Стандартная операционная процедура

«Цитогенетический анализ плюрипотентных стволовых клеток человека»

Составлено: И.Е. Пристяжнюк, к.б.н., н.с., А.Г. Мензоров, к.б.н., в.н.с.

Содержание и назначение: Протокол цитогенетического анализа плюрипотентных

стволовых клеток человека

Местонахождение: ИЦиГ СО РАН

Пересмотр через: 1 год

Плюрипотентные клетки человека (ПСК), индуцированные плюрипотентные стволовые клетки и эмбриональные стволовые клетки, широко используются в различных медико-биологических исследованиях. Одним из ключевых свойств ПСК является их способность сохранять стабильный кариотип in vitro. Однако при длительном культивировании многие линии ПСК накапливают большое число хромосомных нарушений (трисомий, делеций, дупликаций и т.д.), которые негативно влияют на плюрипотентность. Поэтому для характеристики ПСК необходимо использовать методы классической цитогенетики, а именно подсчет хромосом и анализ метафазных пластинок на основе окрашивания DAPI. Данный протокол частично основан на ранее опубликованном [1].

 $(CO\Pi)$ Стандартная операционная процедура «Цитогенетический анализ плюрипотентных клеток человека» разработана в качестве стандарта для обеспечения качественного цитогенетического анализа плюрипотентных клеток человека для ЦКП «Коллекция плюрипотентных культур клеток человека млекопитающих И общебиологического и биомедицинского направления» (Коллекции) ИЦиГ СО РАН.

Цель разработки стандартной операционной процедуры состоит в унификации протокола цитогенетического анализа плюрипотентных стволовых клеток человека. Разработанная СОП рекомендована для использования в подразделениях, работающих с культурами клеток человека и животных.

В ходе работы мы руководствовались: правилами лабораторной практики (Приложение к Приказу Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 августа 2010 г. № 708н) и ГОСТ Р 53434-2009. Принципы надлежащей лабораторной практики. М.: Стандартинформ. 2010. 12 с.

Все работы, проводимые в условиях лаборатории, должны вестись в соответствии с правилами пожарной безопасности и охраны труда. Процедуры, требующие стерильности, проводят в ламинарных боксах, классом безопасности не ниже II. При работе обеспечиваются условия, предотвращающие заражение персонала инфекционными агентами из первичного биоматериала.

Все оборудование проходит процедуру калибровки сотрудниками лаборатории с периодичностью и с использованием методов, как это указано производителем. Все расходные материалы и реактивы должны иметь соответствующие сертификаты качества и храниться соответственно спецификации.

Контроль выполнения пунктов протокола возлагается на Руководителя работ. Ответственность за выполнение данной процедуры несут все сотрудники, участвующие в исследовании.

Оборудование и материалы

Перечень необходимого оборудования и расходных материалов:

Лабораторное оборудование (приведены возможные варианты производителей и марок оборудования)

Для большей части оборудования ниже не указан производитель, так как можно использовать приборы разных производителей

- Набор пипеток 10, 20, 100, 200, 1000 мкл.
- Пипеточный дозатор 0,5–100 мл.
- Центрифуга для пробирок 10 мл.
- CO₂-инкубатор (культивирование клеток производится при 5 % CO₂ и 37 °C).
- Термостат на 37 °C.
- Холодильники на −20 °C и +4 °C.
- Инвертированный микроскоп.
- Флуоресцентный микроскоп, оборудованный охлаждаемой ССD-камерой.
- Система обработки изображений ISIS (MetaSistems).
- Вентилятор с подогревом.
- Персональный компьютер для систем Ikaros и Isis.

Расходные материалы и реактивы (приведены возможные варианты производителей материалов и реактивов).

Указанные ниже реагенты можно заменять на аналогичные от других производителей, поэтому, например, для части пластиковых расходных материалов производитель не указан.

- Демеколцин (колцемид) (ROCHE 10295892001).
- KCL.

- NaCl.
- Na₃C₆H₅O₇.
- Трипсин-ЭДТА 0,25 % (Thermo Fisher Scientific, 25200-056).
- Ледяная уксусная кислота.
- Метанол.
- Натрий-фосфатный буфер (НФБ) (Amresco, Am-E404-100).
- Чашка Петри диаметром 60 мм.
- Пластиковые носы объемом 10, 200 и 1000 мкл.
- Центрифужные пробирки с коническим дном, объемом 10 мл.
- Пробирки на 1,5 мл.
- Предметные стекла ($76 \times 26 \text{ мм}$).
- Покровные стекла $(24 \times 24 \text{ мм})$.
- Глицерин.
- DABCO (1,4-diazabicyclo[2.2.2]octane).
- DAPI (4',6-diamidino-2-phenylindole).
- Высокие стеклянные стаканы на 50 мл 10 штук.

Подготовка материалов

- НФБ: растворить таблетку в воде в соответствии с рекомендацией производителя, проавтоклавировать.
- Приготовить фиксатор метанол: уксусная кислота (3:1), держать на льду
- Приготовить гипотонический раствор: 0,28 % КС1 в воде.
- Приготовить раствор $20 \times SSC$ из 175,3 г NaCl и 88,2 г Na₃C₆H₅O₇ в 1 л воды. Довести рН до 7,0–7,1. Автоклавировать. Из $20 \times SSC$ приготовить $2 \times SSC$, разведя водой в 10 раз.
- Приготовить антифейд (1 % DABCO в 90 % глицерине в НФБ).
- Приготовить стоковый раствор 0.2 % DAPI на $2 \times SSC$ (хранить на $4 \degree C$).
- Приготовить рабочий раствор DAPI на $2 \times SSC$. Растворить 25 мл стокового раствора в 50 мл $2 \times SSC$.

Цитогенетический анализ плюрипотентных стволовых клеток человека День 1. Фиксация клеток

- 1) В культуральную среду стерильно добавить колцемид, 0,1 мкг/мл.
- 2) Спустя 3 ч клетки промыть НФБ и нанести раствор трипсина 0,05 % в НФБ, выдержать 5 мин.

- 3) В чашку с клетками добавить гипотонический раствор (0,28 % KCl) и поставить в термостат на 37 °C на 25 мин.
- 4) После этого в чашку добавить несколько (2–3) капель фиксатора (3:1 метанол уксусная кислота).
- 5) Клетки смыть с чашки с помощью автоматической пипетки, перенести в 10 мл коническую пробирку.
 - 6) Суспензию центрифугировать (1000 об/мин, 5 мин). Супернатант слить.
- 7) К осадку добавить, охлажденный во льду, свежеприготовленный фиксатор. Поставить в лед на 20 мин.
- 8) Клетки пипетировать и центрифугировать (1000 об/мин, 5 мин). Супернатант слить.
- 9) К осадку снова добавить фиксатор, пипетировать и поставить на лед еще на 10 мин.
 - 10) Повторить п. 8.
- 11) К осадку добавить фиксатор, пипетировать и раскапать на охлажденные влажные стекла.
- 12) Стекла высушить под теплым воздухом из вентилятора. Положить в сухое, прохладное место примерно на сутки.
 - 13) День 2. Окраска препаратов
- 14) Препараты поместить в стакан с раствором DAPI на 5 мин. Затем прополоскать последовательно в $2 \times SSC$ и воде.
 - 15) Высушить.
 - 16) Нанести раствор антифейда и закрыть покровным стеклом.
 - 17) Метафазные пластинки анализировать на флуоресцентном микроскопе.
 - 18) День 3–4 Анализ метафазных пластинок
 - 19) Сфотографировать 50–60 метафазных пластинок.
 - 20) Произвести подсчет хромосом на 40–50 метафазных пластинках.
 - 21) Кариотипировать 10–20 метафазных пластинок.

При подготовке СОП «Цитогенетический анализ плюрипотентных стволовых клеток человека» использованы следующие литературные источники:

1 Prokhorovich M.A., Lagar'kova M.A., Shilov A.G., Karamysheva T.V., Kiselyov S.L., Rubtsov N.B. Cultures of hESM human embryonic stem cells: chromosomal aberrations and karyotype stability // Bull Exp Biol Med. 2007. V. 144. P. 126–129.