

Protokol

Příprava roztěru hemolymfy

Teorie: Pozorování buněk hemocytů, hemolymfa u bezobratlých

Cíl: připravit roztěr z jednoho zástupce hmyzu (**Zavíječ voskový** nebo **Bourec morušový**) ke sledování hemocytů u hmyzu.

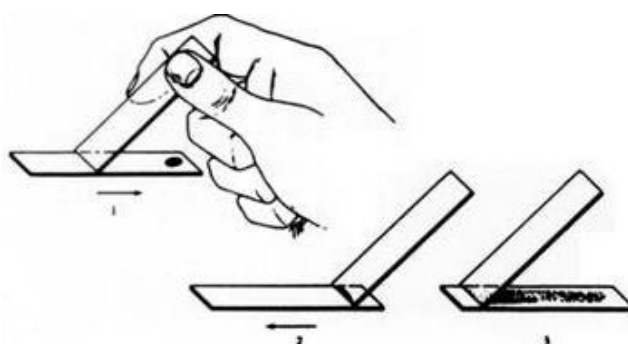
Materiál:

Larvy bource nebo zavíječe, kyvety na barvení, barvící souprava **Leukodif** (Biolatest) nebo barvící roztoky na barvení podle Pappenheima (roztok May - Grünwald v poměru 1:1 s vodou, Giemsa barvivo v poměru 1:9 s destilovanou vodou, methylalkohol), podložní skla, rukavice, alkohol na čištění skel, nastavitelné mikropipety, špičky, oční nůžky, teplotní vodní lázeň

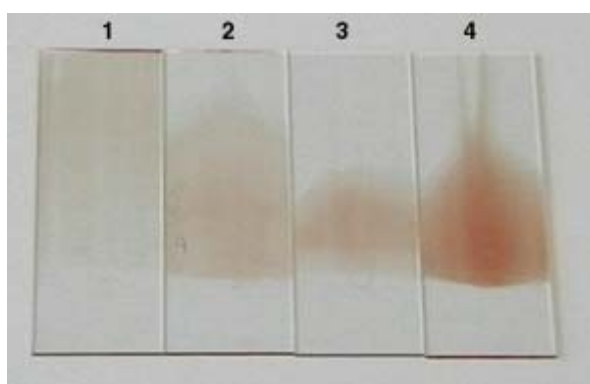
Postup práce:

Ustříhneme 1 nožku larvy a vytékající hemolymfu zachytíme kapkou na sklíčko a kapku rozetřeme a sklíčko s nátěrem zahřejeme, např. na topení. Buňky lépe přilnou ke sklu.

Roztěr:



Roztěry



1. příliš tenký a dlouhý
2. dobrý
3. příliš krátký, kapka krve byla moc malá
4. příliš silný, kapka krve byla moc velká

Barvení podle Pappenheima v kyvetách:

3 min. fixace v kyvetě s metylalkoholem

3 min. May - Grunwald 1:1 s vodou (lépe 2 min.)

15 min. Giemsa - Romanowski 1:9 s vodou

opláchnout ve vodě, nechat schnout

pozn. sklíčka vkládat rubem k sobě do 1 drážky

Barvení soupravou Leukodif 200

ponořit 5x1s do fixačního roztoku č. 1 (metanol), otřít kapky o stěnu nádobky

ponořit 3x1s do činidla č.2 (barvivo Eosin), otřít kapky o stěnu nádobky

ponořit 5x1s do činidla č. 3 (barvivo Azur), otřít kapky o stěnu nádobky

opláchnout v dest.H₂O a nechá zaschnout na vzduchu

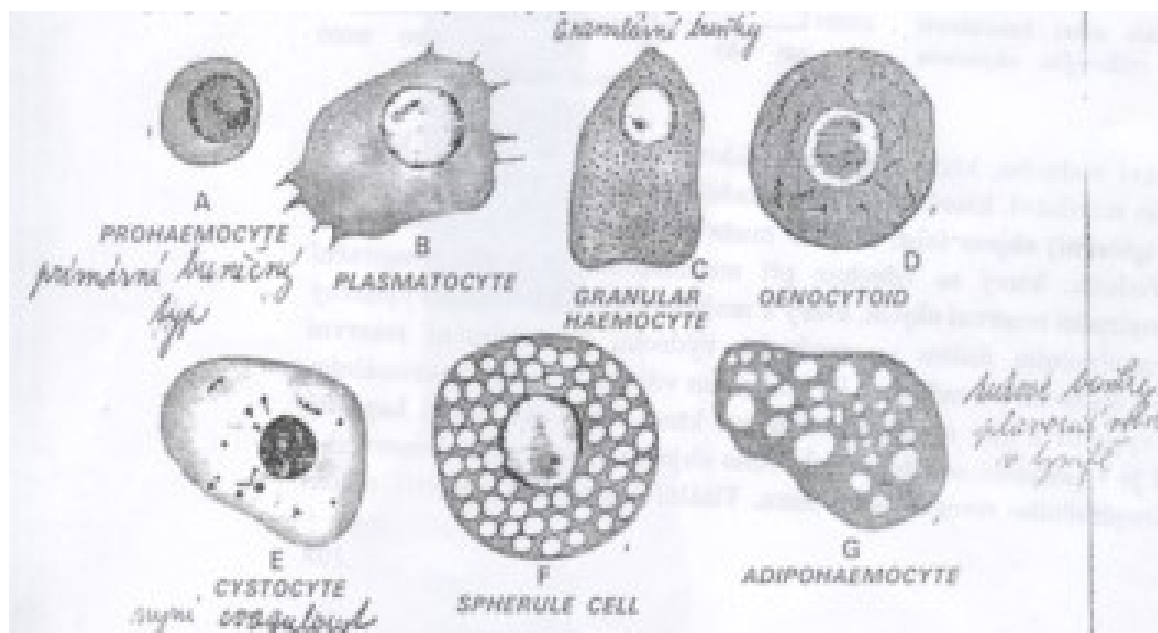
Budeme provádět jednodušší barvení pomocí bervení Leukodif

Vyhodnocení: v roztřetu z hemolymfy pozorujeme hemocyty a zakreslíme

Protokol

Sledování fagocytárních schopností hemocytů u larev Bource morušového nebo **Zavíječe voskového**.

Teorie: V hemolymfě se nachází tyto typy hemocytů: **prohemocyt**, **plazmatocyt**, **granulocyt**, **eonocytoid**, **coagulocyt**, **sferulocyt**, **adipohemocyt**. U Zavíječe fagocytují plazmatocyt a granulocyt, u Bource jen granulocyt. Cílem bude naučit se poznávat hemocyty a pozorovat jejich fagocytární aktivitu.



Cíl: Sledování fagocytární aktivity hemocytů, výpočet fagocytárního indexu a % fagocytózy

Materiál: Larvy Bource nebo **Zavíječe voskového**, roztok škrobových zrn, ředění škrobu: 15ml fyziol. roztoku plus 0,25g škrobu, fenylthiomočovina, injekční stříkačka - inzulinka, nůžky, podložní sklíčka, barvící roztoky, eppendorfky, špičky, nastavitelné mikropipety, mikroskop

Postup:

1. Ustříhneme 1 nožku larvy a vytékající hemolymfu zachytíme kapkou na sklíčko a kapku rozetřeme a sklíčko s nátěrem zahřejeme (na topení)
2. další kapku - 15 µl přeneseme do eppendorfky obsahující fenylthiomočovinu, aby se hemolymfa nesrazila, přidáme 5 µl roztoku částic škrobu a necháme 20min kultivovat
3. po kultivaci kápнемe kapku hemolymfy stejným způsobem na podložní sklíčko a rozetřeme a sklíčko s nátěrem zahřejeme (in vivo způsob)
4. do další larvy injikujeme 20 µl roztoku inertních částic, larvy necháme v teple 20 min kultivovat (larvy při injikaci nenatahovat), (in vitro zp.)

5. po kultivaci částic (škrobu) v larvě ustříhneme 1 nožku larvy a vytékající hemolymfu zachytíme kapkou na sklíčko a kapku rozetřeme a sklíčko s nátěrem zahřejeme

6. roztěry barvíme barvící soustavou **Leukodif** nebo podle Pappenheima.

Výsledek a vyhodnocení: 1. Pozorujeme hemocyty (kreslíme a fotíme aspoň tři druhy) bez fagocytózy a totéž s fagocytázou. 2. Počítáme poměr množství fagocytovaných částic a množství fagocytů a vypočítáme fagocytární index (FI) a % fagocytózy zvlášť u fagocytózy s částicemi škrobu (u in vitro způsobu)..

FI = (počet fagocytovaných částic)/(počet fagocytujících buněk)

% fagocytózy = (počet fagocytujících buněk)/(celkový počet buněk schopných fagocytózy v daném prostoru) x 100

1. Roztěry hodnotíme pomocí diferenciálního počtu hemocytů, při kterém jako fagocytující označujeme jen ty částice, které pohltily 3 a více partikulí.
2. Vypočítáme fagocytární index FI tak, že dělíme počet fagocytovaných částic počtem fagocytujících buněk.
3. Vypočítáme % fagocytózy tak, že dělíme počet fagocytujících buněk v daném prostoru počtem všech buněk schopných fagocytózy a násobíme 100.

Příklad vyhodnocení:

plasmocyt	granulocyt	neznámý	suma
3			3
1 ³ , 1 ²	1		3
3			3

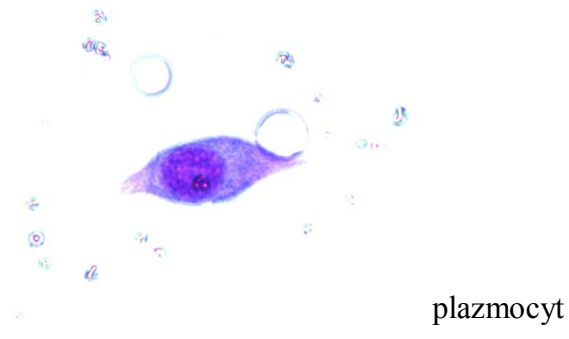
Tabulka: počty fagocytujících hemocytů v roztěru hemolymfy hmyzu

FI = počet fagocytovaných částic / počet fagocytujících buněk = X

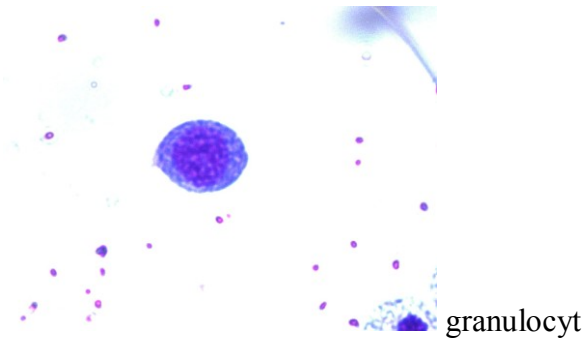
%F = počet fagocytujících buněk / počet buněk schopných fagocytózy =x%

Schéma pokusu

METODA		Bez fagocyt. (kontr.)	Fagocytóza in vivo, in vitro
každý ze dvojice	larva sklo	kapka <input type="text"/> → → roztěr, barvení	15 µl hemol s phenylthio + 5 µl (škrob) → kultivace → → roztěr <input type="text"/> barvení
			larva + 20 µl (škrob) → → kultivace → → roztěr <input type="text"/> barvení



plazmocyt



granulocyt

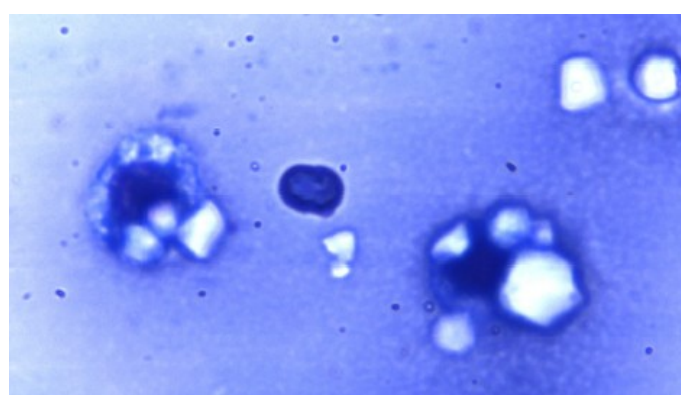


fagocytóza in vitro



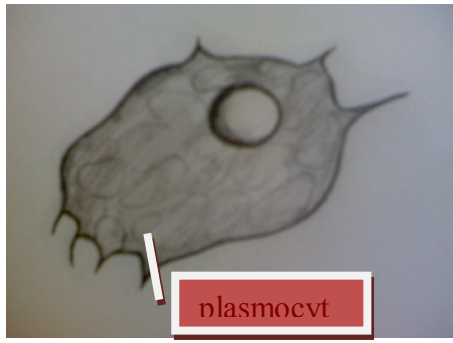
fagocytóza in vivo

Fagocytóza in vitro





oenocytoid



plasmocvt