

# Protokol

## Příprava roztěru hemolymfy

**Teorie:** Pozorování buněk hemocytů, hemolymfa u bezobratlých

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

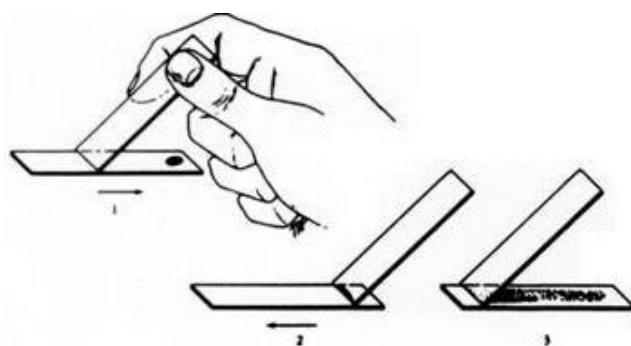
### Materiál:

Larvy zavíječe, kyvety na barvení, barvící souprava **Leukodif** (Biolatestpodložní skla, rukavice, alkohol na čištění skel, nastavitelné mikropipety, špičky, oční nůžky, teplotní vodní lázeň

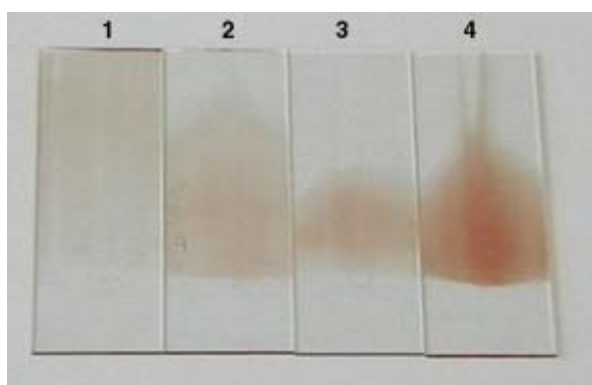
### Postup práce:

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

Převzato z [http://www.aum.iawf.unibe.ch/hemosurf/Demo\\_E/Lab/smears\\_quality.htm](http://www.aum.iawf.unibe.ch/hemosurf/Demo_E/Lab/smears_quality.htm)

### Barvení soupravou Leukodif 200

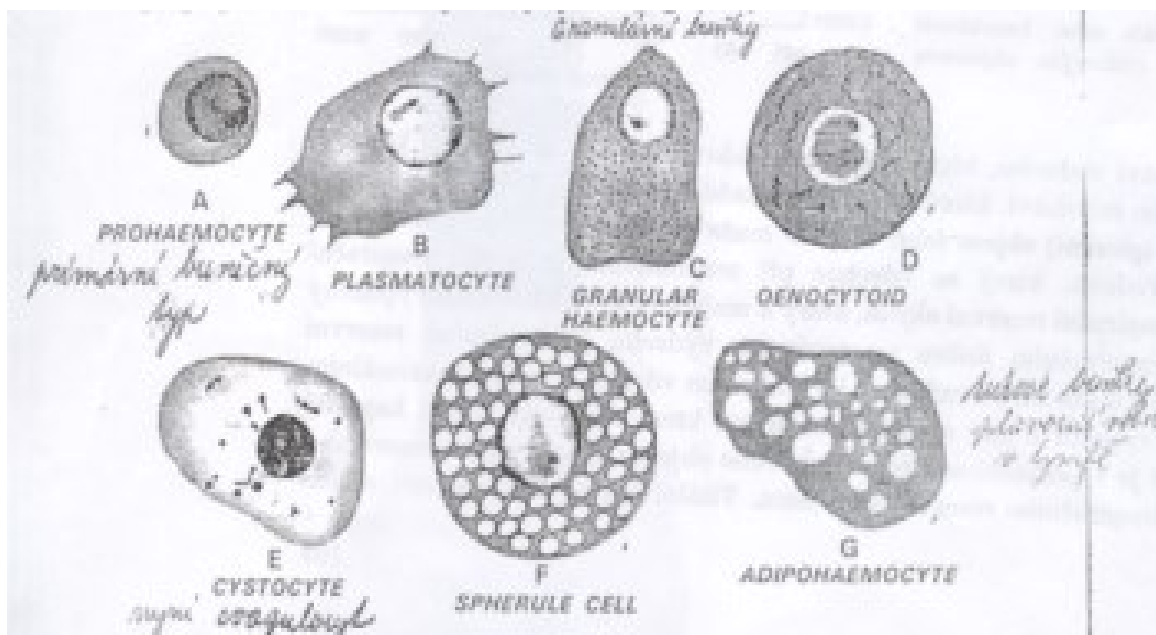
ponořit 5x1s do fixačního roztoku č. 1 (metanol), otřít kapky o stěnu nádobky  
ponořit 3x1s do činidla č.2 (barvivo Eosin), otřít kapky o stěnu nádobky  
ponořit 5x1s do činidla č. 3 (barvivo Azur), otřít kapky o stěnu nádobky  
opláchnout v dest.H<sub>2</sub>O a nechá zaschnout na vzduchu

**Vyhodnocení:** v roztřelu 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 **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 7 µl roztoku částic škrobu a necháme 20 min kultivovat
3. po kultivaci kápнемo 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. roztřery barvíme barvící soustavou **Leukodif**

**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)..

$$\text{FI} = (\text{počet fagocytovaných částic}) / (\text{počet fagocytujících buněk})$$

$$\% \text{ fagocytózy} = (\text{počet fagocytujících buněk}) / (\text{celkový počet buněk schopných fagocytózy v daném prostoru}) \times 100$$

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 <sup>3</sup> , 1 <sup>2</sup>	1		3
3			3

**Tabulka: počty fagocytujících hemocytů v roztěru hemolymfy hmyzu**

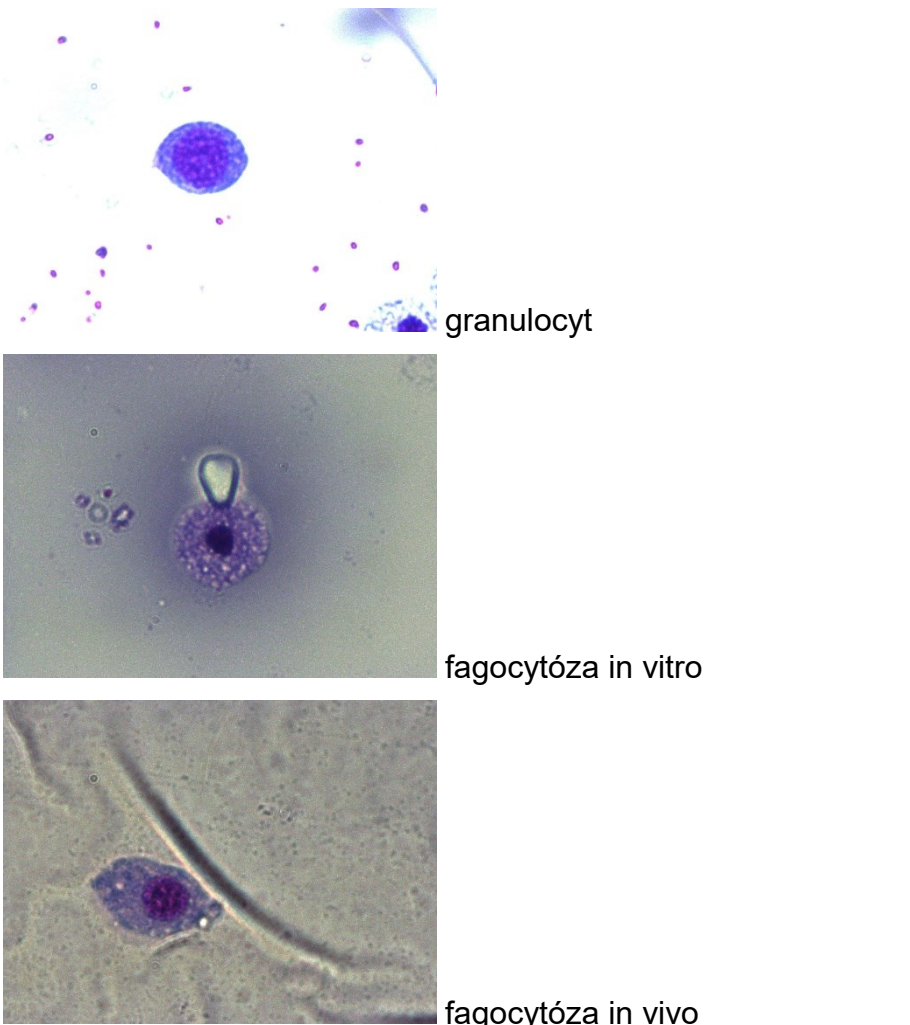
FI = počet fagocytovaných částic / počet fagocytujících buněk = X

%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 + 7 µl (škrob) → kultivace → → roztěr <input type="text"/> barvení
			larva + 20 µl (škrob) → → kultivace → → roztěr <input type="text"/> barvení





Fagocytóza in vitro

