্গুরের থোকের ন্যায় দেখায়; উদাহরণ- *Staphylococcus aureus*.
- (ঘ) সারসিনা (Sarcina) : এগুলো দেখতে গোলাকার। কক্কাস জাতীয় ব্যাকটেরিয়াগুলো একত্রে সমান সমান দৈর্ঘ্যে, উচ্চতায় একটি ঘনতলের মতো গঠন তৈরি করে তখন তাকে সারসিনা বলে; উদাহরণ- *Sarcina lutea*.
- ২। ব্যাসিলাস (Bacillus) [বহুবচনে ব্যাসিলি Pl. bacilli] : দণ্ডাকৃতির ব্যাকটেরিয়াকে ব্যাসিলাস ব্যাকটেরিয়া বলে; উদাহরণ- *Bacillus albus, Clostridium botulinum, Pseudomonas tabaci* ইত্যাদি। ব্যাসিলাস ব্যাকটেরিয়া কিসিবিধ ধরনের-

- ১। মনোব্যাসিলাস (Monobacillus) : যখন ব্যাসিলাস ব্যাকটেরিয়া এককভাবে থাকে তখন তাকে মনোব্যাসিলাস বলে; উদাহরণ- *Bacillus albus, Escherichia coli*.
- ২। ডিপ্লোব্যাসিলাস (Diplobacillus) : দুটি ব্যাসিলাস ব্যাকটেরিয়া একত্রে যুক্ত অবস্থায় থাকলে তাকে ডিপ্লোব্যাসিলাস বলে; উদাহরণ- *Moraxella lacunata*.



চিত্র ৪.৭ : (ক) মনোব্যাসিলাস, (খ) ডিপ্লোব্যাসিলাস, (গ) স্ট্রেপটোব্যাসিলাস, (ঘ) কমা কৃতি, (ঙ) স্পাইরিলাম, (চ) বহুরূপি, (ছ) তরকাকার এবং (জ) বর্গাকৃতির।

- ৩। স্ট্রেপটোব্যাসিলাস (Streptobacillus) : দুইয়ের অধিক ব্যাসিলাস ব্যাকটেরিয়া একত্রে যুক্ত হয়ে লম্বা সূত্রাকার গঠন তৈরি করে তখন তাকে স্ট্রেপটোব্যাসিলাস বলে; উদাহরণ- *Streptobacillus moniliformis*.
- ৪। কক্কোব্যাসিলাস (Coccobacillus) : যখন ব্যাকটেরিয়াগুলো সামান্য লম্বা বা কতকটা ডিম্বাকার হয় তখন তাকে কক্কোব্যাসিলাস বলে; উদাহরণ- *Salmonella, Mycobacterium*.
- ৫। প্যালিসেড ব্যাসিলাস (Palisade bacillus) : কখনো কখনো ব্যাসিলাস জাতীয় ব্যাকটেরিয়াগুলো পাশাপাশি সমান্তরালভাবে অবস্থান করে অলীক টিস্যুর ন্যায় গঠন তৈরি করে তখন তাকে প্যালিসেড ব্যাসিলাস বলে; উদাহরণ- *Lampropedia sp.*
- ৬। কমা কৃতি বা ভিক্রিও (Comma or Vibrio) : যেসব ব্যাকটেরিয়া সাধারণত কমা চিহ্নের ন্যায় তাদের কমা ব্যাকটেরিয়া বলা হয়; উদাহরণ- *Vibrio cholerae*.
- ৭। স্পাইরিলাম (Spirillum) [বহুবচনে স্পাইরিলি Pl. spirilla] : প্যাঁচানো বা সর্পিলাকার ব্যাকটেরিয়াকে স্পাইরিলাম বলে; উদাহরণ- *Spirillum minus*.
- ৮। বহুরূপি (Pleomorphic) : সুনির্দিষ্ট আকারবিহীন ব্যাকটেরিয়াকে বহুরূপি ব্যাকটেরিয়া বলা হয়; উদা.

৬। স্টিলেট বা তারকাকার (Stellate or Star shaped) : এরা দেখতে অনেকটা তারকার ন্যায়; যেমন-*Stellaria*।

৭। বর্গাকৃতির (Square shaped) : চার বাহুবিশিষ্ট ব্যাকটেরিয়াকেই বর্গাকৃতির ব্যাকটেরিয়া বলা হয়; যেমন-*Halbquadratum walsbyi*।

৮। ফিলামেন্টাস (Filamentus) : এদের গঠন যখন সূত্রাকার হয় তখন তাকে ফিলামেন্টাস বলা হয়; যেমন-*Candidatus savagella*।

(খ) রঞ্জনভিত্তিক শ্রেণিবিন্যাস (দিলেবাস বহির্ভূত কিন্তু জানা জরুরি)

১৮৮৪ সালে ড্যানিশ চিকিৎসক Hans Christian Gram ব্যাকটেরিয়ার জন্য একটি রঞ্জন পদ্ধতি উদ্ভাবন করেন, যাকে বলা হয় Gram staining বা গ্রাম রঞ্জন পদ্ধতি।

গ্রাইডে ব্যাকটেরিয়া স্মিয়ার (Smear) নিয়ে তাকে ক্রিস্টাল ভায়োলেট রং দিতে হবে, এরপর আয়োডিন দিতে হবে। এরপর এটি অ্যালকোহলে ধুয়ে সায়্ট্রানিন-এর লাল রং-এ কাউন্টার স্টেইনিং করতে হবে। যে সব ব্যাকটেরিয়া ভায়োলেট রং ধরে রাখবে তারা হলো গ্রাম-*Bacillus subtilis*। যে সব ব্যাকটেরিয়ায় ভায়োলেট রং ধুয়ে চলে যায় সেগুলো হলো গ্রাম-*Salmonella typhi*।

চিকিৎসা ক্ষেত্রে গ্রাম স্টেইনিং অত্যন্ত প্রয়োজনীয়। পেনিসিলিন বা পেনিসিলিন-প্রতিরোধী অ্যান্টিবায়োটিক ওষুধ গ্রাম-*Streptococcus* কোষপ্রাচীর উপাদান পেপটিডোগ্লাইকান উৎপাদন বন্ধ করে দেয়, ফলে নতুন সৃষ্টি কোষ টিকে থাকতে পারে না। অন্যদিকে *Streptococcus pneumoniae* গ্রাম-*Streptococcus pneumoniae* কোষপ্রাচীর উপাদান পেপটিডোগ্লাইকান উৎপাদন বন্ধ করে দেয়, তাই নতুন সৃষ্টি কোষ টিকে থাকতে পারে না।

স্বাভাবিক আসিত্ত ব্যাকটেরিয়া, ক্লসট্রিডিয়াম, স্ট্যাফাইলোকক্কাস, অ্যাকটিনোব্যাকটেরিয়া ইত্যাদি গ্রাম-*Streptococcus*। এনটেবায়োটিক-সহনশীল সায়নোব্যাকটেরিয়া, শিগেলা, সালমোনেলা, বাইজোবিয়াম, ভিব্রিও, ই. কোলাই ইত্যাদি গ্রাম-*Streptococcus*।

আমাদের নিজস্ব গবেষণায় প্রমাণিত হয়েছে বাংলাদেশে বহু গাছপালা আছে যাদের নির্ধারিত গ্রাম-*Streptococcus* এবং গ্রাম-*Streptococcus* ব্যাকটেরিয়া বিরুদ্ধে কার্যকর। পার্শ্বপ্রতিক্রিয়া বিশিষ্ট অ্যান্টিবায়োটিকের পরিবর্তে এসব উদ্ভিদ নির্ধারিত ব্যবহার করা যায়। *Polygonum lapathifolium* হল একটি আগাছা; প্রয়োজন ছাড়া যেন কোনো একটি আগাছাও আমরা নষ্ট না করি।

(গ) স্ত্যাজেলাভিত্তিক শ্রেণিবিন্যাস (দিলেবাসের অঙ্গভূক্ত নয়)

১। অ্যাট্রিকাল (atrichous) : এদের কোষে কোনো স্ত্যাজেলা থাকে না; উদাহরণ-*Corynebacterium diphtheriae*।

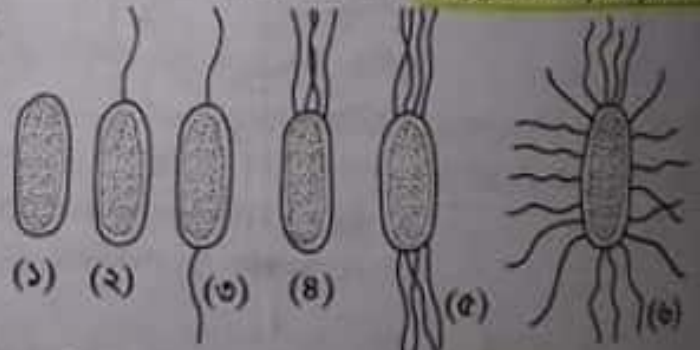
২। মনোট্রিকাল (monotrichous) : এদের কোষের এক প্রান্তে একটি মাত্র স্ত্যাজেলা থাকে; যেমন-*Vibrio cholerae*।

৩। অ্যাম্ফিট্রিকাল (amphitrichous) : এদের কোষের দুই প্রান্তে একটি করে স্ত্যাজেলা থাকে; যেমন-*Spirillum minus*।

৪। সেফালোট্রিকাল (cephalotrichous) : এদের কোষের এক প্রান্তে একগুচ্ছ স্ত্যাজেলা থাকে; যেমন-*Pseudomonas fluorescens*।

৫। লোফোট্রিকাল (lophotrichous) : এদের কোষের দুই প্রান্তে দুইগুচ্ছ স্ত্যাজেলা থাকে; যেমন-*Spirillum volutans*।

৬। পেরিট্রিকাল (peritrichous) : এদের দেহের সর্বদিকেই স্ত্যাজেলা থাকে; যেমন-*Salmonella typhi*।



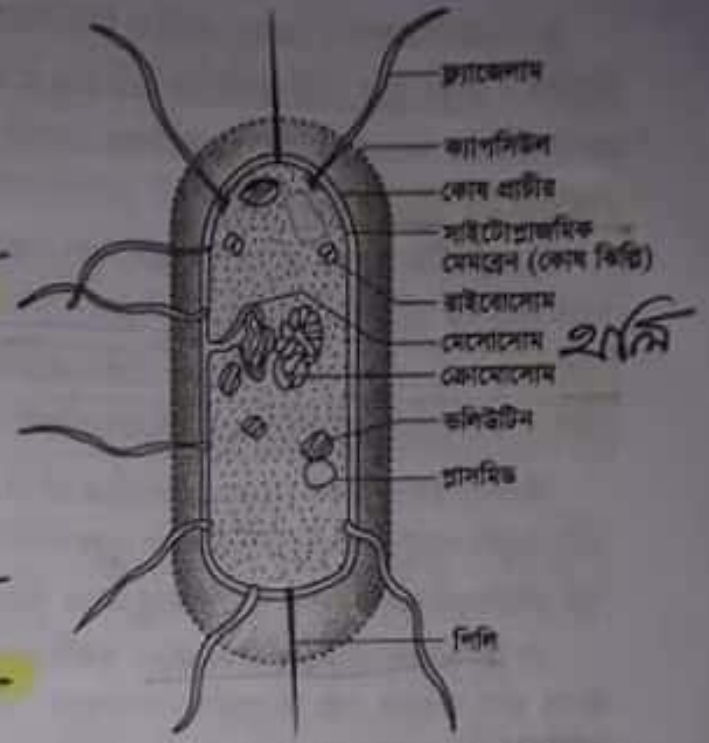
চিত্র ৪.৮ : স্ত্যাজেলাভিত্তিক ব্যাকটেরিয়ার প্রকারভেদ।

(১) অ্যাট্রিকাল (২) মনোট্রিকাল (৩) অ্যাম্ফিট্রিকাল (৪) লোফোট্রিকাল (৫) সেফালোট্রিকাল (৬) পেরিট্রিকাল।

একটি আদর্শ ব্যাকটেরিয়ামের গঠন (Structure of a Typical Bacterium)

ব্যাকটেরিয়ার বাহ্যিক আকার-আকৃতি ও প্রকৃতিতে যেমন উল্লেখযোগ্য পার্থক্য আছে, এদের কোষীয় গঠন বৈশিষ্ট্যও তেমনই উল্লেখযোগ্য পার্থক্য বিদ্যমান আছে। সবগুলো বৈশিষ্ট্যকে একত্র করে একটি আদর্শ ব্যাকটেরিয়ামের গঠন হিসেবে এখানে উপস্থাপন করা হলো।

১। কোষ প্রাচীর : প্রতিটি ব্যাকটেরিয়াম কোষকে ঘিরে একটি কোষ প্রাচীর থাকে। কোষ প্রাচীরের প্রধান উপাদান পেপটিডোপলিমার জাতীয় যাকে **মিউরিন বা পেপটিডোগ্লাইকান** বলে। পেপটিডোগ্লাইকান একটি **কার্বোহাইড্রেট পলিমার**। পেপটিডোগ্লাইকানের সাথে কিছু পরিমাণ **মুরামিক অ্যাসিড** এবং **আইক অ্যাসিড** থাকে। গ্রাম পজিটিভ ব্যাকটেরিয়াতে পেপটিডোগ্লাইকান স্তরটি বেশ পুরু থাকে যা ক্রিস্টাল ভায়োলেট রং রাখতে পারে। গ্রাম নেগেটিভ ব্যাকটেরিয়াতে পেপটিডোগ্লাইকান স্তরটি পাতলা থাকে এবং এর উপর লিপোপলিডি বা লিপোপলিসেকারাইড-এর একটি পাতলা স্তর থাকে। এজন্য এরা ভায়োলেট রং ধরে রাখতে পারে না। হাইকোপ্রাজমাতে জড় প্রাচীর নেই বললেই চলে। এরা ক্ষুদ্রতম ব্যাকটেরিয়া। **লাইসোজাইম** এনজাইম দ্বারা এর কোষ প্রাচীর ভাঙা যায়।



চিত্র ৪.৩ : একটি আদর্শ ব্যাকটেরিয়াম কোষ (আংশিক মেরুদণ্ড)।

২। ক্যাপসিউল : বহু ব্যাকটেরিয়াতে কোষ প্রাচীরকে ঘিরে একটি কার্বোহাইড্রেট বা পলিপেপটাইড দিয়ে গঠিত একটি পুরু স্তর থাকে, যাকে **ক্যাপসিউল** বলে। একে **প্রাইম স্তর**ও বলা হয়। প্রতিকূল অবস্থা থেকে ব্যাকটেরিয়াকে রক্ষা করাই এর প্রধান কাজ।

৩। ফ্ল্যাজেলা : অনেক ব্যাকটেরিয়াতে একটি ফ্ল্যাজেলা বা একাধিক ফ্ল্যাজেলা থাকে। ব্যাকটেরিয়ার ফ্ল্যাজেলা গঠনের রতবিশেষ। **ফ্ল্যাজেলিন** নামক প্রোটিন দিয়ে ফ্ল্যাজেলা গঠিত। প্রতিটি ফ্ল্যাজেলার তিনটি অংশ থাকে। যথা- (i) **স্ট্রিক** (ii) **সংযুক্ত ছক** এবং (iii) **বাসাল বডি**। বাসাল বডি ফ্ল্যাজেলার কোষের প্রাজমামেমব্রেনের সাথে সংযুক্ত রাখে। ফ্ল্যাজেলা ব্যাকটেরিয়ার চলনে অংশগ্রহণ করে।

৪। পিলি : কতগুলো গ্রাম নেগেটিভ ব্যাকটেরিয়ায় অপেক্ষাকৃত ক্ষুদ্র, দৃঢ়, সংখ্যায় অধিক লোম সদৃশ অঙ্গ থাকে যাকে পিলি বলে। পিলি, **পিলিন (Pilin)** নামক এক প্রকার প্রোটিন দিয়ে তৈরি। পোষক কোষের সাথে সংযুক্তির কাজ করে যাকে পিলি। **গনোরিয়া ব্যাকটেরিয়া পিলি দ্বারা পোষকে কোষের সাথে সংযুক্ত হয়।**

৫। প্রাজমামেমব্রেন : সাইটোপ্রাজমকে বেটন করে সজীব প্রাজমামেমব্রেন অবস্থিত। এটি সরল শৃঙ্খলের ফসফোলিপিড হাইলোয়ার হিসেবে অবস্থিত, এর সাথে মাঝে মাঝে প্রোটিন থাকে। এতে কোলেস্টেরল থাকে না। ব্যাকটেরিয়ার প্রাজমামেমব্রেন অনেক মেটাবলিক কাজ করে থাকে। বায়বীয় ব্যাকটেরিয়ার প্রাজমামেমব্রেন বহু শ্বসনিক ও ফসফোরাইলেটিক এনজাইম ধারণ করে (মাইটোকন্ড্রিয়ার অনুরূপ)। ফটোসিনথেটিক ব্যাকটেরিয়াতে প্রাজমামেমব্রেন ভেতরের দিকে ভাঁজ করে থাকে। **ব্যাাকটেরিয়াতে মাইটোকন্ড্রিয়া নেই, তবুও কিছু ATP তৈরি হয় সাবস্ট্রেট লেভেল ফসফোরাইলেশন প্রক্রিয়ায়, কারণ ব্যাকটেরিয়ার প্রাজমামেমব্রেনে ফসফোরাইলেটিক এনজাইম থাকে।**

৬। মেসোসোম : ব্যাকটেরিয়া কোষের প্রাজমামেমব্রেনে কখনো কখনো **ভেতরের দিকে ভাঁজ হয়ে থলির মতো গঠন** সৃষ্টি করে যাকে মেসোসোম বলে। অনেকের মতে মেসোসোম কোষ বিভাজনে সাহায্য করে থাকে।

৭। সাইটোপ্রাজম : সাইটোপ্রাজমিক মেমব্রেন দিয়ে পরিবেষ্টিত অবস্থায় সাইটোপ্রাজম অবস্থিত। সাইটোপ্রাজম **কর্ডন, বাহু**। এতে বিদ্যমান থাকে ছোট ছোট কোষ গহ্বর, চর্বি, শর্করা জাতীয় দ্রব্য, প্রোটিন, খনিজ পদার্থ (সৌহ, ক্যালসিয়াম, সালফার ইত্যাদি)। গহ্বরগুলো কোষের দিকে পূর্ণ থাকে। সাইটোপ্রাজমে অবস্থিত উল্লেখযোগ্য অঙ্গাদি হলো **ক্লোরোপ্লাস্ট, সালফার ইত্যাদি**। গহ্বরগুলো কোষের দিকে পূর্ণ থাকে। সাইটোপ্রাজমে অবস্থিত উল্লেখযোগ্য অঙ্গাদি হলো **ক্লোরোপ্লাস্ট, সালফার ইত্যাদি**। সাইটোপ্রাজমে অবস্থিত উল্লেখযোগ্য অঙ্গাদি হলো **ক্লোরোপ্লাস্ট, সালফার ইত্যাদি**। সাইটোপ্রাজমে অবস্থিত উল্লেখযোগ্য অঙ্গাদি হলো **ক্লোরোপ্লাস্ট, সালফার ইত্যাদি**।

৮। ক্রোমোসোম : কোষে সুগঠিত নিউক্লিয়াসের পরিবর্তে কেবল মাত্র একটি ক্রোমোসোম থাকে, যা সাইটোপ্লাস্টিক অবস্থিত। প্রকৃতপক্ষে এটি একটি দ্বিসূত্রক DNA অণু। এটি কার্যত বৃত্তাকার এবং নগ্ন অর্থাৎ এতে ক্রোমোসোমের মতো প্রোটিন থাকে না। ক্রোমোসোমকে ঘিরে কোনো নিউক্লিয়ার আবরণ থাকে না। সাইটোপ্লাজমিক DNA অণু নিউক্লিয়য়েড (nucleoid) বলে।

৯। প্রাসমিড : বহু ব্যাকটেরিয়াতে বৃহৎ ক্রোমোসোম ছাড়াও একটি ক্ষুদ্রাকায় ও প্রকৃত বৃত্তাকার DNA অণু থাকে বলে হয় প্রাসমিড। প্রাসমিড স্ববিভাজন ক্ষমতাসম্পন্ন এবং এতে স্বল্প সংখ্যক জিন থাকে।

কাজ : একটি আদর্শ ব্যাকটেরিয়াম কোষ অঙ্কন কর এবং এর বিভিন্ন অংশ চিহ্নিত কর।  
উপকরণ : পোস্টার পেপার, পেন্সিল, রংপেন্সিল, ইরেজার ইত্যাদি।

**ব্যাকটেরিয়ার জনন (Reproduction of Bacteria) :** ব্যাকটেরিয়ার প্রধান জনন পদ্ধতি হলো দ্বি-ভাজন পদ্ধতি। এটি একটি অযৌন পদ্ধতি। কুঁড়ি তথা মুকুলোদগম প্রক্রিয়ায় কোনো কোনো ব্যাকটেরিয়াতে সংখ্যাবৃদ্ধি হতে পারে। সৃষ্টি পদ্ধতিকে অঙ্গজ জনন পদ্ধতি বলা যেতে পারে।

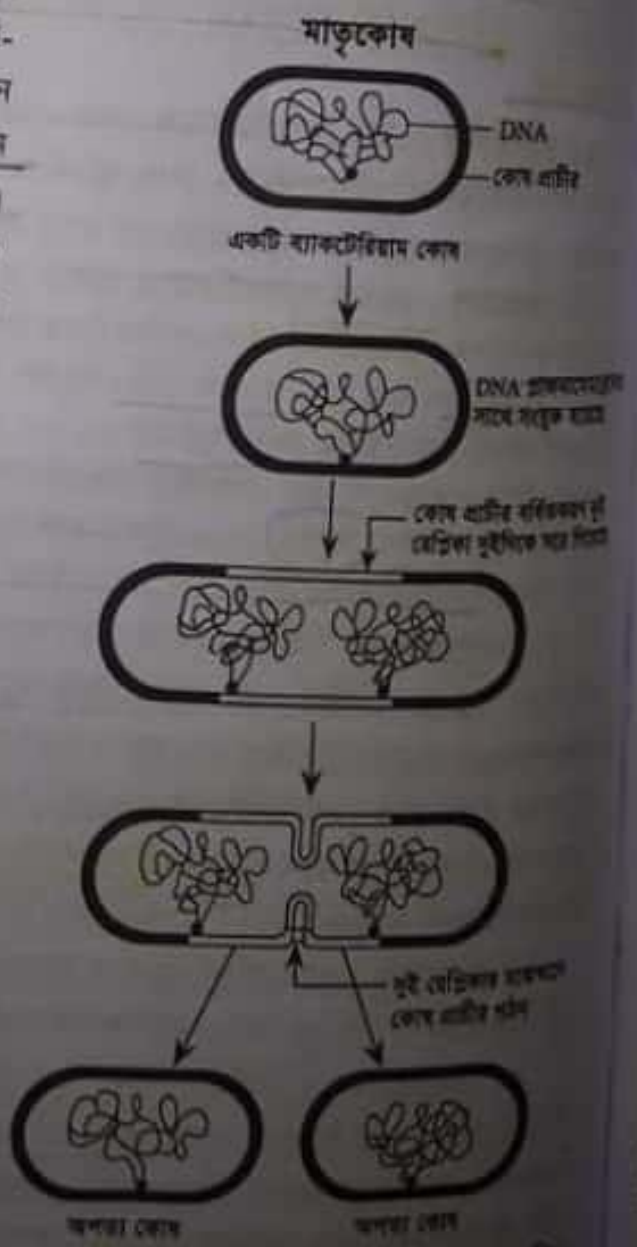
□ দ্বি-ভাজন (Binary fission) : একটি কোষ সমান দুই ভাগে ভাগ হওয়ার নাম দ্বি-ভাজন। অন্যভাবে বলা যায় দ্বি-ভাজন হলো আদি কোষের অযৌন জনন প্রক্রিয়া যেখানে নিউক্লিয়ার বস্তু (DNA) সমান দুই ভাগে বিভক্ত হয়। দ্বি-ভাজন পদ্ধতিই ব্যাকটেরিয়ার সংখ্যাবৃদ্ধি তথা শ্রাজনের প্রধান উপায়। এ প্রক্রিয়ায় একটি ব্যাকটেরিয়াম কোষ বিভক্ত হয়ে সমআকারের দুটিতে পরিণত হয় এবং এভাবেই দ্রুত সংখ্যাবৃদ্ধি ঘটেতে থাকে। প্রক্রিয়াটি নিম্নলিখিত উপায়ে সম্পন্ন হয়।

- ১। ব্যাকটেরিয়াল ক্রোমোসোম তথা DNA ব্যাকটেরিয়া কোষের দুই প্রান্তের মাঝামাঝি অবস্থানে নেয় এবং প্রাজমামেমব্রেনের সাথে সংযুক্ত হয়।
- ২। প্রাজমামেমব্রেনের সাথে সংযুক্ত অবস্থায় DNA-অণুর প্রতিলিপন হয়।
- ৩। এ অবস্থায় কোষটি লম্বায় বৃদ্ধি পায়। কোষপ্রাচীর এবং প্রাজমামেমব্রেনের বৃদ্ধি কোষের দুই প্রান্তের মাঝখানে ঘটে থাকে।

- ৪। কোষপ্রাচীর ও প্রাজমামেমব্রেন লম্বায় বৃদ্ধির কারণে DNA রেপ্লিকা দুটি দুই দিকে পৃথক হয়ে যায়।
- ৫। লম্বায় বৃদ্ধিপ্রাপ্ত কোষের মাঝখানে প্রাজমামেমব্রেন ক্রমশ ভেঙেদেওয়ার দিকে বৃদ্ধিপ্রাপ্ত হতে থাকে এবং একই সাথে ঐ অংশে কোষপ্রাচীর সংশ্লেষিত হতে থাকে। এক সময় একটি কোষ দুটি কোষে পরিণত হয়।

৬। শেষ পর্যায়ে দীর্ঘায় কোষের কারণে নতুন সৃষ্ট অপত্য কোষ দুটি পরস্পর হতে পৃথক হয়ে যায়।

৭। পৃথক অপত্য কোষ দুটি বৃদ্ধি পেয়ে মাতৃকোষের সমান আকারের হয় এবং পুনরায় দ্বি-ভাজন প্রক্রিয়ায় অংশগ্রহণ করতে পারে।

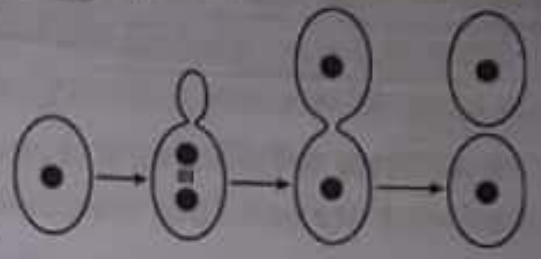


চিত্র ৪.১০ : দ্বি-ভাজন প্রক্রিয়ায় ব্যাকটেরিয়ার অংশগ্রহণ।

একটি উপযুক্ত হলে আমাদের অস্ত্রের *E. coli* ব্যাকটেরিয়া প্রতি বিশ মিনিটে সংখ্যা দ্বিগুণ করতে পারে। এ প্রক্রিয়া চলতে থাকলে এক মিনিটে ৭২টি জনাবংশন সৃষ্টি হতে পারে (৪.৭ সেক্সট্রিলিয়ন ব্যাকটেরিয়া, যার তুলনায় এক লক্ষ পাউন্ড)। কিন্তু বাস্তবে তা হয় না, কারণ ব্যাকটেরিয়ার ক্ষেত্রে পোষক দেহের ইমিউন সিস্টেম দ্বারা ব্যাকটেরিয়ার অব্যাহত বি-ভাজন প্রক্রিয়া বন্ধ করতে পারে, ফলে রোগ আরোপ্য হয়।

বিধি প্রজাতির ব্যাকটেরিয়া অনুকূল পরিবেশে মুকুলোদগম প্রক্রিয়ার অঙ্গ জনন সম্পন্ন করে।

**১) মুকুলোদগম (Budding) :** (i) কোনো কোনো ব্যাকটেরিয়াতে মুকুলোদগম তথা কুঁড়ি সৃষ্টির মাধ্যমে সংখ্যাবৃদ্ধি ঘটে। প্রথমে এক পাশে ছোট কুঁড়ি বের হয়। (ii) পরে একদিকে কুঁড়িটি ধীরে ধীরে বড় হয়। (iii) নিউক্লিয়য়েড বস্তুর একটি খণ্ড মুকুলে প্রবেশ করে। (iv) মুকুলটি পৃথক হয়ে যায়।



চিত্র ৪.১১ : ব্যাকটেরিয়ার মুকুলোদগম

**২) অযৌন জনন (Asexual reproduction) :** প্রতিকূল পরিবেশে ব্যাকটেরিয়া গনিভিয়া বা এন্ডোস্পোর সৃষ্টির মাধ্যমে জনন সম্পন্ন করে। এই পদ্ধতিকে অযৌন জনন পদ্ধতি বলা হয়।

(i) গনিভিয়া : **Leucothrix** জাতীয় সূত্রাকার ব্যাকটেরিয়ার অগ্রভাগ হতে গনিভিয়া নামক অযৌন একক সৃষ্টি হয় যা একসময় পৃথক হয়ে যায় এবং অনুকূল পরিবেশে পূর্ণাঙ্গ ব্যাকটেরিয়া হিসেবে আত্মপ্রকাশ করে।



(ii) এন্ডোস্পোর বা অস্তরেণু উৎপাদন : সাধারণত **Bacillaceae** গোত্রের ব্যাকটেরিয়া অস্তরেণু উৎপন্ন করে থাকে। একটি ব্যাকটেরিয়াম হতে একটি অস্তরেণু উৎপন্ন হয় তাই এর মাধ্যমে বংশবৃদ্ধি ঘটে না, প্রতিকূল অবস্থা অতিক্রম করে মাত্র। অস্তরেণু গোলাকার বা ডিম্বাকার এবং অত্যন্ত পুরু প্রাচীরে আবৃত থাকে। অনুকূল পরিবেশে অস্তরেণু অঙ্কুরিত হয়ে একটি মাত্র ব্যাকটেরিয়া কোষ সৃষ্টি করে। এটি

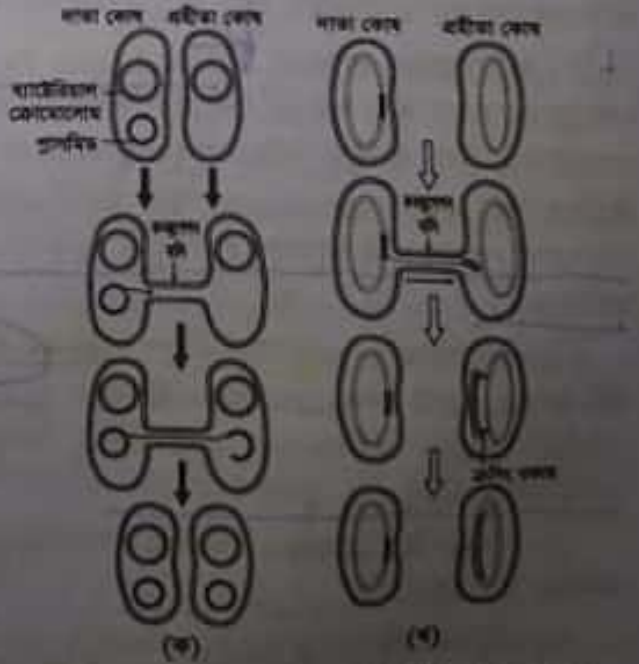
চিত্র ৪.১২ : ব্যাকটেরিয়ার অস্তরেণু

বহুতলকে জনন প্রক্রিয়া নয়।

**৩) যৌন জনন (Sexual reproduction) :** প্রকৃতপক্ষে ব্যাকটেরিয়াতে কোনো যৌন জনন ঘটে না। এখানে কোনো গ্যামিট সৃষ্টি হয় না, কোনো মায়োসিস বিভাজন হয় না, কোনো ডিপ্লয়েড জন তৈরি হয় না, কোনো জাইগোটও তৈরি হয় না। তবে বংশগতীয় বস্তু (genetic material) স্থানান্তরিত হয়। বংশগতীয় বস্তু (ব্যাকটেরিয়াল ক্রোমোসোম বা DNA) তিনভাবে স্থানান্তরিত হতে পারে।

(i) কনজুগেশন নালিপথে : একটি দাতা কোষ ও একটি গ্রহীতা কোষের মধ্যে একটি ফাঁপা নলের মতো কনজুগেশন নালি সৃষ্টি হয়। নালিপথে দাতা কোষ থেকে সাধারণত প্রাসমিড গ্রহীতা কোষে স্থানান্তরিত হয়। প্রথমে প্রাসমিড অনুলিপিভুক্ত হয়, একটি দাতা কোষ থেকে আর, অপরটি নালিপথে গ্রহীতা কোষে স্থানান্তরিত হয়। বহু ব্যাকটেরিয়া একতবে প্রচলিত গুণবস্তুর প্রতি প্রতিরোধ্য হয়ে পড়ে।

(ii) যৌন বিকল ক্ষেত্রে দাতা কোষের আর্থসিক ক্রোমোসোমও এই নালিপথে গ্রহীতা কোষে স্থানান্তরিত হতে পারে। সাধারণত ক্রোমোসোমের কিয়দংশ গ্রহীতা কোষে প্রবেশের পর নালির সংযোগ



চিত্র ৪.১৩ : ব্যাকটেরিয়ার বংশগতীয় বস্তুর স্থানান্তর (ক) প্রাসমিড স্থানান্তর, (খ) মূল ক্রোমোসোমের আর্থসিক স্থানান্তর ও (গ) ডিফিনিশন

বিচ্ছিন্ন হয়ে যায়। গ্রহীতা কোষের ক্রোমোসোমের সাথে দাতা কোষের আংশিক ক্রোমোসোমের রিকম্বিনেশন অতিরিক্ত অংশ বিগলিত হয়ে যায়। গবেষণাগারে এটা ঘটানো সম্ভব হলেও প্রকৃতিতে খুবই কম ঘটে থাকে।

(ii) পরিবেশ থেকে অন্য ব্যাকটেরিয়ার (সাধারণত মৃত ব্যাকটেরিয়ার) DNA গ্রহীতা কোষে প্রবেশ করে রিকম্বিনেশন ঘটতে পারে। একে বলে ট্রান্সফরমেশন (Transformation)।

(iii) ফায় ভাইরাসের মাধ্যমে এক ব্যাকটেরিয়ার জিনোম, কখনও ফায় জিনোম, অন্য ব্যাকটেরিয়াতে রিকম্বিনেশন ঘটতে পারে। একে বলে ট্রান্সডাকশন (Transduction)।

উল্লেখ্য যে, Joshua Lederberg এবং Edward Tatum বিজ্ঞানীদ্বয় 1958 সালে *Escherichia coli* নামক ব্যাকটেরিয়ার যৌন প্রবণতা আবিষ্কার করার স্বীকৃতিস্বরূপ 1958 সালে মেডিসিনে নোবেল পুরস্কার লাভ করেন।

ব্যাকটেরিয়ার অর্থনৈতিক গুরুত্ব (Economic Importance of Bacteria) : ব্যাকটেরিয়া আমাদের উপকার ও অপকার দুই-ই করে থাকে। উভয় গুণাবলির জন্য ব্যাকটেরিয়া বিশেষ গুরুত্বপূর্ণ।

### ব্যাকটেরিয়ার উপকারিতা

(ক) চিকিৎসা ক্ষেত্রে :

১। অ্যান্টিবায়োটিক ওষুধ তৈরিতে : ব্যাকটেরিয়া হতে সাবটিলিন (*Bacillus subtilis* হতে), পলিমিক্সিন (*Bacillus polymyxa* হতে) প্রভৃতি গুরুত্বপূর্ণ অ্যান্টিবায়োটিক ওষুধ প্রস্তুত করা হয়।

২। প্রতিষেধক টিকা তৈরিতে : ব্যাকটেরিয়া হতে কলেরা, টাইফয়েড, যক্ষ্মা প্রভৃতি রোগের প্রতিষেধক প্রস্তুত করা হয়। ডি.পি.টি. (ডিফথেরিয়া, হপিকেশি ও ধনুস্টংকার) রোগের টিকা বা প্রতিষেধকও ব্যাকটেরিয়া হতে প্রস্তুত করা হয়। *Corynebacterium diphtheriae* (D), *Bordetella pertussis* (P) এবং *Clostridium tetani* (T) হতে DPTI (Diphtheria, P= Pertussis, T= Tetanus) নামকরণ করা হয়েছে।

(খ) কৃষি ক্ষেত্রে :

৩। মাটির উর্বরতা বৃদ্ধিতে : মাটির উর্বরতা বৃদ্ধিতে ব্যাকটেরিয়ার অবদান অনেক। মাটির জৈব পদার্থ ব্যাকটেরিয়ার প্রত্যক্ষ ভূমিকা আছে। ব্যাকটেরিয়া মাটির উপাদান হিসেবেও কাজ করে। নানাবিধ আকর্ষণ হতে প্রক্রিয়ার মাধ্যমে ব্যাকটেরিয়া জৈব সার ও জৈব গ্যাস প্রস্তুত করে থাকে।

৪। নাইট্রোজেন সংবন্ধনে *Azotobacter*, *Pseudomonas*, *Clostridium* প্রভৃতি ব্যাকটেরিয়া সরাসরি বা নাইট্রোজেন গ্রহণ করে নাইট্রোজেন যৌগ পদার্থ হিসেবে মাটিতে স্থাপন করে, ফলে মাটির উর্বরতা বৃদ্ধি পায়। *Rhizobium* ব্যাকটেরিয়া সিম জাতীয় উদ্ভিদের মূলের নডিউলে নাইট্রোজেন সংবন্ধন করে থাকে। বাংলাদেশে মসুর তরকারি মূলে নডিউল তৈরি করে *Rhizobium* গণের তিনটি প্রজাতি। এগুলো হলো *R. bangladeshense*, *R. hinc* এবং *R. loti*। বাংলাদেশ পরমাণু কৃষি গবেষণা ইনস্টিটিউট (বিনা)-এর তরুণ বিজ্ঞানী ড. মো: হারুন-অর রশিদ এই নতুন ব্যাকটেরিয়া আবিষ্কারক।

৫। নাইট্রিফিকেশন : অ্যামোনিয়াকে ( $\text{NH}_3$ ) নাইট্রাইটে ( $\text{NO}_2^-$ ) পরিণত করাকে বলা হয় নাইট্রিফিকেশন। সাধারণত দুটি উপধাপে এটি সম্পন্ন হয়। প্রথম উপধাপে *Nitrosomonas*, *Nitrococcus* ইত্যাদি হলজ ব্যাকটেরিয়া অ্যামোনিয়াকে নাইট্রাইটে ( $\text{NO}_2^-$ ) পরিণত করে এবং দ্বিতীয় উপধাপে *Nitrobacter* নাইট্রাইটকে নাইট্রেটে পরিণত করে। এদেরকে নাইট্রিফাইং (nitrifying) ব্যাকটেরিয়া বলা হয়।

৬। পতননাশক হিসেবে : কতিপয় ব্যাকটেরিয়া (যেমন- *Bacillus thuringiensis*) বিভিন্ন প্রকার পতন নিরোধক ব্যবহার করা হয়।

৭। পতন ধামা বা সিলেজ তৈরি : কৃষিক্ষেত্রে এবং মুষ্টি শিল্পে পতন অবদান উল্লেখযোগ্য। পতনধামা হিসেবে ব্যবহার করা জাতীয় পদার্থকে খণ্ড খণ্ড করে কেটে পানি মিশ্রিত করে *Lactobacillus* sp. এর কার্যকারিতায় পতনধামা বা সিলেজ তৈরি করা হয়। Yeast মিশ্রিত হ্যান্ড মাগমায়ে পানীয় মুষ্টির তৃণগত মান বৃদ্ধি পায়।

বিচ্ছিন্ন হয়ে যায়। গ্রহীতা কোষের ক্রোমোসোমের সাথে দাতা কোষের আংশিক ক্রোমোসোমের রিকম্বিনেশন অতিরিক্ত অংশ বিগলিত হয়ে যায়। গবেষণাগারে এটা ঘটানো সম্ভব হলেও প্রকৃতিতে খুবই কম ঘটে থাকে।

(ii) পরিবেশ থেকে অন্য ব্যাকটেরিয়ার (সাধারণত মৃত ব্যাকটেরিয়ার) DNA গ্রহীতা কোষে প্রবেশ করে রিকম্বিনেশন ঘটতে পারে। একে বলে ট্রান্সফরমেশন (Transformation)।

(iii) কাষ ভাইরাসের মাধ্যমে এক ব্যাকটেরিয়ার জিনোম, কখনও কাষ জিনোম, অন্য ব্যাকটেরিয়াতে প্রবেশ করে রিকম্বিনেশন ঘটতে পারে। একে বলে ট্রান্সডাকশন (Transduction)।

উল্লেখ্য যে, Joshua Lederberg এবং Edward Tatum বিজ্ঞানীদ্বয় 1958 সালে *Escherichia coli* নামক ব্যাকটেরিয়ায় যৌন প্রবণতা আবিষ্কার করার স্বীকৃতিস্বরূপ ১৯৫৮ সালে মেডিসিনে নোবেল পুরস্কার লাভ করেন।

**ব্যাকটেরিয়ার অর্থনৈতিক গুরুত্ব (Economic Importance of Bacteria) :** ব্যাকটেরিয়া আমাদের উপকার ও অপকার দুই-ই করে থাকে। উভয় গুণাবলির জন্য ব্যাকটেরিয়া বিশেষ গুরুত্বপূর্ণ।

### ব্যাকটেরিয়ার উপকারিতা

(ক) চিকিৎসা ক্ষেত্রে :

১। অ্যান্টিবায়োটিক ওষুধ তৈরিতে : ব্যাকটেরিয়া হতে সাবটিলিন (*Bacillus subtilis* হতে), পলিমিক্সিন (*Bacillus polymyxa* হতে) প্রভৃতি গুরুত্বপূর্ণ অ্যান্টিবায়োটিক ওষুধ প্রস্তুত করা হয়।

২। প্রতিষেধক টিকা তৈরিতে : ব্যাকটেরিয়া হতে কলেরা, টাইফয়েড, মস্মা প্রভৃতি রোগের প্রতিষেধক প্রস্তুত করা হয়। ডি.পি.টি. (ডিফথেরিয়া, হপিংকাশি ও ধনুস্টংকার) রোগের টিকা বা প্রতিষেধকও ব্যাকটেরিয়া হতে প্রস্তুত করা হয়। *Corynebacterium diphtheriae* (D), *Bordetella pertussis* (P) এবং *Clostridium tetani* (T) হতে DPT (Diphtheria, P= Pertussis, T= Tetanus) নামকরণ করা হয়েছে।

(খ) কৃষি ক্ষেত্রে :

৩। মাটির উর্বরতা বৃদ্ধিতে : মাটির উর্বরতা বৃদ্ধিতে ব্যাকটেরিয়ার অবদান অনেক। মাটির জৈব পদার্থ হতে ব্যাকটেরিয়ার প্রত্যক্ষ ভূমিকা আছে। ব্যাকটেরিয়া মাটির উপাদান হিসেবেও কাজ করে। নানাবিধ আবর্জনা হতে পণ্য প্রক্রিয়ার মাধ্যমে ব্যাকটেরিয়া জৈব সার ও জৈব গ্যাস প্রস্তুত করে থাকে।

৪। নাইট্রোজেন সংবেদনে *Azotobacter*, *Pseudomonas*, *Clostridium* প্রভৃতি ব্যাকটেরিয়া সরাসরি বা মাটির নাইট্রোজেন গ্রহণ করে নাইট্রোজেন যৌগ পদার্থ হিসেবে মাটিতে স্থাপন করে, ফলে মাটির উর্বরতা বৃদ্ধি পায়। *Rhizobium* ব্যাকটেরিয়া সিম জাতীয় উদ্ভিদের মূলের নডিউলে নাইট্রোজেন সংবেদন করে থাকে। বাংলাদেশে মসুর ডালের মূলে নডিউল তৈরি করে *Rhizobium* গণের তিনটি প্রজাতি। এগুলো হলো *R. bangladeshense*, *R. binae* এবং *R. loti*। বাংলাদেশ পরমাণু কৃষি গবেষণা ইনস্টিটিউট (বিনা)-এর তরুণ বিজ্ঞানী ড. মো: হারুন-অর রশিদ এই নতুন ব্যাকটেরিয়া আবিষ্কারক।

৫। নাইট্রিফিকেশন : অ্যানোনিয়াকে ( $\text{NH}_4$ ) নাইট্রাইটে ( $\text{NO}_2$ ) পরিণত করাকে বলা হয় নাইট্রিফিকেশন। সাধারণ দুটি উপধাপে এটি সম্পন্ন হয়। প্রথম উপধাপে *Nitrosomonas*, *Nitrococcus* ইত্যাদি হলজ ব্যাকটেরিয়া অ্যানোনিয়াকে নাইট্রোটে ( $\text{NO}_2$ ) পরিণত করে এবং দ্বিতীয় উপধাপে *Nitrobacter* নাইট্রাইটকে নাইট্রোটে পরিণত করে। এইসব নাইট্রিফাইং (nitrifying) ব্যাকটেরিয়া বলা হয়।

৬। পতঙ্গনাশক হিসেবে : কতিপয় ব্যাকটেরিয়া (যেমন- *Bacillus thuringiensis*) বিভিন্ন প্রকার পতঙ্গ নিরস্তর ব্যবহার করা হয়।

৭। পতঙ্গ খাদ্য বা সিলেজ তৈরি : কৃষিক্ষেত্রে এবং দুগ্ধ শিল্পে পতঙ্গ অবদান উল্লেখযোগ্য। পতঙ্গখাদ্য হিসেবে ব্যবহার করা জাতীয় পদার্থকে খণ্ড খণ্ড করে কেটে পানি মিশ্রিত করে *Lactobacillus* sp. এর কার্যকারিতায় পতঙ্গখাদ্য বা সিলেজ তৈরি হয়। Yeast মিশ্রিত খাদ্য বাংলাদেশে নাইট্রোজেনের গুণগত মান বৃদ্ধি পায়।

১৭। ফলন বৃদ্ধিতে : কিছু বিশেষ ব্যাকটেরিয়া প্রয়োগ করে ধানের উৎপাদন শতকরা ৩১.৮ ভাগ এবং গমের উৎপাদন ৩০.৮ ভাগ বাড়ানো সম্ভব হয়েছে।

(গ) শিল্প ক্ষেত্রে :  
১। চা, কফি, তামাক প্রক্রিয়াজাতকরণে : চা, কফি, তামাক প্রভৃতি প্রক্রিয়াজাতকরণে Bacillus megaterium নামক ব্যাকটেরিয়া এক গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা পালন করে থাকে।

২। দুগ্ধজাত শিল্পে : Streptococcus lactis, Lactobacillus জাতীয় ব্যাকটেরিয়ার সহায়তায় দুগ্ধ হতে মাখন, নই, পনির, ঘোল, ছানা প্রভৃতি তৈরি করা হয়।

৩। পাট শিল্পে : ব্যাকটেরিয়ার পচনক্রিয়ার ফলেই পাটের আঁশগুলো পৃথক হয়ে যায় এবং আমরা সহজেই পাটের আঁশ থেকে আঁশ ছাড়তে পারি। কাজেই আমাদের অর্থনীতিতে ব্যাকটেরিয়ার ভূমিকা তুলনাহীন। এ ব্যাপারে Clostridium নামক জাতীয় ব্যাকটেরিয়ার ভূমিকা যথেষ্ট।

৪। চামড়া শিল্পে : চামড়া হতে লোম ছাড়ানোর ব্যাপারে ব্যাকটেরিয়ার ভূমিকা অপরিসীম। এক্ষেত্রে Bacillus এর প্রভৃতি চামড়ার লোম ছাড়ানোর কাজে ব্যবহৃত হয়।

৫। বায়োগ্যাস বা জৈব গ্যাস তৈরিতে : জৈব গ্যাস তৈরিতে এবং হেভী মেটাল (ভারী ধাতু) পৃথকীকরণেও ব্যাকটেরিয়া গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা পালন করে।

৬। টেস্টিংস্ট প্রস্তুতিতে : টেস্টিংস্ট প্রস্তুতে ব্যাকটেরিয়া ব্যবহার করা হয়। খাদ্যদ্রব্যকে সুখাদ্য ও মুখরোচক করতে এ স্ট ব্যবহৃত হয়।

৭। রাসায়নিক পদার্থ প্রস্তুতকরণে : ভিনেগার (Acetobacter xylinum দিয়ে), ল্যাকটিক অ্যাসিড (Bacillus lacticacidi দিয়ে), অ্যাসিটোন (Clostridium acetobutylicum দিয়ে) প্রভৃতি রাসায়নিক দ্রব্য প্রস্তুতকরণের জন্য শিল্পক্ষেত্রে ব্যাকটেরিয়া ব্যবহার করা হয়।

(ঘ) মানব জীবনে :  
৮। সেলুলোজ হজমে : গবাদি পশু ঘাস, খড় প্রভৃতি খেয়ে থাকে। এদের প্রধান উপাদান সেলুলোজ। গবাদি পশুর ময় অবস্থিত এক প্রকার ব্যাকটেরিয়া সেলুলোজ হজম করতে প্রত্যকভাবে সাহায্য করে থাকে। তাই পশুপালন সহজ হয়।

৯। ভিটামিন তৈরিতে : মানুষের অস্ত্রের Escherichia coli (E. coli) ও অন্যান্য ব্যাকটেরিয়া ভিটামিন-বি, ভিটামিন-কে, ভিটামিন-বি<sub>১২</sub>, ফোলিক অ্যাসিড, বায়োটিন প্রভৃতি পদার্থ প্রস্তুত ও সরবরাহ করে থাকে।

১০। জিন প্রকৌশলে : জিন প্রকৌশলে অনেক ব্যাকটেরিয়াকে (E. coli, Agrobacterium প্রভৃতি) বাহক হিসেবে প্রকৌশল ব্যবহার করা হয়।

(ঙ) পরিবেশ উন্নয়নে :  
১১। আবর্জনা পচনে : উদ্ভিদ ও প্রাণীর যাবতীয় মৃতদেহ, বর্জ্য পদার্থ ও অন্যান্য জঞ্জাল পচন প্রক্রিয়ায় ব্যাকটেরিয়া গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা পালন করে থাকে।

১২। পরানিষ্কাশনে : জৈব বর্জ্য পদার্থকে দ্রুত রূপান্তরিত করে ব্যাকটেরিয়া পরানিষ্কাশকে সুস্থ ও চালু রাখে।

১৩। তেল অপসারণে : সমুদ্রের পানিতে ভাসমান তেল অপসারণে তেল-খাদক ব্যাকটেরিয়া ব্যবহার করা হয়।

### ব্যাকটেরিয়ার অপকারিতা

১। মানুষের রোগ সৃষ্টি : মানুষের অধিকাংশ মারাত্মক রোগগুলোই ব্যাকটেরিয়া দিয়ে হয়ে থাকে। মানুষের যক্ষ্মা (Mycobacterium tuberculosis দিয়ে), নিউমোনিয়া (Diplococcus pneumoniae দিয়ে), টাইফয়েড (Salmonella দিয়ে), কলেরা (Vibrio cholerae দিয়ে), ডিপথেরিয়া (Corynebacterium diptheriae দিয়ে), আন্টাণি (Shigella dysenteriae দিয়ে), ধনুস্টংকার বা টিটেনাস (Clostridium tetani দিয়ে), হুপিকাশি (Bordetella pertussis দিয়ে) ইত্যাদি ব্যাকটেরিয়াঘটিত রোগ। এ ছাড়াও এনথ্রাক্স, মেনিনজাইটিস, স্কেলড স্কেল (ফুল রোগ), আন্টিউসেটেভ ইত্যাদি রোগও ব্যাকটেরিয়া দিয়ে হয়ে থাকে।

**যৌনবাহিত রোগ (Sexually Transmitted Diseases = STD) :** যেসব রোগ যৌন মিলনের সময় সংক্রমণ মাধ্যমে এক ব্যক্তি থেকে অন্য ব্যক্তিতে ছড়িয়ে পড়ে সেসব রোগকে যৌনবাহিত রোগ বলে। যেমন- গনোরিয়া, সিম্ফিলিস। *Neisseria gonorrhoeae* প্রজাতিভুক্ত ব্যাক্টেরিয়ামের সংক্রমণে সৃষ্ট যৌনবাহিত রোগকে গনোরিয়া (Gonorrhea) বলে। গর্ভকালীন জটিলতা ছাড়াও নারী-পুরুষ উভয়ে বক্ষা হয়ে যেতে পারে। *Treponema pallidum* নামক ব্যাক্টেরিয়ামের সংক্রমণে সৃষ্ট যৌনবাহিত রোগকে সিম্ফিলিস (Syphilis) বলে। এ রোগে দেখে দীর্ঘকালীন জটিলতা দেখা দিতে পারে এবং সঠিক চিকিৎসা না করলে মৃত্যুও হতে পারে।

২। অন্যান্য প্রাণীর রোগ সৃষ্টি : গরু-মহিষের যক্ষ্মা (*Mycobacterium bovis*), আনড্রিউলেটোজ ফিভার, বোয়ান্থ্রাক্স (*Bacillus anthracis*), ইদুরের প্রেগ, হাঁস-মুরগির কলেরা (*Bacillus avisepticus*), গলাফোলা (*Pasteurella multocida*) ইত্যাদি রোগও ব্যাক্টেরিয়া দিয়ে হয়ে থাকে।

৩। উদ্ভিদের রোগ সৃষ্টি : বিভিন্ন ফসলী উদ্ভিদের অনেক রোগ ব্যাক্টেরিয়া দিয়ে হয়ে থাকে। এতে ফসলের ফল অনেক কমে যায়। গমের টুডুরোগ (*Agrobacterium tritici* দিয়ে), ধানের পাতা ধ্বসা (leaf blight) (*Xanthomonas oryzae* দিয়ে), আখের আঠাঝরা রোগ (*Xanthomonas vasculorum* দিয়ে) ইত্যাদি রোগ হয়ে থাকে। এ ছাড়া লেবুর ক্যাংকার (*Xanthomonas citri*), আলুর স্কাব (*Streptomyces scabies*), টমেটোর ক্যান্ডা (*Corynebacterium michiganense*), আপেলের ফায়ার ব্লাইট (*Erwinia amylovora*), তামাকের ব্লাইট (*Pseudomonas tabacci*), শিমের লিফ স্পট (*Xanthomonas malvacearum*) রোগও ব্যাক্টেরিয়া দিয়ে হয়।

৪। খাদ্যদ্রব্যের পচন ও বিষাক্তকরণ : ব্যাক্টেরিয়া নানা রকম টাটকা ও সংরক্ষিত খাদ্যদ্রব্যে পচন ঘটিয়ে আমাদের প্রচুর আর্থিক ক্ষতি সাধন করে। *Clostridium botulinum* নামক ব্যাক্টেরিয়া খাদ্যে **botulin** নামক বিষাক্ত পদার্থ তৈরি করে থাকে। এতে মানুষের মৃত্যু ঘটতে পারে। একে বটুলিজম (botulism) বলে।

৫। পানি দূষণ : কলিকরম ব্যাক্টেরিয়া (সাধারণত মল দিয়ে দূষিত) পানিকে পানের অযোগ্য করে থাকে।

৬। মাটির উর্বরতা শক্তি বিনষ্টকরণ : নাইট্রেট জাতীয় উপাদান মাটিকে উর্বর করে থাকে। কিন্তু কতিপয় ব্যাক্টেরিয়া (যেমন-*Bacillus denitrificans*) নাইট্রিফিকেশন প্রক্রিয়ায় মাটিস্থ নাইট্রেটকে ভেঙে মুক্ত নাইট্রোজেনে পরিণত করে এবং মাটির উর্বরতা শক্তি হ্রাস করে, ফলে ফসলের উৎপাদন কমে যায়।

৭। নিত্যব্যবহার্য দ্রব্যের ক্ষতি সাধন : ব্যাক্টেরিয়া কাপড়-চোপড়, লোহা, কাঠের আসবাবপত্রসহ অনেক দ্রব্যে ক্ষতি সাধন করে থাকে। যেমন-*Desulfovibrio sp.* লোহার পাইপে ক্ষতের সৃষ্টি করে পানি সরবরাহে বিঘ্ন ঘটায়।

৮। বায়োটেরোরিজম বা জৈব সন্ত্রাস : ক্ষতিকারক জীবাণুকে যুদ্ধে ব্যবহার করা হয়ে থাকে যাকে বায়োটেরোরিজম বলে।

**R**। যানবাহনের দূষণ : *Clostridium sp.* বিমানের জ্বালানিতে জন্মালে বিমান দূষণ ঘটতে পারে।

পার্থক্যের বিষয়	ভাইরাস	ব্যাক্টেরিয়া
১। প্রকৃতি	এরা অকোষীয়। এতে নিউক্লিয়াস নেই।	এরা কোষীয়। এটি প্রকৃতির নিউক্লিয়াস থাকে।
২। আকার	এরা অতি-আণুবীক্ষণিক, ০.০১ হতে ০.৩ মাইক্রোমিটার।	এরা আণুবীক্ষণিক, ০.২ হতে ৫ মাইক্রোমিটার।
৩। বংশবৃদ্ধি	সজীব কোষের বাইরে বংশবৃদ্ধি করতে পারে না।	সজীব কোষের বাইরে বংশবৃদ্ধি করতে পারে।
৪। কেলসনিকরণ (তরল দ্রবণ থেকে কঠিন পদার্থকে আলাদা করা)	কেলসনিত করার পর সজীব কোষে প্রবেশ করলে পুনরায় জীবনের লক্ষণ প্রকাশ করে।	কেলসনিত করলে আর জীবনের লক্ষণ প্রকাশ করে না।
৫। সূত্রাক্ষের উপস্থিতি	এতে সাইটোপ্লাজম ও বিভিন্ন সূত্রাক্ষ নেই, বিপাক ক্রিয়াও দেখা যায় না।	এতে সাইটোপ্লাজম ও বিভিন্ন সূত্রাক্ষ আছে এবং বিপাক ক্রিয়া ঘটে।
৬। নিউক্লিক অ্যাসিডের অবস্থান	ভাইরাসের নিউক্লিক অ্যাসিড ক্যাপসিড-এর মধ্যে অবস্থান করে।	ব্যাক্টেরিয়ার নিউক্লিক অ্যাসিড সাইটোপ্লাজমের অবস্থান করে।
৭। নিউক্লিক অ্যাসিডের ধরন	কোষে DNA বা RNA যে কোনো একপ্রকার নিউক্লিক অ্যাসিড থাকে।	কোষে DNA বা RNA উভয় প্রকার নিউক্লিক অ্যাসিড থাকে।

## ব্যাকটেরিয়াজনিত রোগ

ব্যাকটেরিয়া নিয়ে মানুষ, পশু এবং গাছপালায় অসংখ্য রোগ সৃষ্টি হয়ে থাকে। এর মধ্যে কতিপয় রোগ ফসল ও গাছের মারাত্মক ক্ষতি করে থাকে, দেশের অর্থনীতিকে বিপর্যস্ত করে। ব্যাকটেরিয়া দ্বারা আক্রান্ত হয়ে উদ্ভিদে সাধারণত পিল, উইল্ট, গল ও রট (blight, wilt, gall, rot) রোগ হয়ে থাকে। এখানে ব্যাকটেরিয়াজনিত ধানের ব্লাইট রোগ এবং গাছের কলেরা রোগ সম্বন্ধে সংক্ষিপ্ত আলোচনা করা হলো।

**ব্লাইট (Blight) :** গাছের ফুল, পাতা ও কাণ্ডের তিস্যুর ক্ষয়ক্ষতি (মরে যাওয়া বা তকিয়ে যাওয়া) হওয়াকে ব্লাইট বলা হয়। এখানে ধান গাছের ব্লাইট (ধ্বংসা) রোগ নিয়ে আলোচনা করা হলো।

(ক) ধান গাছের ব্লাইট রোগ (Blight disease of rice) : ধানের মারাত্মক রোগগুলোর মধ্যে ব্যাকটেরিয়াল ব্লাইট অন্যতম। গ্রায় পৃথিবীব্যাপী এই বিস্তৃতি। গ্রীষ্মপ্রধান অঞ্চলের প্রকরণটি (strain) শীতপ্রধান অঞ্চলের প্রকরণ অপেক্ষা অধিক ক্ষতিকারক। জাপানের কৃষকেরা সর্বপ্রথম এ রোগের সন্ধান পান বলে ধারণা করা হয়। Takaeshi ১৯০৮ সালে সর্বপ্রথম প্রমাণ করেন যে, ব্যাকটেরিয়ার আক্রমণে এ রোগটি হয়।

**রোগজীবাণু (Pathogen/Causal organism) :** ধান গাছের ব্যাকটেরিয়াল ব্লাইট নামক রোগ সৃষ্টিকারী ব্যাকটেরিয়ার নাম *Xanthomonas oryzae* pv. *oryzae* (Ishiyama) Swings et al. এটি দৈর্ঘ্যকৃতির  $1.2 \times 0.3 - 0.5$  অপেক্ষাকৃত মোটা ও খাটো। এরা সাধারণত এককোষীয় থাকে, কখনো দুটি এক সাথে থাকতে পারে, তবে চেইন সৃষ্টি করে না। এরা গ্রাম নেগেটিভ ব্যাকটেরিয়া এবং স্পোর তৈরি করে না। এদের কোনো জ্যাপসিটিক বেই, আর একটি জ্যাকোবস থাকে।

অগাধ মাধ্যমে ব্যাকটেরিয়া গোলাকার, মসৃণ, মোমের ন্যায় হলুদাভ ও চকচকে কলোনি উৎপন্ন করে। এরা বিভিন্ন ঘাস (*Leersia oryzoides*, *Leptochloa dubia*, *Cyperus rotundus*, *C. difformis*) ও বন্য ধানকে (*Oryza latifolia*, *O. australiensis*) বিকল্প পোষক হিসেবে গ্রহণ করে বেঁচে থাকে।

**রোগাক্রমণ (Infection) :** একাধিক উৎস থেকে রোগাক্রমণ ঘটতে পারে, যেমন- রোগাক্রান্ত বীজ, রোগাক্রান্ত খড়, জমিতে পড়ে থাকা রোগাক্রান্ত শস্যের অবশিষ্টাংশ ইত্যাদি। পাতার ক্ষত স্থান, কাটা স্থান (লাগানোর আগে অনেক সময় লম্বা পাতার আগা কেটে দেয়া হয়), হাইড্রোখোড বা পত্ররক্তের মাধ্যমে জীবাণু গাছের অভ্যন্তরে প্রবেশ করে এবং সেখানে সংখ্যাবৃদ্ধি করে। পরে জীবাণু শিরার অভ্যন্তরে প্রবেশ করে। মূলের অভ্যন্তরে প্রবেশ করলে পানি প্রবাহ বন্ধ হয়ে যায় এবং গাছ নেতিয়ে পড়ে। অপেক্ষাকৃত উচ্চ তাপমাত্রা ( $25-30^{\circ}$  সে.) উচ্চ জলীয় বাষ্প, বৃষ্টি, জমিতে অধিক পানি প্রয়োগে সহায়তা করে। অধিক পরিমাণ সার প্রয়োগও রোগ বিস্তারের অনুকূল হয়। তড়ো বাতাস পাতায় ক্ষত সৃষ্টি করে থাকে, আর ঐ ক্ষত স্থান দিয়ে রোগজীবাণু ভেতরে প্রবেশ করে রোগ সৃষ্টি করে।

**রোগ লক্ষণ (Sign and Symptoms) :** সাধারণত রোগ লক্ষণ পাতায়ই সীমিত থাকে। লক্ষণসমূহ নিম্নরূপ :

১। সাধারণত আগস্ট সেপ্টেম্বর মাসের দিকে এ রোগের সূচনা হয়।

২। পাতায় ভেজা (Water-soaked), অর্ধখসে ও লম্বা লম্বা দাগের সৃষ্টি হয়। অধিকাংশ ক্ষেত্রে দাগ পাতার শীর্ষে শুরু হয়।

৩। দাগ ক্রমশ দৈর্ঘ্যে ও প্রস্থে বড় হতে থাকে এবং চেউ খেলানো গ্রান্ত বিশিষ্ট হয়।

৪। দাগগুলো ক্রমশ হলুদ বা হলুদে সাদা ধূসর বর্ণের হয়।

৫। সকালে দুধের মতো সাদা বা অর্ধখসে রস আক্রান্ত স্থান থেকে ধীরে প্রবাহিত হয়।

৬। শেষ পর্যন্ত বিভিন্ন স্যাংক্রোকাইটিক ছত্রাকের আক্রমণে ক্ষত স্থান ধূসর বর্ণের হয়।

৭। আক্রমণ বেশি হলে পাতা দ্রুত তকিয়ে যায় এবং গাছটি মরে যায়।

৮। লাগানোর ১-৩ সপ্তাহের মধ্যে চারাও প্রাথমিকভাবে আক্রান্ত হতে পারে। আক্রমণ বেশি হলে চারা চলে পড়ে।

৯। ধানের ছড়া বন্ধ হয়, তাই ফলন ৬০% পর্যন্ত কম হতে পারে।

১০। ধানের শীর্ষে কোনো ফলন হয় না।

১১। আক্রান্ত গাছের অধিকাংশ ধান চিটায় পরিণত হয়।

## রোগের প্রতিকার ও প্রতিরোধ

- ১। সবচেয়ে কার্যকরী হলো রোগ প্রতিরোধকম প্রকরণ চাষ করা।
- ২। বীজই রোগ জীবাবণুর প্রধান বাহন। রিচিং পাউডার (১০০ mg/ml) এবং জিঙ্ক সালফেট (২%) দিয়ে বীজ পেসন করলে রোগাক্রমণ বহুলাংশে কমে যায়।
- ৩। কপার যৌগ, অ্যান্টিবায়োটিক বা অন্যান্য রাসায়নিক দ্রব্য ব্যবহার ভালো সুফল আনে না, কিছুটা উপকার হয়।
- ৪। জমিকে অবশ্যই আগাছামুক্ত রাখতে হবে। এছাড়া ধানের খড়, নিজ থেকে গজানো চারা সরাতে হবে।
- ৫। বীজতলায় পানি কম রাখতে হবে, অতিবৃষ্টির সময় পানি সরানোর ব্যবস্থা রাখতে হবে। চারা থেকে চারের দূরত্ব লাইন থেকে লাইনের দূরত্ব, সার প্রয়োগ (বিশেষ করে ইউরিয়া) বিজ্ঞানসম্মত হতে হবে।
- ৬। বীজ বুনা বা চারা লাগানোর আগে জমিকে ভালোভাবে শুকাতে হবে, পরিত্যক্ত খড় ও আবর্জনা পুড়িয়ে ফেলা হবে।
- ৭। রোপণের সময় চারাগাছের পাতা ছাঁটাই করা যাবে না।
- ৮। নাইট্রোজেন সার বেশি ব্যবহার করা যাবে না।
- ৯। গাছ আক্রান্ত হলে ক্ষেতে হেক্টর প্রতি ২ কেজি রিচিং পাউডার ব্যবহার করতে হবে।
- ১০। ফিনাইল সারফিউরিক অ্যাসিটেড এম. ক্লোরামফেনিকল ১০-২০ লিটার পরিমাণে মিশিয়ে আক্রান্ত খেচ ছিটালে রোগ নিয়ন্ত্রণ হয়।
- ১১। বীজ বপনের আগে ০.১% সিরিসান দ্রবণে ৮ ঘণ্টা ভিজিয়ে রাখলে বীজবাহিত সংক্রমণ রোধ হয়।

## (খ) কলেরা (Cholera)

রোগজীবাণু : *Vibrio cholerae* নামক ব্যাকটেরিয়া। এ ব্যাকটেরিয়ার আকৃতি একটু বাঁকা, কুমার মতো। এর দৈর্ঘ্য ১-৫ মাইক্রন এবং প্রস্থ ০.৪-০.৬ মাইক্রন। এর একপ্রান্তে একটি ফ্ল্যাগেলাম থাকে। কলেরা ব্যাকটেরিয়া একটি নেগেটিভ ব্যাকটেরিয়া। রবার্ট কক সর্বপ্রথম কলেরা রোগের জীবাণু আবিষ্কার করেন। কলেরা রোগের জীবাণু সের কুম্ব্রানের মিউকানের সাথে লেগে যায় এবং কলেরাজেন নামক টক্সিন মিশ্রিত করে। কলেরাজেন একটি এন্টারোটক্সিন।

রোগ লক্ষণ : কলেরা রোগের প্রধান লক্ষণ হলো প্রবল উদরাময় (ডায়রিয়া)। পায়খানার প্রথম দিকে মল থাকে, পরে চালধোয়া পানির মতো নির্গত হয়। রোগীর দেহে জ্বর থাকে এবং বমি হতে পারে। বমি এবং ঘন ঘন পানির মত পায়খানার ফলে রোগীর দেহে পানি শূন্যতা দেখা দিতে পারে, একই কারণে প্রস্রাব বন্ধ হয়ে যেতে পারে। রোগীর চোখ পিপাসা, ঝিঁচুনি দেখা দেয়, রক্তচাপ কমে যায়, দেহ ঠাণ্ডা হয়ে আসে। রোগের প্রচণ্ডতায় রোগীর চোখ বসে যায় এবং দেহ বিকর্ণ হয়ে যায়। চামড়া টিলে হয়ে যায়। ব্যাপক পরিমাণে শরীর থেকে পানি ও ইলেকট্রোলাইট হারানোর ফলে হৃৎ স্প্রোটিনের মাত্রা বেড়ে যায়। ফলে রোগী মারা যেতে পারে। এছাড়া রক্ত সংবহনতন্ত্র অচল হয়ে রোগীর মৃত্যু হতে পারে।

প্রতিকার : কলেরা রোগীর দেহ থেকে অতিমাত্রায় পানি ও লবণ বের হয়ে যায়, তাই পানি ও লবণ সমৃদ্ধ কল সেরা সোলাইন দেয়া হলো উত্তম চিকিৎসা। সাথে ডাবের পানি ও খাবার সোলাইন দেয়া যেতে পারে। রোগীকে কল হাসপাতালে স্থানান্তর করতে হবে। ডাক্তারের পরামর্শে অ্যান্টিবায়োটিক ইনজেকশন দেয়া যেতে পারে। মোট কথা রোগী দেহে যেন পানিশূন্যতা দেখা না দিতে পারে তার ব্যবস্থা করতে হবে।

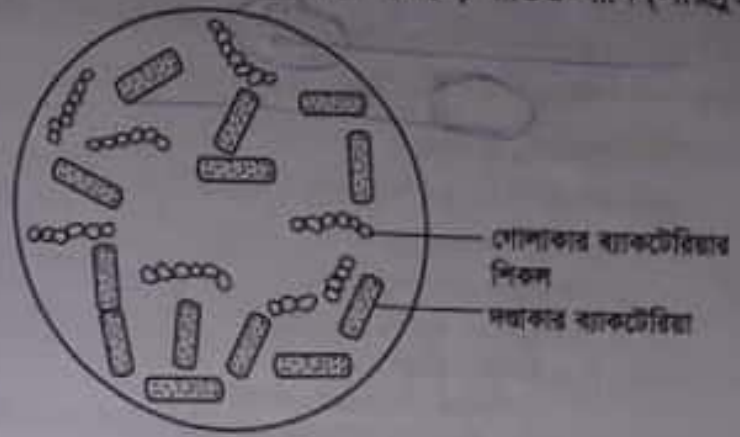
প্রতিরোধ : কলেরা একটি পানিবাহিত রোগ, তাই বিশুদ্ধ পানি পানের ব্যবস্থা করতে হবে। দূষিত পানি, বাসি খাবার, রাস্তার উন্মুক্ত খাবার ও পানীয় বর্জন করতে হবে। রোগীর ভেদ-বমি থেকে মাছির সাহায্যে গৌণ সংক্রমণ ঘটে, তাই খাবার সব সময় ঢেকে রাখতে হবে। রোগীর পরিধেয় কাপড়, বিছানা-পত্র পুকুর বা নদী নালায় না ধুয়ে সিক্ত করে ফেলা অস্বাস্য হবে। সম্ভব হলে রোগীকে পৃথক ঘরে রাখতে হবে। কোনো এলাকায় কলেরা দেখা দিলে সবার কাপড় ও জামা (টিকা) নিতে হবে। কলেরা রোগীকে প্রচুর পরিমাণে ডাবের পানি ও কলেরা সোলাইন খাওয়ানো হবে যাতে পানি ও ইলেকট্রোলাইটের ঘাটতি দ্রুত পূরণ হয়।

ব্যাধির কারণ : টক দই থেকে ব্যাকটেরিয়া পর্যবেক্ষণ এবং অঙ্কন।

বস্তু : অতিপয় ব্যাকটেরিয়ার জৈব ক্রিয়াকলাপের ফলে দুধ, দই-এ পরিণত হয়, তাই দই-এ প্রচুর ব্যাকটেরিয়া থাকে।  
 উপকরণ : কিছু পরিমাণ টক দই সামপেনশন, অণুবীক্ষণ যন্ত্র, কাচের পরিষ্কার শুকনো ট্রাইড, শান্তিত পানি (পরিষ্কৃত পানি), ড্রপার, নিডল, তুলি, স্যাফ্রানিন রং, স্পিরিট ল্যাম্প, একটা টেস্টিউব।

কার্যপদ্ধতি : ১। প্রথমে একটি কনিক্যাল ফ্লাসকে কিছু পরিমাণ টক দই নিতে হবে এবং তাতে পরিমাণ পরিষ্কৃত পানি মিশিয়ে ভালোভাবে কিছুক্ষণ ঝাঁকাতে হবে।

২। এবার ফ্লাস্কটিকে স্পিরিট ল্যাম্পের ওপর কিছুক্ষণ রেখে হালকা গরম করতে হবে এবং ঠাণ্ডা হওয়ার পর ১০-১৫ মিনিট রেখে দিতে হবে। ১০-১৫ মিনিট পর দই বাবে দই-এর ঘন অংশ তলানি হিসেবে নিচে জমা হবে আর জলীয় অংশ ওপরে রয়েছে। জলীয় অংশটুকু একটি টেস্টিউবে ঢেলে নিতে হবে। এই জলীয় অংশই ব্যাকটেরিয়ার নমুনা।



চিত্র ৪.১৪ : অণুবীক্ষণ যন্ত্রে দই টক দই-এ ব্যাকটেরিয়া।

৩। টেস্টিউব থেকে ড্রপার দিয়ে এক ড্রপ নমুনা একটি পরিষ্কার ট্রাইডের মাঝখানে রাখতে হবে এবং নিডলের সাহায্যে তরল নমুনাটুকু ট্রাইডে ছড়িয়ে দিতে হবে।

৪। নমুনাটুকু বাতাসে শুকিয়ে গেলে ট্রাইডকে স্পিরিট ল্যাম্পের আশুনের ওপর দিয়ে কয়েকবার আনা-নেওয়া করলে দূর অস্তরটি ট্রাইডের সাথে ভালোভাবে লেগে যাবে।

৫। এবার ট্রাইডের ওপর শুকনো নমুনাতে স্যাফ্রানিন দ্রবণ দিয়ে ঢেকে দিতে হবে এবং ২/৩ মিনিট পর হালকা করে পরিষ্কার পানি ঢেলে দিলে অতিরিক্ত রং পানির সাথে চলে যাবে এবং কিছুক্ষণের মধ্যে ট্রাইডটি শুকিয়ে যাবে। ট্রাইডটি পরিষ্কারের জন্য প্রস্তুত হয়ে গেল।

পর্যবেক্ষণ : ট্রাইডটি অণুবীক্ষণ যন্ত্রের উচ্চক্ষমতা সম্পন্ন অবলোককটিভ-এর নিচে রেখে নিরীক্ষণ করলে লাল রং-এর দণ্ডাকার ব্যাকটেরিয়া ও ক্ষুদ্র পুঁতির মালার মতো গোলাকার ব্যাকটেরিয়া দেখা যাবে।

সিদ্ধান্ত : সরবরাহকৃত টক দই-এ গোলাকার (*Streptococcus*) ও দণ্ডাকার (*Lactobacillus*) ব্যাকটেরিয়া থাকে। টক দই-এর ব্যাকটেরিয়া মানুষের জন্য উপকারী, অপকারী নয়। কাজেই টক দই খেতে অসুবিধা নেই।

অঙ্কন : অণুবীক্ষণ যন্ত্রে দেখা দৃশ্যটি ব্যবহারিক খাতায় যথাযথভাবে আঁকতে হবে।

## ম্যালেরিয়ার পরজীবী Malarial Parasite

ম্যালেরিয়া বিশ্বের প্রাচীনতম রোগগুলোর অন্যতম। "Malaria" শব্দটি সর্বপ্রথম ব্যবহার করেন বিজ্ঞানী Torti (১৮১৩)। দুটি ইতালিয় শব্দ *Mal* (অর্থ-দূষিত) ও *aria* (অর্থ-বায়ু) হতে Malaria শব্দটি উৎপত্তি লাভ করেছে, যার অর্থানুসারে অর্থ দূষিত বায়ু। তখনকার দিনে এই ধারণা প্রচলিত ছিল যে "দূষিত বায়ু সেবনে ম্যালেরিয়া হয়।" ফরাসি বিজ্ঞানী Charles Laveron (১৮৪০) ম্যালেরিয়া আক্রান্ত রোগীর লোহিত রক্ত কণিকা থেকে ম্যালেরিয়ার পরজীবী আবিষ্কার করলে প্রায় শতবছরের এ ভ্রান্ত ধারণার অবসান ঘটে। ১৮৯৭ খ্রিস্টাব্দে ভারতে কর্মরত ব্রিটিশ সেনাবাহিনীর ডাক্তার Sir Ronald Ross আবিষ্কার করেন যে Anopheles গণতন্ত্র মশকীরা এ রোগের জীবাণু একসঙ্গে মশকীরা থেকে অন্যমশকীরাতে স্থানান্তরিত করে। এ মুগ্ধকারী আবিষ্কারের জন্য তাকে ১৯০২ সালে চিকিৎসা বিজ্ঞানে নোবেল পুরস্কার প্রদান করা হয়।

R

মূলত: ম্যালেরিয়া হচ্ছে *Anopheles* মশকীবাহিত (মশা নয়) এক ধরনের জ্বররোগ। এ রোগে রক্তের সোহিত কমে  
 ধ্বংস হয়, তাই রক্তহীনতাসহ (anaemia) বিভিন্ন উপসর্গ দেখা দেয়। উপযুক্ত চিকিৎসা না পেলে রোগীর মৃত্যুও হতে  
 পারে। *Plasmodium* গণের প্রায় ৬০টি প্রজাতি মানুষসহ বিভিন্ন মেরুদণ্ডী প্রাণীতে এ রোগ সৃষ্টি করে। মানুষসহ  
 পর্যন্ত রোগ সৃষ্টিকারী ৪টি প্রজাতির সন্ধান পাওয়া গেছে।

শ্রেণিবিন্যাসগত অবস্থান :

Levin et al. (১৯৮০) অনুসরণে ম্যালেরিয়ার পরজীবীর শ্রেণিবিন্যাস নিম্নরূপ :

- Kingdom : Protista
- Subkingdom : Protozoa
- Phylum : Apicomplexa
- Class : Sporozoa
- Order : Haemosporidia
- Family : Plasmodiidae
- Genus : *Plasmodium*
- Species : *P. vivax*

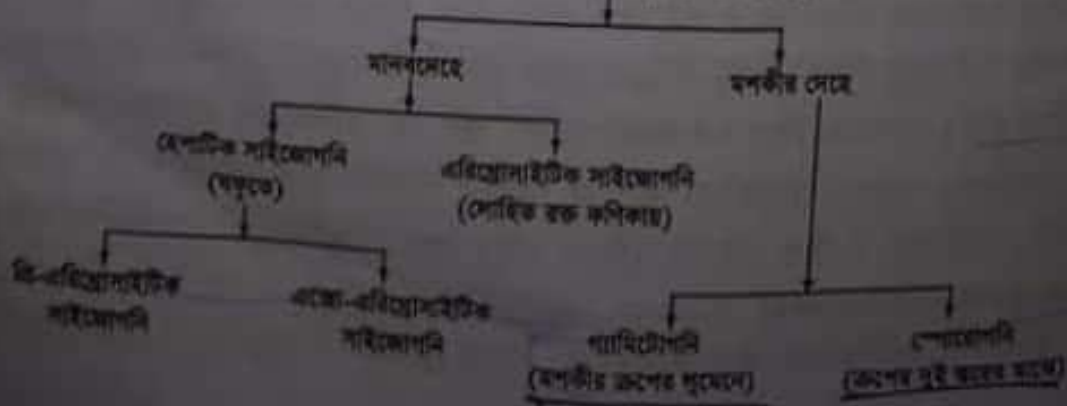
মানবদেহে রোগ সৃষ্টিকারী পরজীবীগুলোর নাম, সৃষ্ট রোগের নাম ও জ্বরের প্রকৃতি নিম্নরূপ :

ম্যালেরিয়ার পরজীবীর নাম	রোগের নাম	জ্বরের প্রকৃতি
১. <i>Plasmodium vivax</i>	বিনাইন টারশিয়ান ম্যালেরিয়া	৪৮ ঘন্টা পর পর জ্বর আসে
২. <i>Plasmodium malariae</i>	কোয়ারটার্ন ম্যালেরিয়া	৭২ ঘন্টা পর পর জ্বর আসে
৩. <i>Plasmodium ovale</i>	মৃদু টারশিয়ান ম্যালেরিয়া	৪৮ ঘন্টা পর পর জ্বর আসে
৪. <i>Plasmodium falciparum</i>	ম্যালিগন্যান্ট টারশিয়ান ম্যালেরিয়া	৩৬-৪৮ ঘন্টা পর পর জ্বর আসে

### জীবন চক্র (Life Cycle)

কোন জীব তার অনুরূপ সৃষ্টি করতে যে সকল ধাপসমূহ অতিক্রম করে, তাদের সমষ্টিকে জীবন চক্র বলে।  
*Plasmodium vivax* এর জীবন চক্র সম্পন্ন করতে দুটি পোষকের প্রয়োজন হয়, যথা-মানুষ ও মশকী। প্রজনিত  
 সংজ্ঞানুযায়ী মানুষ ম্যালেরিয়া পরজীবীর মাধ্যমিক (intermediate) বা গৌণ (secondary) পোষক (host), কারণ  
 মানবদেহে এ পরজীবীর যৌন জনন হয় না। অপরদিকে মশকী এ পরজীবীর নির্দিষ্ট (definite) বা মুখ্য (primary)  
 পোষক, কারণ মশকীর দেহে এ পরজীবীর যৌন পরিপক্বতা তৈরি হয় ও যৌন জনন সম্পন্ন হয়। সির  
 প্রোটোজোয়া-পতঙ্গ-মেরুদণ্ডী সম্পর্কিত পরজীবী পোষক চক্রে প্রজননের গুরুত্ব না দিয়ে অর্থনৈতিক ক্ষতির বিষয়  
 বিবেচনা করে প্রাথমিক ও মাধ্যমিক পোষক নির্ধারণ করা হয়। তাই মানুষকে এ পরজীবীর মুখ্য পোষক ও মশকীকে গৌণ  
 পোষক হিসেবে বিবেচনা করা হয়।

#### ম্যালেরিয়ার পরজীবীর জীবন চক্র



(i) কুটী পোষক কেন প্রয়োজন? - নিম্নশ্রেণির জীবেরা বার বার অস্টোন পদ্ধতিকে যথেষ্ট বিস্তারের কারণে তাদের জীবনীশক্তি-ক্রম  
 এবং জীবনেও এসনটি ঘটছে। তাই তারা একটি পোষকের মাধ্যমে (যেহেতু খৌন জনন মশকীরে ও অস্টোন জনন মানবদেহে)  
 পুনরুৎপাদন করতে পারে না।

(ii) কেবলমাত্র *Anopheles* এ রোগ ছড়ায় কেন? - জী মশকীর ডিম্বাণুর পরিণতদের জন্য উচ্চ রক্তবিশিষ্ট হাণীর রক্ত প্রয়োজন।  
 এই কারণে মশকীরটি (মশা নয়) রক্ত পান করে এবং জীবাণুর বিস্তার ঘটায়। পুরুষ মশারা ফুলের মধু বা অন্যান্য উৎস হতে খাবার সংগ্রহ  
 করে মনুষ্যকে সংলম্বন করে না। ১১২

অন্যদিকে *Culex* বা *Aedes* প্রভৃতি মশকীর পরিপাকতন্ত্রে বিশেষ ধরনের এনজাইম আছে, যা জীবাণুর গ্যামিটোসাইটগুলোকে নষ্ট  
 করতে পারে। তাই এরা এ জীবাণুর বিস্তার ঘটাতে পারে না। কিন্তু *Anopheles* এর দেহে একরূপ এনজাইম না থাকায়  
 গ্যামিটোসাইটগুলো সক্রিয় থাকে ও রোগের বিস্তার ঘটায়।

### মানবদেহে জীবন চক্র

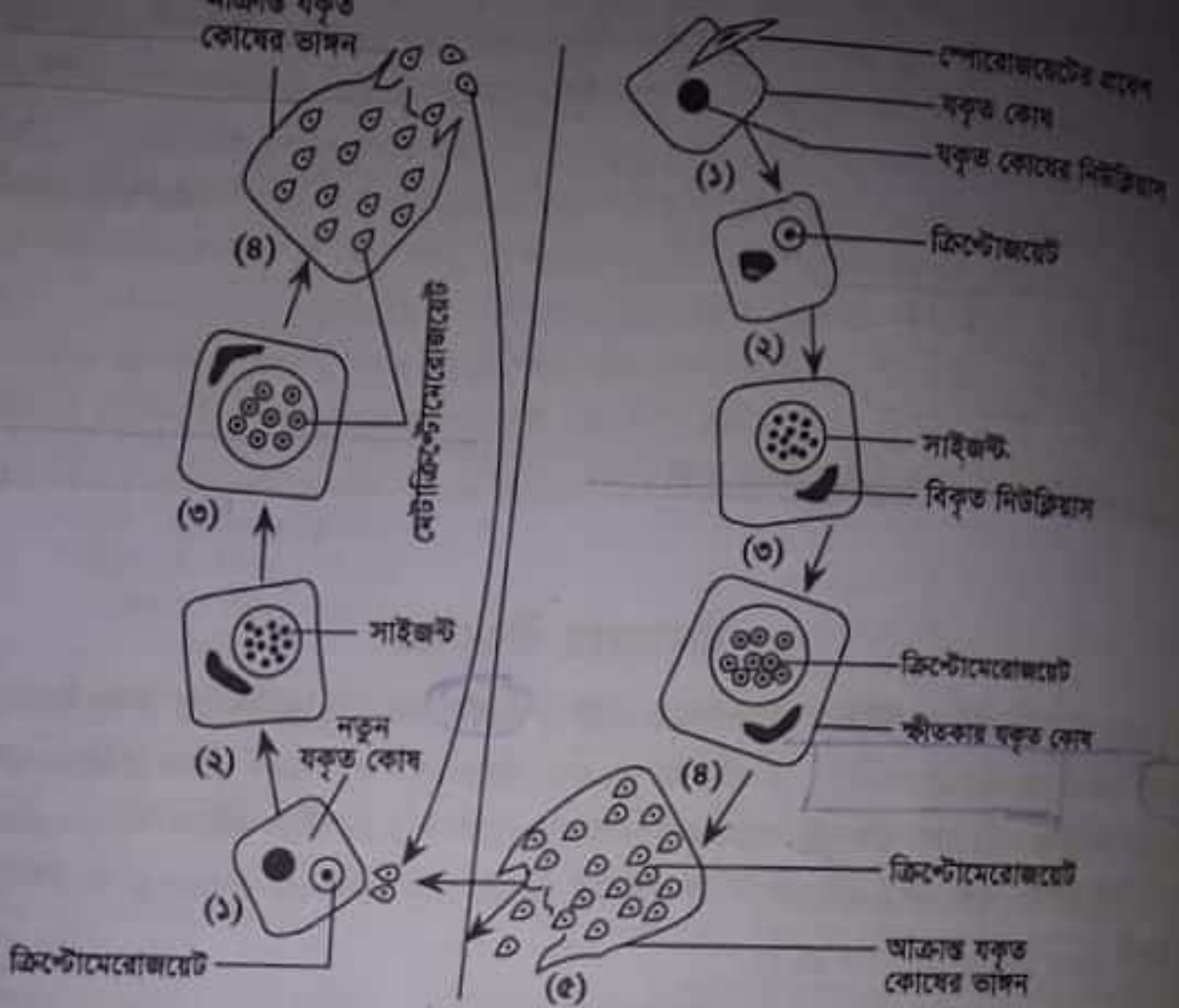
যকৃত ও লোহিত রক্ত কণিকায় ম্যালেরিয়ার পরজীবী প্রযৌন পদ্ধতিতে জীবন চক্র সম্পন্ন করে। এ জীবন চক্রে  
সাইজেন্ট নামক বহু নিউক্লিয়াসবিশিষ্ট একটি বিশেষ দশা বিদ্যমান। এ ধরনের জীবন চক্রকে সাইজোগনি বলে।  
 মানবদেহে সংঘটিত সাইজোগনিকে দুটি ভাগে ভাগ করা যায়। যথা-(১) হেপাটিক সাইজোগনি (Hepatic schizogony)  
 বা যকৃত সাইজোগনি এবং (২) এরিথ্রোসাইটিক সাইজোগনি (Erythrocytic schizogony) বা লোহিত রক্ত কণিকায়  
 সাইজোগনি।

#### হেপাটিক বা যকৃত সাইজোগনি

বিজ্ঞানী Shortt এবং Garnham (1948) মানুষের যকৃতে ম্যালেরিয়ার পরজীবীর হেপাটিক সাইজোগনি চক্রের বর্ণনা  
 দেন। হেপাটিক সাইজোগনি নিম্নলিখিত দুটি পর্যায়ের মাধ্যমে সংঘটিত হয়-(ক) প্রি-এরিথ্রোসাইটিক হেপাটিক  
 সাইজোগনি, (খ) এক্সো-এরিথ্রোসাইটিক হেপাটিক সাইজোগনি।

(ক) প্রি-এরিথ্রোসাইটিক হেপাটিক সাইজোগনি (Pre-erythrocytic hepatic schizogony) : এ চক্রের ধাপগুলো  
 নিম্নরূপ-

- ১। *Anopheles* মশকীর লালগ্রন্থিতে অবস্থিত *Plasmodium*-এর স্পোরোজয়েট (দৈর্ঘ্য 10-14  $\mu\text{m}$  এবং  
 ব্যাস 0.05-1  $\mu\text{m}$ ) দশার পরিণত জীবাণু মশকীর দংশনের মাধ্যমে মানবদেহে প্রবেশ করে এবং রক্তস্রোতের মাধ্যমে  
 বিস্তৃত হয়ে কেমোট্যাক্সিস এর কারণে যকৃতে এসে আশ্রয় নেয়। মানবদেহে প্রবেশের প্রায় ৩০-৪৫ মিনিটের মধ্যে  
 জীবাণুগুলো যকৃতের প্যারেনকাইমা কোষের অভ্যন্তরে প্রবেশ করে।
- ২। যকৃত কোষ থেকে খাদ্য গ্রহণ করে মাকুসাকৃতির স্পোরোজয়েটগুলো গোলাকার ক্রিস্টোজয়েটে পরিণত হয়।
- ৩। প্রতিটি ক্রিস্টোজয়েটের নিউক্লিয়াস ক্রমাগত বিভক্ত হয়ে কয়েকদিনের মধ্যে বহু নিউক্লিয়াস (প্রজাতিভেদে প্রায়  
 ১০০-১২০০) বিশিষ্ট দশায় পরিণত হয়। পরজীবীর এ দশাকে সাইজেন্ট বলে।
- ৪। পরবর্তী পর্যায়ে সাইজেন্টের প্রতিটি নিউক্লিয়াসের চারপাশে কিছু পরিমাণ সাইটোগ্লাজম ও প্রাজমােসমপ্রেন সৃষ্টি  
 হয়। পরজীবীর এ দশাকে ক্রিস্টোমেরোজয়েট বলে।
- ৫। চক্রের শেষ পর্যায়ে হেপাটোসাইট ভেঙ্গে যায় এবং ক্রিস্টোমেরোজয়েটগুলো যকৃতের সাইনুসয়েটে আশ্রয় নেয়  
 এবং এখান থেকে পরবর্তী চক্র শুরু করে।



(খ) এক্সো-এরিথ্রোসাইটিক হেপাটিক সাইজোগনি (ক) ট্রফোজোইটের বিকাশ

চিত্র ৪.১৫ : হেপাটিক বা যকৃত সাইজোগনি (duration ৭-১০ দিন)।

(খ) এক্সো-এরিথ্রোসাইটিক হেপাটিক সাইজোগনি (Exo-erythrocytic hepatic schizogony) : এ চক্রের ধাপগুলো নিম্নরূপ :

১। ট্রফোজোইটিক সাইজোগনি চক্রে উৎপন্ন ক্রিস্টোমেরোজয়েটগুলো নতুন হেপাটোসাইটকে আক্রমণের মাধ্যমে এ চক্রের সূচনা করে।

২। সাইজন্ট : পরিণত ক্রিস্টোমেরোজয়েটগুলো নতুন যকৃত কোষে প্রবেশ করে নিউক্লিয়াসের বারবার বিভাজনের মাধ্যমে বহু নিউক্লিয়াসবিশিষ্ট সাইজন্ট দশায় পরিণত হয়।

৩। মেরোট্রফোজয়েট : সাইজন্টের প্রতিটি নিউক্লিয়াসের চারপাশে সাইটোপ্রাজম জমা হয়ে যেসব নতুন কোষ সৃষ্টি করে তাদেরকে মেরোট্রফোজয়েট বলে।

৪। আক্রান্ত যকৃত কোষের ভাঙ্গন : মেরোট্রফোজয়েটগুলো পরিণত হলে আক্রান্ত যকৃত কোষ বিদীর্ণ করে বেরিয়ে আসে এবং নতুন নতুন যকৃত কোষকে আক্রমণ করে এ চক্রের পুনরাবৃত্তি ঘটায়। এ অবস্থায় মানুষের যকৃতের মেরোট্রফোজয়েট পাওয়া যায়। আক্রান্ত কোষে এসে মেরোট্রফোজয়েট দুই ভাগে ভাগ করা যায়-(১) মাইক্রো-মেরোট্রফোজয়েট ও (২) ম্যাক্রো-মেরোট্রফোজয়েট। প্রথমোক্তগুলো অপেক্ষাকৃত ছোট এবং শেষোক্তগুলো অপেক্ষাকৃত বড় আকৃতির। বড় আকৃতির মেরোট্রফোজয়েটগুলো নতুন যকৃত কোষকে আক্রমণ করে এবং ছোট মেরোট্রফোজয়েটগুলো যকৃত কোষকে আক্রমণের পথিবর্তে রক্তপ্রায়ে চলে আসে এবং লোহিত রক্ত কণিকায় প্রবেশ করে। স্পোরোজয়েট থেকে এ অবস্থা পর্যন্ত পৌঁছানোর প্রক্রিয়ায় ৭-১০ দিন সময় লাগে।

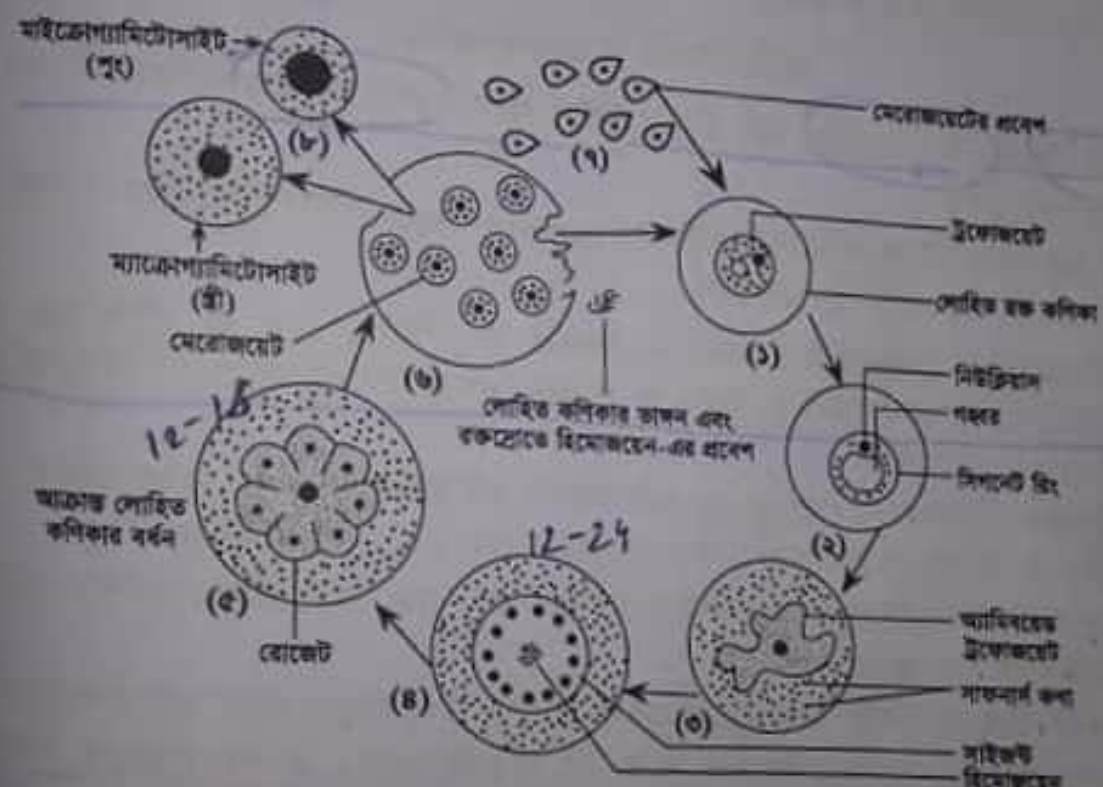
সাইটোপ্রাজম সাইজোগনি বা লোহিত রক্ত কণিকায় সাইজোগনি  
 ১২-১৫ ঘণ্টার মধ্যে এ চক্রের সূচনা করে।

১) মাইক্রো-মেটাক্রিস্টোমেরোজয়েটগুলো মকুত কোষ থেকে লোহিত রক্ত কণিকায় আক্রমণ  
 করে ও গোলাকার হয়। এই দশাকে ট্রিকোজয়েট দশা বলে। এ অবস্থায় জীবাণুর দেহে একটি কোষ গহ্বর  
 একটি নিউক্লিয়াস দেখা যায়। এটি অত্যন্ত ক্ষণস্থায়ী দশা।

২) কোষ গহ্বরটি ধীরে ধীরে বড় হয় ও নিউক্লিয়াসটি একপাশে সরে যায়, ফলে জীবাণুটি একটি আণ্টি আকৃতি লাভ  
 করে। এই অবস্থাকে সিশনেট রিং বলা হয়।

৩) প্রায় ৮ ঘণ্টার মধ্যে পরজীবীর অন্তঃস্থ গহ্বরের অদৃশ্য হয়ে যায় এবং পরজীবীটি ক্ষণপদবিশিষ্ট *Amoeba* এর  
 সাইটোপ্রাজমে ক্ষুদ্র ক্ষুদ্র দানা দেখা যায়। এ সময়ে লোহিত রক্ত কণিকাটি আকারে স্ফীত হয় এবং  
 প্রতি দৈর্ঘ্যে ম্যালেরিয়া রোগ শনাক্ত করা হয়।

রক্ত কণিকায় সাইজোগনি নামক পদার্থ দানা



চিত্র ৪.১৬ : ম্যালেরিয়া জীবাণুর ঐতিহাসিক সাইজোগনি।

৪) অ্যামিবিয়াজ ট্রিকোজয়েট দশার কোষস্থ নিউক্লিয়াস বারবার বিভাজনের মাধ্যমে ১২-২৪টি অপত্য নিউক্লিয়াস সৃষ্টি  
 করে। এই নিউক্লিয়াস বিশিষ্ট এ অবস্থাকে সাইজন্ট বলা হয়। এর সাইটোপ্রাজমে হিমোজয়েন নামক বর্জ্য পদার্থ জমা হয়।  
 ৫) সাইজন্ট দশার প্রতিটি নিউক্লিয়াস প্রায় ৪৫ ঘণ্টা পর সাইটোপ্রাজম ও প্রাজমামেমব্রেনসহ বিভক্ত হয়ে ১২-১৪টি  
 মেরোজয়েট-এ পরিণত হয়। মেরোজয়েটগুলো গোলাপের পাপড়ির ন্যায় দুই স্তরে সজ্জিত হয়। এ দশাকে বোজেট বলে।  
 ৬) পরবর্তী অবস্থায় লোহিত রক্ত কণিকা ভেঙ্গে যায় এবং মেরোজয়েটগুলো প্রাজমায় বের হয়ে আসে। মেরোজয়েট  
 থেকে গেলে রক্তের শ্বেত রক্ত কণিকাগুলো তাকে প্রতিরোধ করতে চেষ্টা করে। এসময় রক্তে গঠন পরিমাণে  
সাকনার্স নামক রাসায়নিক পদার্থ জমা হয় এবং এর প্রভাবেই দেখে জ্বর আসে। সমগ্র চক্রটি সম্পন্ন হতে প্রায় ১৮-২২  
 দিন লাগে।

২-৩ দিন

৮। কতিপয় মেরোজয়েট গ্যামিটোসাইটে পরিণত হয়। গ্যামিটোসাইট দুই প্রকার। পুং গ্যামিটোসাইট বা মাইক্রোগ্যামিটোসাইট এবং স্ত্রী গ্যামিটোসাইট বা ম্যাক্রোগ্যামিটোসাইট। পুং গ্যামিটোসাইটগুলো আকারে ছোট কিন্তু নিউক্লিয়াস বড় এবং স্ত্রী গ্যামিটোসাইটগুলো আকারে বড় কিন্তু এর নিউক্লিয়াস ছোট হয়। স্ত্রী ও পুং গ্যামিটোসাইট দুই প্রকারের পোষক দেহের প্রাস্তীয় রক্তনালীতে অবস্থান করে। মানুষের রক্তে গ্যামিটোসাইটগুলোর আর কোনো পরিবর্তন সাধিত না। পরবর্তী ধাপগুলো সম্পন্ন হওয়ার জন্য প্রয়োজনীয় উদ্দীপনা কেবলমাত্র স্ত্রী *Anopheles* মশকীর দেহেই মিলতে পারে। ৭ দিনের মধ্যে মশকী কর্তৃক শোষিত না হলে এগুলো নষ্ট হয়ে যায়।

### মশকীর দেহে ম্যালেরিয়ার পরজীবীর জীবন চক্র

ম্যালেরিয়া রোগে আক্রান্ত কোনো মানুষের রক্ত মশকী কর্তৃক গৃহীত হলে গ্যামিটোসাইটসহ বিভিন্ন দশার জীবন চক্রের মশকীর ক্রূপের লুমেনে প্রবেশ করে। *Anopheles* ব্যতীত অন্যান্য মশকীর পরিপাকতন্ত্রের এনজাইম সব মশকীর জীবাণুগুলোকে ধ্বংস করে ফেললেও, *Anopheles* মশকীর পৌষ্টিকতন্ত্রে গ্যামিটোসাইটগুলো ধ্বংস করার এনজাইম থাকায় এগুলো বেঁচে থাকে। বরং *Anopheles* এর ক্রূপে উপস্থিত এনজাইমের উদ্দীপনায় গ্যামিটোসাইটগুলো পরবর্তী ধাপ শুরু করতে উদ্দীপ্ত হয়। মশকীর দেহে এ জীবাণুর গ্যামিটোগনি ও স্পোরোগনি পর্যায় সম্পন্ন হয়।

### গ্যামিটোগনি (Gametogony)

মশকীর ক্রূপের অভ্যন্তরে গ্যামিট সৃষ্টির মাধ্যমে ম্যালেরিয়ার জীবাণুর যৌন জননকে গ্যামিটোগনি বলে। গ্যামিটোগনি কয়েকটি নির্দিষ্ট ধাপে ঘটে। যথা:

১। গ্যামিট বা জননকোষ সৃষ্টি বা গ্যামিটোজেনেসিস (Gametogenesis): গ্যামিটোজেনেসিস দু'প্রকার। যথা—

(ক) স্পার্মাটোজেনেসিস এবং (খ) উওজেনেসিস।

(ক) স্পার্মাটোজেনেসিস (Spermatogenesis - sperm = শুক্রাণু, gen = গঠন, sis = পদ্ধতি) :

মাইক্রোগ্যামিটোসাইট থেকে মাইক্রোগ্যামিট বা শুক্রাণু বা পুংজনন কোষ গঠন প্রক্রিয়াকে স্পার্মাটোজেনেসিস বলে। এ প্রক্রিয়া কয়েকটি উপধাপে ঘটে। যথা:

(i) প্রথমে মাইক্রোগ্যামিটোসাইটের হ্যাপ্রয়েড (ii) নিউক্লিয়াসটি মাইটোসিস পদ্ধতিতে বিভক্ত হয়ে ৪ - ৮টি ক্ষুদ্রাকার হ্যাপ্রয়েড (n) নিউক্লিয়াসে পরিণত হয়। এ সময় জীবাণু কয়েকটি কোণা (৪ - ৮টা) বিশিষ্ট হয়।

(ii) প্রতিটি কোণার মধ্যে একটি করে ক্ষুদ্র নিউক্লিয়াস প্রবেশ করে এবং নিউক্লিয়াসের চারদিকে সাইটোপ্রাজম জমা হয়। এদেরকে সাইটোপ্রাজমীয় অভিক্ষেপ বলে।

(iii) এর পরপরই জীবাণুর দেহটি কতগুলো ফ্ল্যাঙ্কেলা আকৃতির সবু মাকুর মতো মাইক্রোগ্যামিটে বা শুক্রাণুতে পরিণত হয়। ক্রূপের গহ্বরে তাপের ভারতমোর দবুন এই প্রক্রিয়া ঘটে। ক্রূপের গহ্বরের ম্যালেরিয়া জীবাণুর স্পার্মাটোজেনেসিসের এ বিশেষ প্রক্রিয়াকে এক্সফ্ল্যাঙ্কেলেশন (Exflagellation) বলে।

(iv) মাইক্রোগ্যামিটগুলো প্রথমে একসাথে থাকে, পরে এরা মাতৃকোষ থেকে এক্সফ্ল্যাঙ্কেলেশন প্রক্রিয়ার পরস্পর থেকে পৃথক হয়ে যায় এবং ডিম্বাণুকে নিষিক্ত করার জন্য সাঁতার কাটতে থাকে।

(খ) উওজেনেসিস (Oogenesis - Oo = ডিম্বাণু, gen = গঠন, sis = পদ্ধতি) :

ম্যাক্রোগ্যামিট বা ডিম্বাণু বা স্ত্রীজননকোষ গঠন প্রক্রিয়াকে উওজেনেসিস বলে। এ প্রক্রিয়া কয়েকটি উপধাপে ঘটে। যথা—

(i) প্রথমে প্রতিটি ম্যাক্রোগ্যামিটোসাইট-এর হ্যাপ্রয়েড (ii) নিউক্লিয়াসটি বিভক্ত হয় ও একটি করে সক্রিয় পোলার মাইক্রোগ্যামিটে বা ডিম্বাণুতে পরিণত হয়। এ ছাড়া পোলার বডি নামক আর একটি কোষের আবির্ভাব ঘটলেও নীচেরই না নষ্ট হয়ে যায়।

(ii) এর পরপরই ম্যাক্রোগ্যামিটের একপ্রান্তে কিছুটা উঁচু হয়ে ওঠে। এ অঞ্চলকে নিষেক শঙ্কু বা কোন (Fertilization cone) বা অন্তর্ধানা শঙ্কু (Reception cone) বলে। ডিম্বাণুর নিউক্লিয়াস এ শঙ্কুর কাছে অবস্থান করে।

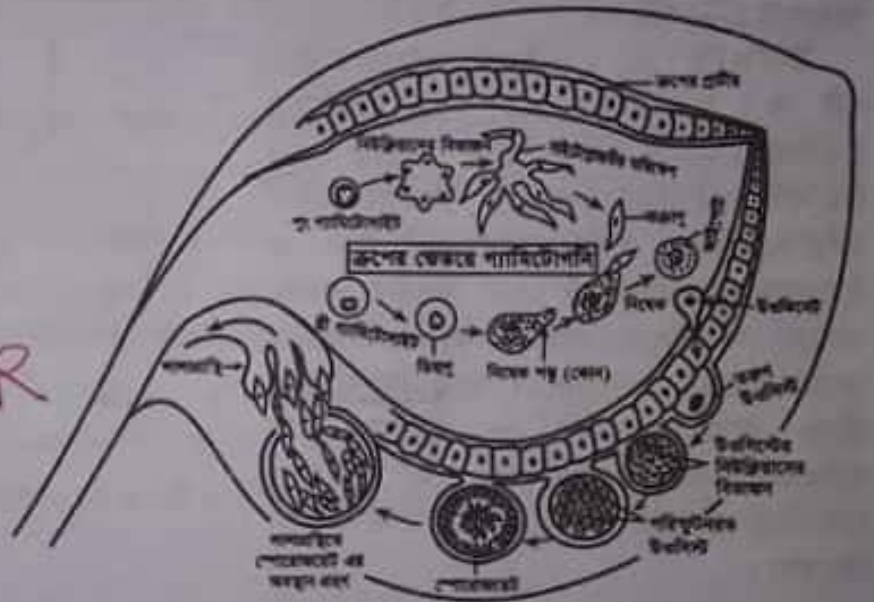
২। নিষেক ও জাইগোট গঠন (Fertilization and the formation of zygote) : মুক্ত মাইক্রোগ্যামিটগুলো এরপর প্রকৃত পৃথকভাবে ম্যাক্রোগ্যামিটের বা ডিম্বাণুর নিষেক শঙ্কুর দিকে অগ্রসর হয় এবং প্রতিটা ডিম্বাণুতে একটি করে প্রবেশ করে এবং নিষেক সম্পন্ন করে। নিষিক্ত ডিম্বাণু হতে পরে গোলাকার জাইগোট (ডিপ্রয়েড) গঠিত হয়।  
 ৩। উওকিনেট গঠন : মশকী রক্ত শোষণের ১২-১৪ ঘন্টা পর গোল ও নিশ্চল জাইগোটটি সচল হয় এবং কিছুটা সক্রিয় ধারণ করে উওকিনেট-এ পরিণত হয়। এগুলো লম্বায় ১৮-২৪ মাইক্রোমিটার এবং প্রস্থে ৩-৫ মাইক্রোমিটার।  
 উওকিনেট ২৪ ঘন্টার ভেতরেই মশকীর রক্তের অস্ত্রপ্রাচীর ভেদ করে বহিঃপ্রাচীরের নিচে এসে পৌঁছায় এবং ৪০ ঘন্টার মধ্যে সিস্ট আবরণ দ্বারা আবৃত হয়ে গোলাকার উওসিস্টে (Oocyst) পরিণত হয়। আক্রান্ত একটি মশকীর রক্তে ১০-২০০টি পর্যন্ত উওসিস্ট দেখা যায়। উওসিস্ট পরিণত হতে ১০-২০ দিন সময় লাগে।

**স্পোরোগনি (Sporogony)**

মশকীর রক্তের দুই স্তরের মাঝে সংলগ্ন থাকা অবস্থায় উওসিস্ট দশার জীবাণু যে জননের মাধ্যমে স্পোরোজয়েট দশার জীবাণু সৃষ্টি করে তাকে স্পোরোগনি বলে। স্পোরোগনিকে অনেকে অযৌন জনন বলেন। প্রকৃতপক্ষে এটি যৌন জননেরই পরবর্তী অবস্থা যার মাধ্যমে জীবাণুটি সক্রিয় স্পোরোজয়েট দশায় পরিণত হয়।

**১। উওসিস্টের নিউক্লিয়াস বিভাজন :**

রক্তের গায়ে সংলগ্ন অবস্থায় প্রতিটি উওসিস্টের (2n) নিউক্লিয়াস প্রথমে মায়োসিস পদ্ধতিতে ও পরে বারবার মাইটোসিস পদ্ধতিতে বিভাজিত হয়ে বহু সংখ্যক হ্যাপ্রয়েড (n) নিউক্লিয়াসে পরিণত হয়। রক্তের প্রাচীরে একই সাথে ৫০-৫০০টি উওসিস্ট যলু থাকতে পারে। উওসিস্টের এই মায়োসিসকে প্রে-জাইগোটিক মায়োসিস (Post zygotic meiosis) বলা হয়। পরিণত উওসিস্টের আকার প্রথম অবস্থা থেকে ৪-৫ গুণ বড় হয়।



চিত্র ৪.১৭ : মশকীর দেহে Plasmodium-এর জীবন চক্র।

**২। পরিস্কটিনরত উওসিস্ট :**

সিস্ট প্রাচীরে আবদ্ধ থাকা অবস্থায় জীবাণুর প্রতিটি নিউক্লিয়াসকে ঘিরে প্রথমে সাইটোপ্রাজম জমা হয় ও পরে তার চারদিকে কোষঝিল্লি গঠিত হয়ে বহু সংখ্যক গোলাকার ক্ষুদ্র ক্ষুদ্র কোষ সৃষ্টি হয়।

**৩। স্পোরোজয়েট গঠন :**

এরপর কোষগুলো আকৃতি পরিবর্তন করে মাক্রো আকৃতির স্পোরোজয়েটে (Trophozoite) পরিণত হয়। স্পোরোজয়েটগুলো এরপর সিস্ট প্রাচীর ভেঙ্গে মশকীর হিমোসিলে মুক্ত হয়। একটি স্পোরোজয়েট প্রায় দশ হাজার স্পোরোজয়েট থাকতে পারে। স্পোরোজয়েটগুলো হিমোসিল থেকে মশকীর লালরক্তিকোষে প্রবেশ করে এবং সেখানে অবস্থান করতে থাকে। একটি মশকীর লালরক্তিকোষে প্রায় ৩,২৬,০০০ স্পোরোজয়েট থাকতে পারে। রক্তপিপাসু মশকী কোনো মানুষের রক্ত পান করলে জীবাণুগুলোর শতকরা ১০% লালরক্তিকোষের সাথে মানবদেহে স্থানান্তরিত হয় এবং ম্যালেরিয়া রোগ সৃষ্টি করে।

**ম্যালেরিয়া জীবাণুর জীবন চক্রে অনুক্রম ব্যাখ্যা**

কোনো জীবের জীবন চক্রে হ্যাপ্রয়েড ও ডিপ্রয়েড দশার পর্যায়ক্রমিক আবর্তনকে অনুক্রম (alternation of generations) বলে। ম্যালেরিয়া জীবাণু একটি অস্ত্রাপরজীবী প্রোটোজোয়া প্রাণী। এদের জীবন চক্রে অনুক্রম ঘটে।

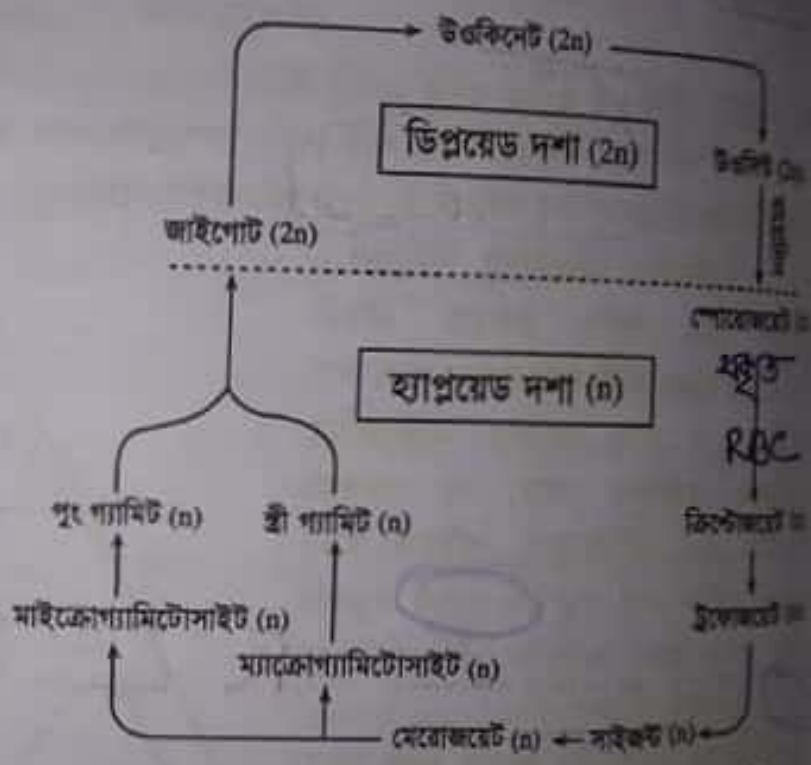
স্পোরোজয়েট দশা (n) : মশকীর দেহে স্পোরোগনির ফলে সৃষ্টি হয় স্পোরোজয়েট দশা (n)। স্পোরোজয়েটবাহী মশকী মানুষকে দংশন করার সময় লালার নিঃসরণ করে। এ লালার সাথে এন্টিকোয়াডেন্ট প্রবেশ করে, জায়গাটিকে অবশ ও পিচ্ছিল করে। আর এ লালার সাথে জীবাণু মানুষের দেহে প্রবেশ করে।

মাইক্রো-মেটাক্রিন্টোমেরোজয়েট (n) : স্পোরোজয়েট (n) মানুষের যকৃতবে আক্রমণ করে সেখানে মেগাসাইজোগনি চক্র সম্পন্ন করে। হেপাটিক সাইজোগনির ফলে সৃষ্টি হয় মাইক্রো-মেটাক্রিন্টোমেরোজয়েট (n)। মাইক্রো-মেটাক্রিন্টোমেরোজয়েট মানুষের লোহিত রক্ত কণিকাকে আক্রমণ করে এরিথ্রোসাইটিক সাইজোগনি চক্র সম্পন্ন করে। এর ফলে সৃষ্টি হয় মাইক্রোগ্যামিটোসাইট (n) ও ম্যাক্রোগ্যামিটোসাইট (n)।

ডিপ্রয়েড (2n) দশা :

জাইগোট দশা (2n) : মশকীর দেহে গ্যামিটোগনির ফলে সৃষ্টি হয় স্ত্রী গ্যামিট ও পুং গ্যামিট। স্ত্রী ও পুং গ্যামিটের মিলনের ফলে জাইগোট (2n) সৃষ্টি হয়।

উওকিনেট (2n) : জাইগোট রূপান্তরিত হয়ে সৃষ্টি করে উওকিনেট (2n)। পরে উওকিনেট উওসিস্ট (2n)-এ পরিণত হয়। ডিপ্রয়েড (2n) উওসিস্ট মায়োসিস পদ্ধতিতে বিভাজিত হয়ে হ্যাপ্রয়েড (n) স্পোরোজয়েট সৃষ্টি করে। এ হ্যাপ্রয়েড স্পোরোজয়েট দশা মশকীর লালার মাধ্যমে মানবদেহে প্রবেশ করে। উপরোক্ত আলোচনা থেকে দেখা যায় যে, ম্যালেরিয়া জীবাণুর জীবন চক্রে হ্যাপ্রয়েড ও ডিপ্রয়েড দশা পর্যায়ক্রমিকভাবে আবর্তিত হয়। সুতরাং ম্যালেরিয়া জীবাণুর জীবন চক্রে সুস্পষ্ট জনুক্রম বিদ্যমান।



চিত্র ৪.১৮ : ম্যালেরিয়া জীবাণুর জীবনচক্রে জনুক্রমের প্রেক্ষিত।

**জনুক্রমের তাৎপর্য (Significance of Alternation of Generation)**

- ১। জনুক্রমে জীবাণুর প্রজাতির ধারাকে অক্ষণ রাখে।
- ২। জনুক্রম জীবাণুর জীবনীশক্তি ফিরিয়ে আনে।
- ৩। জনুক্রম জীবাণুর বিস্তৃতিতে সহায়তা করে।
- ৪। জনুক্রম জীবাণুর জীবন চক্র সম্পূর্ণ করে।
- ৫। জনুক্রম প্রজাতিতে বেচিন্তা আনে ফলে প্রজনন সৃষ্টি হয়।

**ম্যালেরিয়া জীবাণুর সুপ্তাবস্থাকাল বা সৃষ্টিকাল (Incubation period)**

কোনো পোষক দেহে কোনো রোগের জীবাণু প্রবেশের সময় থেকে সেই পোষকের দেহে উক্ত রোগের লক্ষণ প্রকাশ হওয়া পর্যন্ত সময়কে রোগের সুপ্তাবস্থাকাল বলে। যেমন : ম্যালেরিয়া জীবাণু মানবদেহে প্রবেশ করার সাথে সাথে মানবদেহে জ্বরের লক্ষণ প্রকাশিত হয় না। জীবাণু মানবদেহে প্রবেশ করার কয়েকদিন পর মানুষের দেহে ম্যালেরিয়া রোগের লক্ষণ প্রকাশ পায়। ম্যালেরিয়া জীবাণু মানুষের দেহে প্রবেশ করার সময় থেকে মানুষে ম্যালেরিয়া রোগের লক্ষণগুলো প্রকাশ হওয়া পর্যন্ত সময়কে ম্যালেরিয়া রোগের সুপ্তাবস্থাকাল (Latent period or Incubation period) বা সৃষ্টিকাল বলে। কোনো রোগের জন্য সৃষ্টিকাল সাধারণভাবে নির্দিষ্ট।

ম্যালেরিয়া জীবাণুর বিভিন্ন প্রজাতির সুজীবস্থার সময়কাল :

(i) *Plasmodium vivax*— ১২-২০ দিন

(ii) *Plasmodium falciparum*— ৮-১৫ দিন

(iii) *Plasmodium ovale*— ১১-১৬ দিন

(iv) *Plasmodium malariae*— ১৮-৪০ দিন

লক্ষণ : ম্যালেরিয়া জ্বর-এর লক্ষণসমূহ নিম্নরূপ :

(i) প্রাথমিক পর্যায়ে মাথাধরা, ক্ষুধামন্দা, বমি বমি ভাব, কোষ্ঠ কাঠিন্য, স্নান্দ্রা ইত্যাদি লক্ষণ দেখা দেয়।

(ii) দ্বিতীয় পর্যায়ে রোগীর শীত অনুভূত হয় এবং কাঁপুনি দিয়ে জ্বর আসে। জ্বর ১০৫°-১০৬° ফারেনহাইট পর্যন্ত হতে পারে। কয়েক ঘণ্টা পর জ্বর কমে যায়। ৪৮ ঘণ্টা পর পর কাঁপুনি দিয়ে জ্বর আসে। *P. vivax* জীবাণু দ্বারা সৃষ্ট ম্যালেরিয়ার প্রধান লক্ষণ।

(iii) তৃতীয় পর্যায়ে রোগীর দেহে জীবাণুর সংখ্যা অসম্ভবভাবে বেড়ে যাওয়ার কারণে দ্রুত রক্তের লোহিত কণিকা হ্রাস পাবে, ফলে রক্তশূন্যতা দেখা দেয়, প্রীহা, যকৃত ও মস্তিষ্ক আক্রান্ত হলে রোগীর মৃত্যু ঘটতে পারে।

### ম্যালেরিয়ার সংক্রমণ (Transmission of Malaria)

স্ত্রী *Anopheles* মশকীই ম্যালেরিয়া রোগের বিস্তার ঘটানোর একমাত্র মাধ্যম। পৃথিবীতে প্রায় দু'শত প্রজাতির *Anopheles* মশকী থাকলেও মূলত: ৬টি প্রজাতিই এ রোগের ব্যাপকভাবে বিস্তার ঘটায় বলে তথ্য পাওয়া গেছে। এগুলোর নাম হলো- *Anopheles culicifacies*, *A. stephensi*, *A. fluviatilis*, *A. dirus*, *A. sudaicus*, *A. minimus*। মানবদেহে ম্যালেরিয়ার জীবাণু প্রবেশের পর বিভিন্ন ধাপ অতিক্রম করে একসময় গ্যামিটোসাইট গঠন করে। *Plasmodium vivax* হতে সৃষ্ট গ্যামিটোসাইটগুলো মানুষের রক্তে ৭ দিন, কিন্তু *P. falciparum* হতে সৃষ্ট গ্যামিটোসাইটগুলো ৩০- ৬০ দিন, এমনকি ১২০ দিন পর্যন্ত বেঁচে থাকে। এ সময়ের মধ্যে রোগীর দেহ হতে এরা মশকীর দেহে প্রবেশের সুযোগ পেলে পরবর্তী চক্র সম্পন্ন করতে শুরু করে। মশকীর প্রতিবার দংশনে *P. vivax* এর অন্তত ৬টি কিন্তু *P. falciparum* এর অন্তত ১২টি গ্যামিটোসাইট মশকীর দেহে প্রবেশ করে। রক্তপান করার সময় মশকীর দেহে বিভিন্ন দশার জীবাণু প্রবেশ করলেও একমাত্র গ্যামিটোসাইটগুলো বেঁচে থাকে, অন্যান্য দশায় জীবাণুগুলো মশকীর স্নায়ুতন্ত্রের ক্রিয়ায় নষ্ট হয়ে যায়। গ্যামিটোসাইটগুলো গ্যামিটোগনি ও স্পোরোগনি ধাপের মাধ্যমে অবশেষে স্পোরোজয়েট উৎপন্ন করে মশকীর লালগ্রন্থিতে অবস্থান করে। এ মশকী কোনো মানুষকে দংশন করলে মানুষ এ জীবাণু দ্বারা সংক্রমিত হয়।

### ম্যালেরিয়ার প্রতিকার (Prevention of Malaria)

ম্যালেরিয়া যেহেতু মশকী বাহিত একটি রোগ তাই মশকী প্রতিরোধের মাধ্যমে এ রোগ হতে মুক্ত থাকা সম্ভব। ম্যালেরিয়া প্রতিকার তিনভাবে হতে পারে; যথা- (ক) মশকী নিধন, (খ) মশকী হতে আত্মরক্ষা এবং (গ) চিকিৎসা।

(ক) মশকী নিধন : মশককুলের বংশ পরিবেশ হতে নির্মূল করা প্রায় অসম্ভব। কিন্তু নিম্নলিখিত পদ্ধতি অবলম্বন করে রোগের বিস্তার রোধ করা যায়-

(i) প্রজননক্ষেত্র ধ্বংস : মশকীর বাচ্চ পচা পানিতে ডিম পাড়ে। তাই বাড়ির আশেপাশের পরিত্যক্ত জোবা, মালা পরিষ্কার রাখা, যেখানে সেখানে পানি জমতে না দেয়া, বাড়ির আশেপাশের খোপ-ঝাড়, জঙ্গল কেটে ফেলার মাধ্যমে মশকীর বসবাস ও প্রজননক্ষেত্র ধ্বংস করা সম্ভব।

(ii) লার্ভা ও পিউপা ধ্বংস করা : পচা পানিতে ডিম ফুটে মশকীর লার্ভা ও পিউপা দশা সৃষ্টি হয়। পানিতে ক্লোরিন বা পেট্রোল জাতীয় পদার্থ ছিটিয়ে দিলে এরা অক্সিজেনের অভাবে মারা পড়ে। এছাড়া বিএইচসি (BHC), ডি.ডি.টি ইত্যাদি কীটনাশক পানিতে ছিটিয়ে দিলে মশকীর লার্ভা ও পিউপা মারা যায়। পানিতে ক্লোরিনের ব্যবহার মশকীর লার্ভা ও পিউপার রূপান্তরিত হতে পারে না।

উপরোক্ত সবগুলো পদ্ধতিই কমবেশি পানি তথা পরিবেশ দূষণের জন্য দায়ী। তাই যে সকল জলাশয়ে পানি পিউপা সৃষ্টি হওয়ার সম্ভাবনা থাকে ঐ সকল জলাশয়ে গািল্পি, কই, খলসে, তেলাপিয়া পুঁটি, টািকি ইত্যাদি মাছ লার্ভিসিডোসিস মাছ চাষ করলে এরা মশকীর লার্ভা ও পিউপাগুলোকে উক্ষণ করে। এতে মশকী নিধনের পাশাপাশি পরিবেশও থাকে দূষণমুক্ত।

SO<sub>2</sub>

(iii) পূর্ণাঙ্গ মশককুল নিধন : ফগিং মেশিনের মাধ্যমে সাধারণ ডাই-অক্সাইডের ধোয়া সৃষ্টি করে মশা তৎপরতা মেরে ফেলা সম্ভব। এছাড়া বিভিন্ন রাসায়নিক পদার্থ ছিটিয়ে বা রেডিয়েশন এর মাধ্যমে বধ্যাত্ত সৃষ্টি করে মশককুল ধ্বংস করা যায়।

(খ) মশকী হতে আত্মরক্ষা : ঘরের দরজা-জানালায় মশকীরোধী নেট ব্যবহার করে মশকীর দংশন হতে আত্মরক্ষা করা যায়। এছাড়া কয়েল বা বিভিন্ন ধরনের স্প্রে ব্যবহার করা বা দেহের অনাবৃত অংশে বিশেষ ধরনের ক্রিম বা স্প্রে লাগানোর মাধ্যমে মশকীর দংশন হতে বাঁচা যায়। শয়নের সময় মশারি ব্যবহার এবং সন্ধ্যায় ধূপের ধোয়া প্রয়োগ করা।

(গ) চিকিৎসা : ম্যালেরিয়া রোগীকে অবশ্যই উন্নত চিকিৎসা প্রদান করা আবশ্যিক। রোগ শনাক্ত করা ও উপযুক্ত চিকিৎসা প্রদান করলে ম্যালেরিয়া রোগ হতে পরিত্রাণ পাওয়া যায়। সিনকোনা গাছের বাকল হতে তৈরি কুইনাইন ম্যালেরিয়া নিরাময়ের মূল ঔষধ। এ কুইনাইন ঘারাই বাণিজ্যিক ভিত্তিতে বিভিন্ন ধরনের ঔষধ তৈরি হয়েছে। যেমন- ক্লোরোকুইন, নিভাকুইন, কেমোকুইন, অ্যান্‌লোক্লোর, প্যালাড্রিন ইত্যাদিসহ ম্যালেরিয়া পরজীবী ধ্বংসের তাগে মাসে বেশ কিছু ঔষধ বাজারে পাওয়া যায়। এছাড়া আক্রান্ত রোগীকে যাতে মশকী দংশন করতে না পারে সেদিকে বিশেষ নী দেয়া আবশ্যিক, নতুবা দ্রুত রোগের বিস্তার ঘটতে পারে।

বি. ম. সুলতানেহে সিনকোনা রস কম্পজুর সৃষ্টি করে। কম্প জুরে (ম্যালেরিয়া) সিনকোনা রস সেবনে রোগ আরোগ্য হয়। এ থেকে হোমিও চিকিৎসা পদ্ধতি আবিষ্কার হয়েছে।

ম্যালেরিয়ার টিকা (Malarial Vaccine) : দীর্ঘ প্রায় ৩০ বছর গবেষণার পর অবশেষে আবিষ্কৃত হয়েছে বিশ্বের প্রথম ম্যালেরিয়া প্রতিষেধক টিকা "Mosquirix" যা RTS,S নামেও পরিচিত। European Medicine Agency (EMA) ইতোমধ্যেই এ Vaccine-কে স্বীকৃতি দিয়েছে। গ্ল্যান্সোস্মিথক্রাইন ও PATH Malaria নামক প্রতিষ্ঠানদ্বয় এ টিকার আবিষ্কারে নেতৃত্ব দিয়েছে। চার ভোজের এ টিকা Plasmodium falciparum জীবাণুর বিরুদ্ধে কার্যকর অ্যান্টিবডি উৎপাদনে সক্ষম। উল্লেখ্য যে, আফ্রিকার সাব-সাহারান অঞ্চলের শিশুরা এ পরজীবী কর্তৃক সবচেয়ে বেশি আক্রান্ত হয় এবং এতে এদের মৃত্যুর হারও বেশি। তবে বাংলাদেশ, ভারত, মায়ানমার প্রভৃতি সাবট্রপিক্যাল অঞ্চলের দেশগুলো এ রোগের উচ্চ স্বীকৃতিপূর্ণ দেশের মধ্যে পরিগণিত।

দলগত কাজ : ম্যালেরিয়া জীবাণুর জীবন চক্রটি অঙ্কন করে ক্লাসে উপস্থাপন কর।

### সার-সংক্ষেপ

ভাইরাস : ভাইরাস হলো নিউক্লিক অ্যাসিড (DNA অথবা RNA) ও প্রোটিন দিয়ে গঠিত রোগসৃষ্টিকারী অতি আণুবীক্ষণিক অকোষীয় বস্তু। এরা জীবকোষের অভ্যন্তরে সংখ্যা বৃদ্ধি করতে পারে, আহার জীবকোষের বাইরে নিষ্ক্রিয় অবস্থার অবস্থায় বিরাজ করে। ভাইরাস দণ্ডাকার, গোলাকার, ঘনক্ষেত্রাকার, ব্যাঙাচি আকার বা ডিখাকার হতে পারে। TMV ভাইরাস দণ্ডাকার, HIV ভাইরাস গোলাকার, T<sub>2</sub> ভাইরাস ব্যাঙাচি আকার। কতক ভাইরাসের নিউক্লিক অ্যাসিড RNA যেমন- TMV, মানুষের পোলিও ভাইরাস, ভেসু ভাইরাস। কতক ভাইরাসের নিউক্লিক অ্যাসিড DNA যেমন- T<sub>2</sub> ভাইরাস, TIV, এডিনোহার্পিস সিমপ্লেক্স ইত্যাদি। উদ্ভিদ, প্রাণী (মানুষসহ), পতঙ্গাধির বহু রোগের কারণ ভাইরাস। HIV দিয়ে মানুষের AIDS রোগ, ক্লান্তি-ভাইরাস দিয়ে ভেসুজ্বর, হ্যাভিস ভাইরাস দিয়ে জলাতর, তেরিওলা ভাইরাস দিয়ে হৃদযন্ত্র রোগ হয়।

T<sub>২</sub>-ফাফ : T<sub>২</sub> ব্যাকটেরিওফায় সর্বাধিক পরিচিত ভাইরাস। এর নিউক্লিক অ্যাসিড দ্বিসূত্রক DNA যা ৬০,০০০ জোড়া নিউক্লিয়োটাইড নিয়ে গঠিত। এরা ব্যাকটেরিয়াকে হারান ও ধ্বংস করে বলে এদের নাম হয়েছে ব্যাকটেরিওফায়।  
 ব্যাকটেরিয়া : এক বচনে ব্যাকটেরিয়াম। এরা কোষীয়, আণুবীক্ষণিক এবং আদিকোষী। এরা দলবদ্ধে থাকতে পারে, এককোষী। ব্যাকটেরিয়ার সংখ্যাবৃদ্ধির প্রধান উপায় হলো দ্বি-ভাজন প্রক্রিয়া। মাটিতে, পানিতে, বাতাসে, জীবদেহের ভেতরে এদের আবাসস্থল। এদের দেহে ক্ল্যাজেলা থাকতে পারে, আবার নাও থাকতে পারে, তবে জড় কোষ আছে। ব্যাকটেরিয়া বহু রোগের কারণ, যেমন- কলেরা, ডায়রিয়া, আমাশয়। ব্যাকটেরিয়া থেকে তৈরি হয় টিট্রিকোটিক ওষুধ, প্রতিষেধক টিকা। মাটির উর্বরতা বৃদ্ধিতে, দুধ থেকে দই তৈরি, পনির তৈরিতেও ব্যাকটেরিয়া সহায়ক।

কক্সাস : গোলাকার ব্যাকটেরিয়াকে বলা হয় কক্সাস। একা একা থাকে মাইক্রোকক্সাস বা মনোকক্সাস, জোড়ায় থাকে ডিপ্লোকক্সাস, চেইনের মতো থাকে স্ট্রিপ্টোকক্সাস।

দ্বি-ভাজন : দ্বি-ভাজন কোষ বিভাজনের একটি প্রক্রিয়া। এই প্রক্রিয়ায় একটি কোষের নিউক্লিয়ার বস্তু এবং টোপোজম দু'ভাগে ভাগ হয়ে যায় এবং একটি কোষ থেকে দুটি কোষের সৃষ্টি হয়। ব্যাকটেরিয়ার সংখ্যাবৃদ্ধির প্রধান উপায় হলো দ্বি-ভাজন। এটি একটি অযৌন জনন প্রক্রিয়া।

মেরোজাইগোট : স্ত্রী এবং পুং জনন কোষের যৌন মিলনের ফলে যে কোষের সৃষ্টি হয় তাকে বলা হয় জাইগোট। জাইগোটে স্ত্রী ও পুং জনন কোষের পূর্ণাঙ্গ অংশ মিলিত হয়। ব্যাকটেরিয়ার যৌন জনন প্রক্রিয়ায় দাতা কোষের (পুং জনন কোষ) আংশিক ক্রোমোসোম গ্রহীতা কোষে (স্ত্রী জনন কোষ) প্রবেশ করে, তাই গ্রহীতা কোষ দাতা কোষের পূর্ণ বংশগতীয় বংশ ধারণ করতে পারে না। আংশিক ক্রোমোসোম গ্রহণের মাধ্যমে যে জাইগোট তৈরি হয় তাকে বলা হয় মেরোজাইগোট। যৌন জনন প্রক্রিয়া, তবে এতে কোনো সংখ্যাবৃদ্ধি ঘটে না।

### অনুশীলনী

#### নির্বাচনী প্রশ্ন (MCQ)

- নিচের কোন রোগটি ভাইরাস দ্বারা হয় ?  
 (ক) টাইফয়েড (খ) নিউমোনিয়া (গ) ইনফ্লুয়েঞ্জা (ঘ) হপিকশি
- ডেঙ্গু জ্বরের লক্ষণ হলো—  
 (i) উচ্চজ্বর, র্যাশ, পেশি ও হাড় ব্যথা এবং চোখে রক্ত জমাট বাধা  
 (ii) কাঁপনিসহ জ্বর আসা ~~স্বাভাবিক~~  
 (iii) কখনো রক্তক্ষরণসহ জ্বর হওয়া।  
 নিচের কোনটি সঠিক?  
 (ক) i ও ii (খ) i ও iii (গ) ii ও iii (ঘ) i, ii ও iii
- নিচের অনুচ্ছেদটি পড় এবং ৩ ও ৪ নং প্রশ্নের উত্তর দাও।  
 দুধ থেকে মাখন, দই, পনির প্রভৃতি তৈরিতে আদিকোষী অণুজীবের ভূমিকা রয়েছে। এদের মধ্যে কিছু অণুজীবের বৃত্তাকার DNA থাকে।  
 ৩। এসব অণুজীব আরো অবদান রাখে—  
 (i) কৃষিক্ষেত্রে (ii) চিকিৎসা ক্ষেত্রে (iii) জিন প্রকৌশলে  
 নিচের কোনটি সঠিক?  
 (ক) i ও ii (খ) i ও iii (গ) ii ও iii (ঘ) i, ii ও iii