

# **Imunofluorescenční značení $\alpha$ - a $\gamma$ -tubulinu**

## **Teoretický úvod**

### **Imunofluorescenční značení**

Metoda imunofluorescenčního značení patří mezi nejvýznamnější experimentálně biologické a biomedicínské techniky s širokým spektrem využití v praxi. Podstatou je vazba primární protilátky na antigen našeho zájmu. Následuje vazba sekundární protilátky konjugované s fluorochromem rozpoznávající imunoglobuliny organismu, z něhož pochází primární protilátku. Jinou možností je značení antigenu přímo primární protilátkou značenou fluorochromem. Po excitaci zářením příslušné vlnové délky ve fluorescenčním mikroskopu molekula fluorochromu emituje záření o vyšší vlnové délce (tedy nižší energii) ve viditelné oblasti spektra. Imunofluorescenční značení umožňuje takto vizualizovat například subcelulární lokalizaci vybraných struktur, relativní úroveň exprese proteinů, aktivační stav proteinů (například přes jejich fosforylační status) atd. Perspektiva této moderní metody spočívá v teoretické možnosti vizualizovat jakýkoliv genový produkt na buněčné úrovni.

### **Teorie vytvoření mikroskopického preparátu**

Pro vytvoření mikroskopického preparátu jsou vhodné adherentní buněčné linie rostoucí přisedle na kultivační podložce, kterou může být i krycí sklíčko. Na ně je optimalizován i následující protokol. Buňky suspenzní, rostoucí v celém objemu media, vyžadují speciální přístup. Buňky jsou vysazovány do šestijamkových panelů, do kterých se předtím vloží sterilní krycí sklíčka. Přibližně po 24h inkubaci při 37 °C, 5 % CO<sub>2</sub> a 100% vlhkosti (pro každou linii je počet hodin nutných k adhezi nutné optimalizovat) jsou buňky ovlivněny inhibitory proliferace a kultivovány po požadovanou dobu v inkubátoru. Po promytí je nutné buňky zafixovat, což se provádí buď pomocí organických rozpouštědel nebo aldehydů. Organická rozpouštědla (alkoholy a aceton) odstraňují lipidy, dehydratují buňky a zároveň precipitují proteiny buněčné architektury. Aldehydy (např. paraformaldehyd, formaldehyd/gluteraldehyd) tvoří intra a zejména intermolekulární mosty mezi volnými aminoskupinami a vytváří kovalentní síť antigenů. Aldehydy konzervují strukturu proteinů lépe než organická rozpouštědla, ale redukují antigenicitu některých složek buňky. Výběr fixativa závisí na detekovaném antigenu. Pro volný přístup protilátky k antigenu je nutná permeabilizace buněk. Fixování pomocí alkoholu a acetonu zároveň narušuje integritu membrán, permeabilizační krok tedy není nutný. Aldehydy však tuto vlastnost nemají, a proto je třeba permeabilizaci provést např. pomocí zředěných roztoků detergentů (0,5% Triton-X/PBS). Před vlastní aplikací protilátek je nutné sklíčka vyblokovat, tzn. zabránit nespecifické vazbě protilátek. Toho je obvykle dosaženo inkubací sklíček s roztokem BSA (hovězí sérový albumin) nebo s fetálním sérem, které BSA také obsahuje. Dále následuje inkubace s primárními, sekundárními protilátkami, popř. dalšími fluorescenčními probami (např. DAPI). Při aplikaci protilátek konjugovaných s fluorochromy je nutné inkubaci provádět ve tmě. Na závěr jsou ze sklíček s buňkami vytvořeny mikroskopické preparáty pomocí tzv. montovacích

médií (50% glycerol, mowiol). Pozorování se provádí pomocí fluorescenčního mikroskopu pod různými filtry v závislosti na sledovaném fluorochromu.

### Mikrotubulární cytoskelet

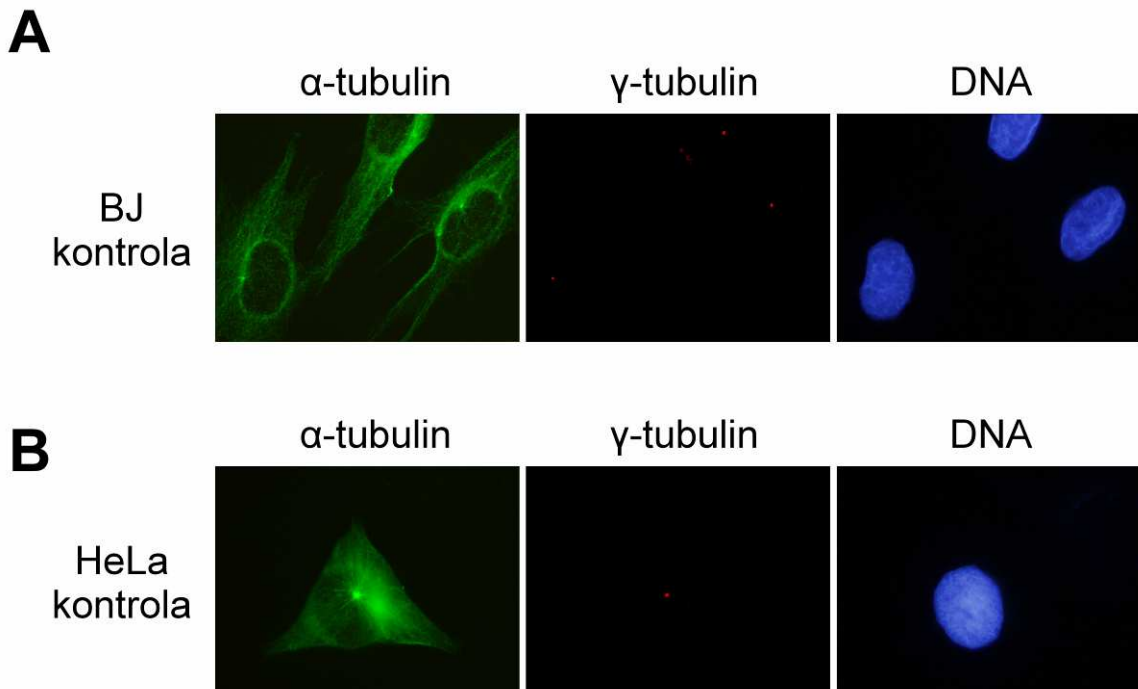
Mikrotubuly jsou tuhé, duté, válcovité útvary o konstantní šířce cca 25 nm, s tloušťkou stěny přibližně 5 nm a proměnlivé délce, která může nabývat hodnot řádově nanometrů až po několik desítek centimetrů (nervová vlákna). Stěnu tvoří zpravidla 13 lineárně seřazených řetězců – protofilament, jejichž základní stavební jednotkou jsou heterodimery tubulinu složené z globulárních  $\alpha$ - a  $\beta$ -tubulinových podjednotek. Iniciace tvorby mikrotubulů probíhá v živočišných buňkách v centrosomech. Jsou to drobné struktury nacházející se v blízkosti jádra, odkud mikrotubuly vybíhají k periferii buňky. Skládají se ze dvou centriol a amorfní proteinové hmoty obsahující stovky nukleačních míst pro tvorbu mikrotubulů tvořených prstenci  $\gamma$ -tubulinu.

Mikrotubuly jsou velmi dynamické útvary, ve kterých se neustále střídá fáze dorůstání a zkracování. Tato dynamická nestabilita je důležitou vlastností nezbytnou pro správné vykonávání všech jejích funkcí.

Klíčovou úlohu hrají mikrotubuly při jaderném dělení - mitóze, kde zajišťují přesné rozdelení genomu mateřské buňky do buněk dceřinných. Vytváří zde složitý, vysoce specializovaný útvar zvaný mitotické vřeténko. Na přechodu G<sub>1</sub>/S-fáze dochází k rozpojení a duplikaci centriol uvnitř centrosomu, které dále rostou a zvětšují se až do konce G<sub>2</sub>-fáze. Oba takto vytvořené centrosomy přitom po celou dobu zůstávají spojené, až během profáze se rozchází do protilehlých stran buňky a dávají tak základ pólům mitotického vřeténka. Na počátku mitózy dochází k rozpadu dosavadních mikrotubulů a vytvoření nových, kratších, jejichž typickou vlastností je extrémně zvýšená dynamická nestabilita, která je 4-100x vyšší oproti interfázi. Z pólů vřeténka vybíhají hvězdicovitě uspořádané mikrotubuly s konci směřujícími volně do cytoplazmy popř. navázané na vnitřní stranu plazmatické membrány - tzv. astrální mikrotubuly. Některé mikrotubuly se v ekvatoriální rovině spojují pomocí asociovaných proteinů s mikrotubuly z druhého pólu. Takto vytvořený mikrotubulus procházející cytoplazmou od jednoho pólu k druhému se označuje jako polární. Kinetochorové mikrotubuly pronikají po rozpadu jaderné membrány ke kondenzovaným chromozómům a napojují se do míst jejich centromer se speciálními komplexy proteinů zvaných kinetochory. V případě správného průběhu mitózy jsou všechny zdvojené chromozómy vázány dvěma svazky mikrotubulů k oběma pólům vřeténka a jsou postupně přesouvány do ekvatoriální roviny buňky, kde vytváří tzv. metafázní destičku, ve které neustále mírně kmitají vlivem přetahování obou připojených svazků mikrotubulů. Pokud chromozómy nejsou správně a oboustranně připojeny, dochází k zastavení buněčného cyklu na přechodu metafáze/anafáze vlivem kontrolního bodu vřeténka. V anafázi se sesterské chromatidy oddělují v místě centromer a jsou přitahovány k pólům kinetochorovými mikrotubuly. Souběžně s tímto se polární mikrotubuly prodlužují polymerací na plus-koncích a posouváním dílčích mikrotubulů vzájemně od sebe v oblasti jejich překryvu pomocí asociovaných proteinů. Astrální mikrotubuly se v této fázi připojují k plazmatické membráně a přitahují k ní póly vřeténka. Tah těchto astrálních

mikrotubulů a prodlužování polárních mikrotubulů oddaluje póly vřeténka od sebe a napomáhá tak segregaci chromozómů. Póly vřeténka se později stávají základem centrosomů v dceřiných buňkách.

**Příklad:**



**Obrázek 1:** Imunofluorescenční značení mikrotubulů ( $\alpha$ -tubulin), centrosomů ( $\gamma$ -tubulin) a DNA. (A) Normální lidské fibroblasty BJ; (B) nádorové buňky děložního čípku HeLa.

## **Pracovní postup:**

### **Biologický materiál**

nádorové buňky děložního čípku HeLa (kontrolní či ovlivněné inhibitory proliferace),  
zdravé lidské fibroblasty BJ

### **Vybavení a pomůcky**

šestijamkový panel, pinzeta, podložní sklíčka, destička obalená parafilmem, fluorescenční mikroskop  
Olympus vybavený digitální kamerou CoolSnap, sada pipet a špiček

### **Chemikálie, roztoky a protilátky:**

aceton  
anti- $\alpha$ -tubulin-AlexaFluor488  
anti- $\gamma$ -tubulin-Dyomics647  
DAPI (10 mg/ml)  
DMEM s 10 % fetálním sérem (DMEM/FS)  
methanol  
mowiol  
PBS (fosfátový pufr)  
0,1% Tween/PBS

### **Vlastní postup:**

1. Buňky jsou kultivovány na krycích sklíčkách v šestijamkových panelech v inkubátoru (37 °C, 5 % CO<sub>2</sub>, 100% vlhkost).

### **Promývání:**

2. **2x** 1 ml PBS, 2 min.

### **Fixace a permeabilizace buněk:**

3. Odsaj PBS.
4. Opatrně přidej 1 ml **ledově vychlazené** fixační směsi methanol – aceton (1:1).
5. Inkubuj 10 min v -20 °C.
6. Pinzetou podeber sklíčko a opři ho o stěnu jamky, nechej na vzduchu uschnout.
7. Suchá, zafixovaná sklíčka lze v tomto stavu uchovávat v -20 °C.

### **Rehydratace:**

8. 1 ml PBS, 10 min.

### **Blokování:**

9. 1 ml DMEM/FS, 15 min

### **Primární protilátku anti- $\alpha$ -tubulin-AlexaFluor488**

10. Nařeď zásobní roztok protilátky do DMEM/FS (na 1 sklíčko počítej 25 µl) **100x**

11. Nanes 25 µl roztoku primární protilátky na destičku obalenou parafilmem, přiklop krycí sklíčko s buňkami naspod a ulož vše do krabice s víkem zvlhčené uvnitř destilovanou vodou.
12. Inkubuj 1 hod při laboratorní teplotě ve tmě!!!.

#### Promývání

13. 1 ml PBS, 2 min
14. 1 ml PBS-T, 2 min
15. 1 ml PBS, 2 min.

#### Primární protilátka anti- $\gamma$ -tubulin-Dyomics647

16. Nařeď zásobní roztoky protilátek do DMEM/FS (na 1 sklíčko počítej 25 µl) **50x**
17. Nanes 25 µl roztoku primární protilátky na destičku obalenou parafilmem, přiklop krycí sklíčko s buňkami naspod a ulož vše do krabice s víkem zvlhčené uvnitř destilovanou vodou.
18. Inkubuj 1 hod při laboratorní teplotě ve tmě!!!.

#### Promývání

19. 1 ml PBS, 2 min
20. 1 ml PBS-T, 2 min
21. 1 ml PBS, 2 min.

#### DAPI

22. Nařeď **2000x** zásobní roztok DAPI 10 mg/ml do PBS (konečná koncentrace 5 µg/ml).
23. Přidej do každé jamky 1 ml roztoku DAPI.
24. Inkubuj 10 min při laboratorní teplotě ve tmě.

#### Promývání

25. 1 ml PBS, 2 min
26. 1 ml PBS, 2 min
27. 1 ml **H<sub>2</sub>O**, 2 min.

#### Vytvoření trvalého preparátu

28. Nanes na podložní sklíčko 5 µl mowiolu a přiklop sklíčko buňkami na spodní straně.
29. Preparát lze ihned pozorovat, pro použití imerzního objektivu je však třeba nechat mowiol ztuhnout do druhého dne při 4 °C.

#### Uchovávání preparátů

30. Sklíčka jsou uchovávána ve tmě při 4 °C.