

[Akceptuje](#)

W ramach naszej witryny stosujemy pliki cookies w celu świadczenia państwu usług na najwyższym poziomie, w tym w sposób dostosowany do indywidualnych potrzeb. Korzystanie z witryny bez zmiany ustawień dotyczących cookies oznacza, że będą one zamieszczone w Państwa urządzeniu końcowym. Możecie Państwo dokonać w każdym czasie zmiany ustawień dotyczących cookies. Więcej szczegółów w naszej [Polityce Prywatności](#)

[Portal Informacje](#) [Katalog firm](#) [Praca](#) [Szkolenia](#) [Wydarzenia](#) [Porównania międzylaboratoryjne](#)
[Kontakt](#)



[Laboratoria](#)
[.net](#)
[Innowacje](#)
[Nauka](#)
[Technologie](#)

[Logowanie](#) [Rejestracja](#) [pl](#)

Newsletter

zapisz się



- [Nowe technologie](#)
- [Felieton](#)
- [Tygodnik "Nature"](#)
- [Edukacja](#)
- [Artykuły](#)
- [Przemysł](#)

[Strona główna](#) > [Artykuły](#)

Wykrywanie uszkodzeń w DNA

Wykrywanie uszkodzeń w kwasie deoksyrybonukleinowym (DNA) na poziomie jednej (indywidualnej) komórki ma bardzo istotne znaczenie w takich dziedzinach jak: toksykologia, farmacja czy w diagnozowaniu chorób genetycznych. Ponadto, analize tą wykorzystuje się w testach genotoksyczności, a także w bio-monitoringu środowiska. Test kometkowy (SCGE-elektroforeza kometkowa) jest wszechstronnym, wrażliwym i prostym testem, stosowanym do pomiaru uszkodzeń i naprawy DNA w poszczególnych komórkach. Test ten jest bardzo wszechstronny, gdyż pozwala na ocenę uszkodzeń w różnych typach komórek i próbek tj. krwi obwodowej, komórek hodowanych, komórek nowotworowych, guzów litych, nasieniu, drożdżach czy bakteriach. Najpowszechniej stosowaną metodą jest test kometkowy przeprowadzany w warunkach alkalicznych [1].

Test kometkowy alkaliczny - zasada metody

Komórki osadzone na płytkach agarozowych poddaje się działaniu hipertonicznego roztworu do lizy i niejonowego detergentu, które to usuwają błony komórkowe, nukleoplazmę, cytoplazmę oraz powodują rozpuszczenie nukleosomów. Następnie, badane komórki traktowane są silnie zasadowym roztworem, powodującym relaksację („odprężenie”) cząsteczki DNA, dzięki czemu eksponowane są alkaliczne nietrwałe strony cząsteczki DNA (apurynowe i apirymidowe), które pojawiają się jako przerwy w cząsteczce. Przerwy te w trakcie rozdziału elektroforetycznego migrują do anody pod wpływem przyłożonego prądu, co uwidacznia się w postaci tzw. „komet” [1].

Test kometkowy wykrywa uszkodzenia DNA w komórkach osadzonych w żelu agarozowym, poddanych lizie i denaturacji DNA, a następnie rozdzielaniu elektroforetycznemu. Tak przygotowane komórki są barwione barwnikiem fluorescencyjnym wiążącym DNA, a następnie poddawane rejestracji obrazu w mikroskopie. W komórkach bez uszkodzenia DNA, DNA o wysokim ciężarze cząsteczkowym pozostaje związane z jądrem komórkowym. Obraz takiej komórki ujawnia się jako plamka na obrazach mikroskopowych. W komórkach, w których wystąpiły uszkodzenia DNA, powodujące pojawienie się przerw w niciach DNA, liza i denaturacja DNA prowadzi do odwijania superzwiniętej struktury DNA, co z kolei pozwala na migrację DNA z jądra poddanego działaniu pola elektroforetycznego. Następnie, barwienie i analiza mikroskopowa ujawnia migrujące DNA jako ogon wydobywający się z jądra, dając wygląd bardzo podobny do astronomicznej komety, po którym test jest nazwany [2].

Test kometkowy (procedura wg [S Nandhakumari wsp., 2011](#)).

Przedstawiona poniżej procedura testu kometkowego podzielona została na dwa dni: pierwszego dnia przygotowywane są próbki (komórki) do badania, płytki agarozowe, liza komórek, elektroforeza i neutralizacja, z kolei drugiego dnia przeprowadza się utrwalanie próbek, barwienie i analizę mikroskopową.

Dzień pierwszy: procedura pobierania próbek krwi :

Około 1-2 ml ludzkiej krwi zbierane jest na heparynę jako antykoagulant w sterylnych warunkach, po czym natychmiast przeprowadza się separację limfocytów.

Oddzielanie limfocytów:

Do czystych i suchych probówek wirówkowych o pojemności 15 ml przenieść: 2 ml medium do oddzielania/wirowania limfocytów i około 1-2 ml pełnej krwi - nakładane w sposób uniemożliwiający mieszanie się obydwu składników. Tak przygotowane próbki poddawane są następnie wirowaniu (1500 obrotów/ minutę przez 30 minut, wirowanie prowadzone w temperaturze pokojowej). Pod koniec 30-minutowego wirowania pojawia się kożuszek zawierający jednojądrzaste komórki krwi obwodowej znajdujące się na granicy faz tj. pomiędzy plazmą i medium do oddzielania limfocytów,

który jest aspirowany przy użyciu pipety pastera do 1,5 ml próbki mikro-wirówkowej [1].

Należy mieć na uwadze, że test kometkowy przeprowadzany na świeżo izolowanych limfocytach daje lepsze wyniki. W celu optymalizacji wyników należy wykonywać minimum trzy powtórzenia na każdej z próbek, a dodatkowo powinny być stosowane kontrole wewnętrzne (pozytywne i negatywne) podczas wykonywania testu [1].

Przygotowanie preparatów: Żel agarozowy nakłada się na czyste i odtuszczone szkiełka.

Przygotowanie agarozy:

0,5% agarozę o niskiej temperaturze topnienia oraz 0,75% agarozę o normalnej temperaturze topnienia miesza się z buforem PBS i stopiono podgrzewa w mikrofalówce w ciągu 1-2 minut.

Zalecane jest, aby powyższe czynności wykonywać w ciągu dnia w słabym świetle, aby uniknąć uszkodzenia DNA wywołane promieniowaniem UV [1].

Pokrywanie szkiełek agarozą:

Należy pobrać ok. 100 μ l gorącej 0,75% agarozy o normalnej temperaturze topnienia (NMPA), po czym nakropić ją na jednym końcu szkiełka. Kroplę rozetrzeć po całym szkiełku (wykorzystując w tym celu drugie szkiełko nachylone pod kątem około 45 °). Tak przygotowany „rozmaź” agarozy pozostawić do zastygnięcia w temperaturze 37 ° C. Przygotowanie pierwszej warstwy agarozy w powyższy sposób zapewnia lepsze zakotwiczenie dla kolejnych warstw agarozowym.

Nawarstwianie na szkiełko mieszaniny limfocyty - agarozą o niskiej temperaturze topnienia (LMPA)

Na zestaloną warstwę agarozy NMPA za pomocą pipety pastera należy nanieść wcześniej przygotowaną mieszaninę: 60 μ L agarozy LMPA (37°C) z 20 μ L limfocytów (całość dokładnie wymieszana). Warstwę tą przykryć za pomocą szkiełka nakrywkowego, dzięki czemu tworzy się jednorodną warstwę na warstwie agarozy NMPA (czynność wykonywać powoli, by uniknąć powstania pęcherzyków powietrza). Przygotowane szkiełko pozostawia się do zestalenia w 4°C w lodówce (przez około 10-15 minut) [1].

Przygotowanie trzeciej warstwy żelu:

Gdy warstwa limfocytów-LMPA zakrzepnie/zestali się, należy ostrożnie zdjąć szkiełko nakrywkowe, unikając oderwania z podstawowej warstwy. Następnie, dodać 75 μ l agarozy LMPA na warstwę mieszaniny żelowej i przykryć świeżym szkiełkiem nakrywkowym (unikając powstania pęcherzyków powietrza). Pozostawić do zestalenia żelu w 4 ° C w lodówce przez 10-15 minut [1].

Przygotowanie roztworu do lizy:

W celu przygotowania roztworu należy zmieszać:

- 146.1g (2,5 M) chlorku sodu,
- 37.2g (100 mM EDTA disodowy)

- 1,2 g (10 mM) tris. Całość uzupełnia się do objętości 700 ml za pomocą podwójnie destylowanej wody i miesza aż do rozpuszczenia. Następnie, do mieszaniny dodać 12 g pastylek hydroksylowych sodu (granulki wodorotlenku sodu), całość dokładnie wymieszać. Gdy składniki buforu całkowicie się rozpuszczą, kolejno dodać 10 g laurylo-sarkozynianu sodu i 1 g siarczanu dodecylo-sodowego (SDS), po czym ponownie wymieszać. Na koniec ustawić pH roztworu na 10, dostosować do końcowej objętości równej 890 ml (używając wody podwójnie destylowanej). Otrzymany roztwór przefiltrować i przechowywać w temperaturze pokojowej [1].

Liza limfocytów:

Gdy trzecia warstwa agarozy zestali się, delikatnie usuwa się szkiełko nakrywkowe, a płytki delikatnie zanurza się do barwienia zawierającego zimny bufor do lizy. Szkiełka przechowuje się w lodówce przez co najmniej 1 godz. Liza komórek może rozciągnąć się na więcej niż 24 godziny [1].

Bufor do elektroforezy:

Roztwór I: rozpuścić 200 g wodorotlenku sodu (10 M) w 500 ml wody podwójnie destylowanej.

Roztwór II: możliwe jest również przygotowanie buforu w następujący sposób: rozpuścić 14,89 g soli disodowej EDTA (200mM) w 200 ml podwójnie destylowanej wody, po czym roztwór doprowadza się do pH=10 za pomocą wodorotlenku sodu [1].

Procedura alkalicznego odwijania i elektroforeza szkiełek

Po lizie w temperaturze 4 ° C, szkiełka delikatnie usuwa się z roztworu do lizy i ustawia dokładnie prostopadle do obu elektrod. Zbiornik do elektroforezy należy napełnić świeżym, zimnym buforem do elektroforezy - do momentu całkowitego zakrycia powierzchni preparatów (unikając tworzenia się pęcherzyków powietrza na żelu agarozowym). Szkiełka mogą być zanurzone w buforze zasadowym przez 30 minut w celu zrelaksowania nici DNA. Po czasie relaksacji rozpoczyna się rozdział elektroforetyczny, prowadzony przy zasilaniu równym 0,74 V / cm (między elektrodami) i 300mA. Rozdział elektroforetyczny prowadzony jest zazwyczaj przez 30 min.

Do rozdziału elektroforetycznego zawsze należy używać zimnego buforu do elektroforezy bądź prowadzić rozdział w warunkach chłodniczych. Działanie takie ma na celu uniknięcie uszkodzeń DNA powstałych ze względu na ciepło generowane podczas przepływu prądu [1].

Bufor do neutralizacji szkiełek:

W celu przygotowania buforu należy rozpuścić 48,5 g tris (0,4 M) w 800 ml podwójnie destylowanej

wody. Wyregulować pH do 7,5 za pomocą stężonego kwasu solnego i dostosować do końcowej objętości 1000 ml.

Neutralizacja:

Po rozdziale, szkiełka należy delikatnie podnieść z buforu elektroforetycznego. Przenieść je na tacę do barwienia. Następnie, preparaty dokładnie zalać buforem do neutralizacji (bufor Tris o pH=7,4). Inkubować je przez 5 minut, po czym usunąć bufor, a całą procedurę powtórzyć 2-krotnie. Na koniec szkiełka przemyć za pomocą wody destylowanej.

Dzień II:

Barwienie szkiełek :

Kometki mogą być uwidocznione na szkiełkach z wykorzystaniem barwienia barwnikami fluorescencyjnymi lub barwienia srebrem.

Fluorescencyjna metoda barwienia

Na każde z przygotowanych szkiełek nanosi się 50 μ l barwnika bromku etydyny, po czym przykrywa się czystym szkiełkiem nakrywkowym. Do wizualizacji stosuje się mikroskop fluorescencyjny wyposażony w filtr wzbudzenia 515-560 nm z filtrem bariery 590 nm i powiększenie 200x. Co ważne, szkiełka barwione bromkiem etydyny nie mogą być przechowywane, a więc powinny być analizowane natychmiast po wybarwieniu [1].

Barwienie srebrem:

Po elektroforezie i neutralizacji, szkiełka suszy się przez noc. Następnie, umieszcza się je w roztworze utrwalającym na 10 minut, po czym po upływie czasu inkubacji szkiełka przemywa się kilka razy wodą destylowaną. Tak przygotowane pozostawia się do wyschnięcia w temperaturze 37 °C przez co najmniej 1 godzinę (do maksimum) przez noc przed barwieniem [1].

Odczynniki do barwienia srebrem:

- Roztwór utrwalający

Należy rozpuścić 75 g kwasu trichlorooctowego cynku, 25 g siarczanu cynku i 25 g gliceryny w 400 ml podwójnie destylowanej wody. Całość dokładnie wymieszać przez 20-30 min. Po czym dopełnić wodą do objętości 500 ml.

- Roztwór barwiący A

25 g węglanu sodu rozpuszcza się w 500 ml podwójnie destylowanej wody, przy ciągłym mieszaniu przez 20-30 min.

- Roztwór barwiący B

100 mg azotanu amonu rozpuszcza się z dodatkiem 100 mg azotanu srebra, 500 mg kwasu krzemowego i 250 µl formaldehydu w 500 ml podwójnie destylowanej wody. Zalecane jest aby roztwory barwiące A i B były przygotowywane zawsze na świeżo- bezpośrednio przed użyciem.

- Roztwór zatrzymujący reakcję (1% lodowaty kwas octowy)

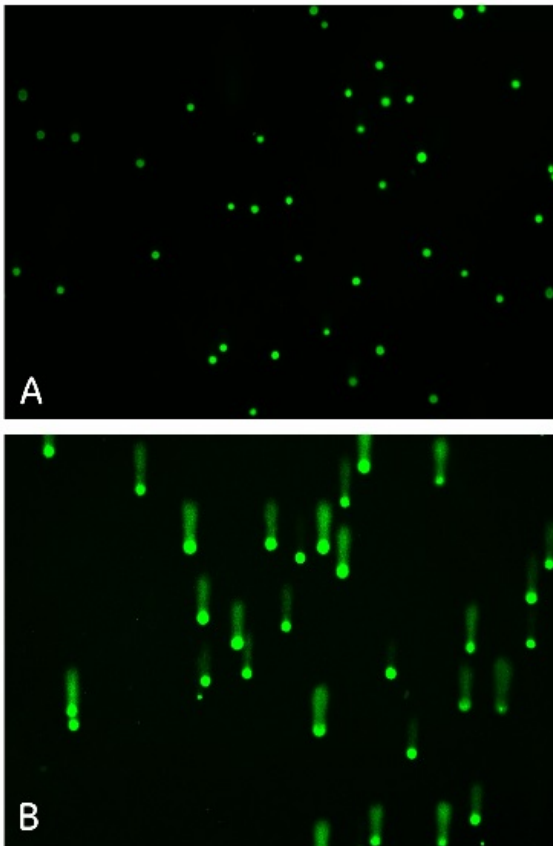
1ml lodowatego kwasu octowego należy mieszać ze 100 ml wody podwójnie destylowanej [1].

Barwienie szkiełek:

Do barwienia szkiełek przygotowuje się mieszaną roztworów, w skład której wchodzi: 32 ml roztworu do barwienia A i 68 ml roztworu barwiącego B. Przygotowaną mieszaną wylewa się na szkiełka umieszczone wewnątrz pola barwienia (kolor bursztynowy) szkiełka barwione są w zamkniętym pudełku (pudełko z pokrywką) na kołysce, by zapewnić jednolite barwienie wszystkich szkiełek. Sam proces barwienia trwa ok. 10-20 min.). Etap ten powtarza się 3-4 razy, za każdym razem używając świeżej mieszaniny roztworu A i roztworu B, a proces prowadzony jest do momentu pojawienia się szarawego zabarwienia na szkiełkach. Następnie, szkiełka przenosi się do roztworu zatrzymującego reakcję (inkubacja ok. 5 minut lub do momentu pojawienia się żółto-brązowego koloru. Na koniec, szkiełka przemywa się 1x wodą destylowaną i pozostawia do wyschnięcia w pozycji nachylonej, w temperaturze pokojowej [1].

Ocena uszkodzeń DNA

Uszkodzenie DNA można ocenić na kilka sposobów tj. mierząc długość ogona komety lub optyczną ocenę stopnia uszkodzeń w skali od 0 do 4 w zależności od wyglądu komety. Alternatywnie, istnieją liczne programy do ilościowej analizy obrazu, które uwidaczniają dodatkowe parametry analizy, w tym m.in. procent uszkodzenia DNA, procent DNA w głowie komety, procent DNA w ogonie, moment ogona (tj. iloczyn długości ogona i procent DNA w ogonie). Na próbki analizowanych jest od 40 do 50 losowo wybranych komórek. Komety do analizy muszą być wybrane losowo z całej próbki (powinny reprezentować cały żel), zaś komety obserwowane na krawędziach preparatu (szkiełka) oraz preparaty zawierające pęcherzyki powietrza powstałe przez niewłaściwe nakładanie preparatu- powinny być odrzucone [1].



Zdjęcie: A- komórki nie traktowane nadtleniem wodoru, B- komórki inkubowane ze 100 μ M nadtlenkiem wodoru. A i B- wybarwione SybrGreen. Zdjęcie B- obraz kometek (Comet assay), https://promo.gelifesciences.com/na/k11286/misc/incell/Comet_Assay_SBS_Poster.pdf

Elektroforeza pojedynczych komórek w żelu (test kometkowy) jest jedną z najbardziej znanych metod stosowanych do pomiaru uszkodzeń DNA wywołanych stresem oksydacyjnym. Stosuje się ją m.in. do oceny uszkodzeń w komórkach jednojądrzastych krwi obwodowej (PBMC), a także jako biomarker stresu oksydacyjnego w warunkach *in vivo*. Obróbka komórek do testu tj. przechowywanie, usuwanie, obróbka i analiza próbek krwi wiąże się z ryzykiem tworzenia artefaktów, w związku z czym zazwyczaj próbki przygotowywane są bezpośrednio przed samą analizą (badaniem), bądź też poddaje się je wcześniej np. zamrożeniu (krioprezerwacja). Postępowanie takie jest czasochłonne, jednakże w swoich badaniach Al-Salmi K. i wsp. (2011) wykazali, że przechowywanie próbek krwi w małych objętościach (ok. 250 μ L w temperaturze -80°C bez krioprezerwacji) przez okres 1 miesiąca nie wpływa na tworzenie się artefaktów uszkodzeń DNA. Przechowywanie dużych objętości krwi (np. 5 ml próbki) prowadzi do wzrostu uszkodzeń wraz z wydłużeniem czasu przechowywania - nawet w temperaturze -80°C i krioprezerwacji. Zastosowana metoda (Al-Salmi K. i wsp. (2011)) może mieć duże znaczenie dla pracy na próbkach archiwalnych, gdzie zazwyczaj dysponuje się małą ilością próbki [3].

Oksydacyjne uszkodzenia DNA są jednym z najbardziej rozpowszechnionych i mierzonych biomarkerów stresu oksydacyjnego. W trakcie wieloletnich badań nad DNA zauważono, że uszkodzenia DNA powstają również w trakcie ekstrakcji i obróbki DNA. W rezultacie, cała uwaga skupiła się na metodach analitycznych i warunkach przechowywania, które pozwoliłyby wyeliminować tego typu ryzyko. Pomimo, iż elektroforeza alkaliczna pojedynczych komórek ma też swoje wady, stała się jedną z popularniejszych metod stosowanych do oceny uszkodzeń powstających

w DNA [3]. Sam problem zapobiegania generowania uszkodzeń w DNA w trakcie jego przechowywania jest nadal nie do końca rozwiązany [3].

Metoda comet assay pozwala na analizowanie różnych tkanek, z których możliwe jest otrzymanie zawiesiny komórek. W zależności od tego jaki jest cel badania, wybrane komórki ekspozycje są na testowane czynniki, bądź też analizie podlegają tzw. uszkodzenia endogenne. Uszkodzenia endogenne powstają w trakcie normalnych lub patologicznych procesów metabolicznych- prowadząc do zmian w komórkach. Comet assay pozwala na:

- określenie wrażliwości komórek danego typu na wybrany czynnik genotoksyczności
- szybkość naprawy uszkodzeń powstających na skutek ekspozycji na dany czynnik.

Najprostsza procedura elektroforezy obejmuje:

- Zatopienie badanych komórek w żelu agarozowym o niskiej temperaturze topnienia
- Lizę komórek w NaCl z użyciem detergentów
- Elektroforezę
- Barwienie żeli fluorochromami (np. bromek etydyny, jodek propidyny, DAPI)
- Analizę z wykorzystaniem mikroskopu fluorescencyjnego
- W zależności od posiadanego sprzętu możliwa jest również (jako ostatni etap) komputerowa analiza obrazu [4].

Przez lata badań wprowadzono różnorodne modyfikacje podstawowej metody comet assay, jednakże najbardziej znaną jest wersja tzw. elektroforezy alkalicznej, dzięki której możliwe jest mierzenie jednoniciowych pęknięć łańcucha DNA, a także wszelkich modyfikacji, które są niestabilne przy wysokim pH (głównie chodzi o miejsca AP). W tak zmienionej postaci comet assay wyparła wcześniej stosowane metody analizy uszkodzeń DNA, w tym alkaliczną elucję, która wykorzystywana była przez wiele lat w badaniach toksykologicznych związanych z analizą pęknięć DNA [4].

Wykonanie analizy comet assay (wg procedury R. Słomski, Analiza DNA, 2008)

Roztwór lizujący:

Zmieszać kolejno ze sobą: 2,5 M NaCl (146,4 g/l), 0,1 M Na₂EDTA (37,2 g/l), 10 mM Tris-HCl (1,2 g/l), pH=10, 1% Triton X-100 (10 ml/l- dodawany bezpośrednio przed lizą).

Roztwór elektroforetyczny:

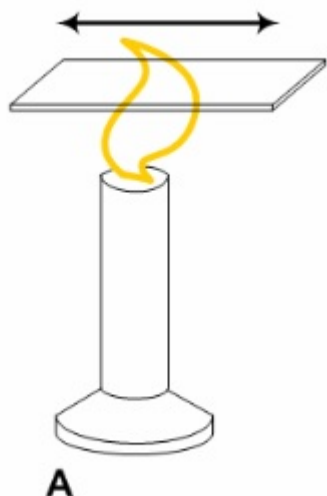
300 mM NaOH (12g/l), 1mM Na₂EDTA (0,372 g/l).

Bufor neutralizujący: 0,4 M Tris-HCl (48,44 g/l), pH=7.5

Etap I: Przygotowanie żeli

Na tym etapie przygotowujemy szkiełka mikroskopowe, które to trawione są w chromiance (ok.

24 h), następnie dokładnie się je płuka w wodzie destylowanej. Tak przygotowane szkiełka należy przechowywać w metanolu. Przed użyciem każde szkiełko należy opalić nad płomieniem (2-3 krotne przeciągnięcie szkiełka podstawowego w płomieniu palnika) [4], [5].



Zdjęcie: odtłuszczenie szkiełka podstawowego, opalenie w płomieniu palnika
http://www.uwm.edu.pl/wnz/v3/fck_files/file/mikrobiologia/MZ-TZrokII-cw2.pdf

Suche szkiełka zanurza się w gorącym roztworze 0,5% agarozie o normalnej topliwości (w wodzie destylowanej), po czym jedną stronę szkiełek wyciera się bibułą (w celu usunięcia agarozy), tak przygotowane szkiełka pozostawia się do wyschnięcia. Bardzo ważne na tym etapie jest zaznaczenie strony na której znajduje się agarozą, ponieważ po wyschnięciu strony szkiełek są nie do rozróżnienia. Przygotowane w powyższy sposób szkiełka mogą być bez ograniczeń przechowywane (w szczelnym pudełku). Do analizy comet assay zalecane jest stosowanie szkiełek podstawowych trawionych na całej powierzchni [4].

Pierwsza warstwa agarozy:

1% agarozą NMP w medium RPMI 1640 bez L-glutaminy (medium -podłoże RPMI 1640 stosowane jest jako podłoże wzrostowe i utrzymujące w hodowlach komórkowych, szczególnie stosowane jest do hodowli ludzkich limfocytów) [4], [6]. 80 μ l roztworu agarozy nakrapia się na powierzchnię przygotowanej wcześniej suchej warstwy (jak wyżej), po czym przykrywa się szkiełkiem nakrywkowym. Po zestaleniu agarozy (po upływie ok. 5 minut, w temperaturze 4°C) szkiełko nakrywkowe należy delikatnie usunąć (tak by nie naruszyć warstw).

Druga warstwa agarozy:

1% agarozą o niskiej temperaturze topnienia (LMP) w podłożu RPMI 1640. 70 μ l agarozy o temperaturze 37°C należy zmieszać z 30 μ l zawiesiny komórek. Całość wylać na pierwszą (zastaloną) warstwę agarozy, po czym przykryć szkiełkiem nakrywkowym i schłodzić w 4°C. Po zestaleniu warstw (przed etapem lizy) należy ostrożnie zdjąć szkiełka nakrywkowe [4].

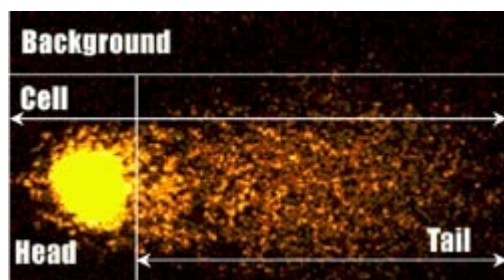
Liza: na tym etapie preparaty zalewa się schłodzonym (4°C) płynem lizującym w objętości około 15 μ l na preparat, lizę prowadzić w temperaturze 4°C przez ok. 1 godzinę. Po upływie czasu inkubacji, roztwór lizujący jest usuwany a preparaty przenosi się do aparatu do elektroforezy.

Denaturacja alkaliczna: preparaty po lizie zalewa się schłodzonym (świeżo przygotowanym)

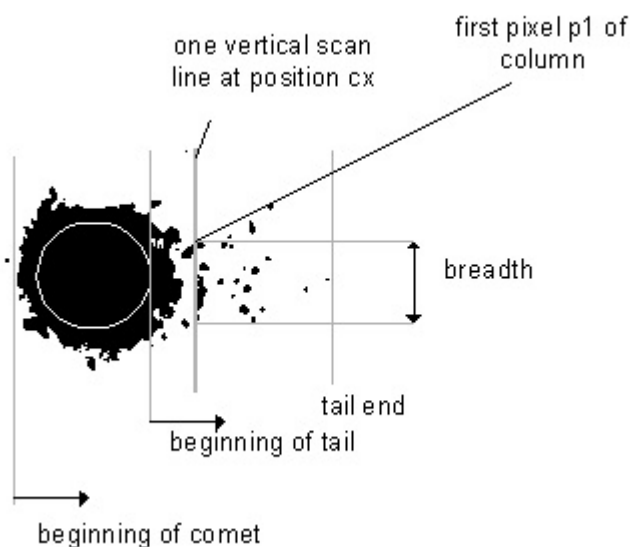
roztworem elektroforetycznym, po czym preparaty poddaje się inkubacji prowadzonej w temperaturze nie przekraczającej 17°C. Po upływie 40 minut rozpoczyna się rozdział elektroforetyczny. Warunki w jakich przeprowadzana jest elektroforeza zależą od odległości między elektrodami). Optymalne stosowane napięcie mieści się w granicach 0,5 - 0,8 V/cm. Rozdział zazwyczaj prowadzi się w trakcie 30 minut przy 300 mA i napięciu 0,5V/cm. Należy mieć na uwadze fakt, że powtarzalność wyników w comet assay w dużej mierze zależy od przestrzegania przyjętych warunków elektroforezy.

Po rozdziale elektroforetycznym następuje etap neutralizacji, którą przeprowadza się z wykorzystaniem buforu neutralizującego. Rozdzielone żele neutralizuje się 3 razy po 5 min schłodzonym buforem. Następnie, przechodzi się do etapu barwienia. W tym celu na każdy żel nakrapia się 20 µl barwnika DAPI (o stężeniu 2µg/ml).

Analiza wyników: wybarwione żele analizuje się pod mikroskopem fluorescencyjnym w odpowiednim powiększeniu (200x z użyciem filtrów optycznych do DAPI). W zależności od posiadanego sprzętu możliwe jest wizualne określenie liczby komet należących do czterech łatwo rozróżnialnych kategorii, mierzyć długość komet lub ogonów, określać zawartość DNA w wybranych elementach komety, bądź też analizować bardziej złożone parametry (w tym np. tzw tail moment) [4]. Do pomiaru bardziej zaawansowanych parametrów ilościowych konieczne jest dysponowanie dodatkowym wyposażeniem w postaci kamery CCD. Kamera ta musi być sprzężona z komputerowym systemem cyfrowej analizy obrazu. Z kolei, określenie poszczególnych parametrów komety zależy od użytego oprogramowania [7].



Zdjęcie: Typowa analiza budowy komety z uwzględnieniem głowy i ogona komety, a także tła, <http://www.cometassayindia.org/definitions.htm>



Zdjęcie: <http://www.cometassayindia.org/definitions.htm>

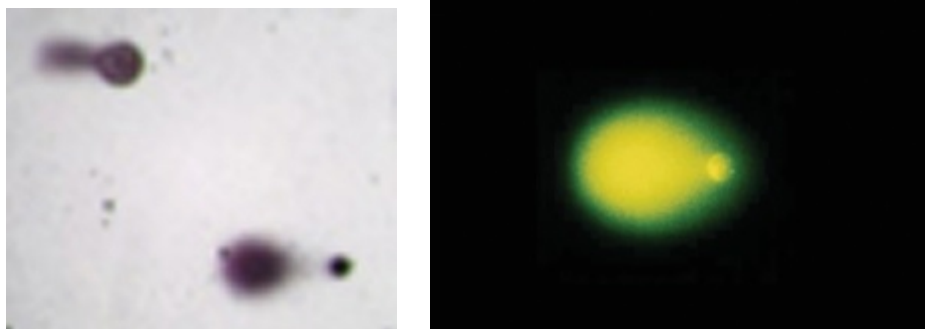
Do pomiarów prostych parametrów geometrycznych geometrycznych, w tym np. długości komety, wystarczy dowolny program umożliwiający tego rodzaju pomiary [4].

Elektroforeza alkaliczna pojedynczych komórek znana jest jako metoda szybka, prosta i czuła, dzięki czemu znalazła zastosowanie w wielu dziedzinach. Halder A. i wsp.(2002), wykorzystali comet assay do oceny uszkodzeń DNA spowodowanych chemioterapią stosowanej w ostrej białaczce limfoblastycznej. Pacjenci leczeni byli wg ustalonego planu. Do badań wykorzystano krew obwodową pacjentów pobraną na EDTA. Do analizy comet assay pobrano 1 ml heparynizowanej krwi. Test zakończono po 3 dniach od pobrania próbki. 20 μ l krwi zmieszano z 1 ml lodowatego podłoża RMPI 1640 w probówce mikrowirówkowej, a następnie izolowano limfocyty. Do izolacji limfocytów wykorzystano metodę z ficolem, podczas której otrzymuje się dwie fazy komórek, gdzie większość komórek nielimfoidalnych osiada na dnie probówki, natomiast limfocyty znajdują się na granicy gradientu (ficol) i osocza (interfaza). Tak otrzymane komórki znajdujące się na granicy gradientu i płynu nawarstwionego zbiera się bardzo ostrożnie i przepłukuje odpowiednim płynem odżywczym. Powyższa metoda izolacji opiera się na gradiencie gęstości, jej zaletą jest jednostopniowa procedura z równoczesnym uzyskiwaniem czystej frakcji limfocytów. Na otrzymanych komórkach wykonano test przeprowadzony według procedury Singh i wsp. (1988) z użyciem roztworu lizującego (2,5 M NaCl, 100 mM Na₂EDTA, z dodatkiem świeżo przygotowanego 1% Triton X-100 oraz 10% DMSO), buforu elektroforetycznego (300 mM NaOH, 1mM Na₂EDTA, pH=13 o temp. 4°C) oraz 0,6% agarozie LMP i NPM. Elektroforezę przeprowadzono przy 300 mA, a rozdzielone szkiełka barwiono bromkiem etydyny [8].

Analizę wyników wykonano wykorzystując mikroskop fluorescencyjny z 40x powiększeniem, wyposażonym w filtr wzbudzenia 515 - 560 nm oraz filtr ochronny 590 nm. Uszkodzenia DNA oceniano wzrokowo w sposób opisany przez IV (Palus i wsp., 1999), komórki sklasyfikowano w pięciu kategoriach : 0,I, II, III, IV (Palus i wsp., 1999). Z każdej próbki analizowano 100 komórek, które na podstawie pomiaru średnicy sklasyfikowano jako:

- „0” - brak uszkodzeń
- I - niski stopień uszkodzenia
- II- średni poziom uszkodzenia
- III- wysoki poziom uszkodzenia
- IV- kompletne uszkodzenie [8].

Ze względu na fakt, że metoda comet assay stała się bardzo popularna, na rynku dostępnych jest coraz więcej kitów stosowanych do barwienia komórek po etapie elektroforezy. I tak, dostępne są zestawy do barwienia komórek srebrem (R&D system) bądź do barwienia fluorescencyjnego. Każde z barwień przeprowadzane jest w inny sposób, przy czym pierwszy typ (barwienie srebrem) wymaga analizy w mikroskopie optycznym, zaś drugi (barwienie fluorescencyjne)- użycia mikroskopu fluorescencyjnego. Obydwa sposoby barwienia dają porównywalne wyniki, sam obraz otrzymanych kometek jest także porównywalny (zdjęcie poniżej) [9].



Zdjęcie: Barwienie kometek srebrem (lewa strona) oraz barwnikiem SYBR (prawa strona), http://www.rndsystems.com/product_detail_objectname_cometassay.aspx

Oporność na leki jest ogólnie uważana za główną przeszkodę udanej chemioterapii raka. Zjawisko to w protokołach chemioterapii na ogół nie jest możliwe do przewidzenia (ani stopień zaawansowania oporności, ani czas się jej pojawienia). Z racji tego, że metoda comet assay bardzo się rozwija, ostatnie doniesienia mówią o możliwości zastosowania tej metody do identyfikacji i potencjalnego monitorowania reakcji komórek nowotworowych na różne leki stosowane w chemioterapii. Zasadniczo test ten (elektroforeza pojedynczej komórki) może być stosowany do dowolnego rodzaju guza, który leczony jest środkami chemioterapeutycznymi, które powodują jawne uszkodzenia w DNA.

Huang P. i wsp. (1998) w swoich badaniach testowali wpływ leków antynowotworowych (etopozyd) na uszkodzenia DNA, skupiając się na szerokim spektrum oporności na uszkodzenia DNA komórek nowotworowych. Oceniając komórki mysie (pochodzące z guzów od myszy z niedoborem oporności - rosnące jako monowarstwa) udało się, że określić że comet assay może być wykorzystana nie tylko jako wskaźnik wrażliwości na etopozyd, ale również można zademonstrować skuteczność (lub jej brak) w oporności wielolekowej (MDR - multidrug resistant) [10].

Huang P. i wsp. w swoich badaniach do oceny uszkodzeń DNA zastosowali alkaliczny test kometkowy [10].

Etoposid-Ebewe (etopozyd) jest lekiem, którego substancja czynna jest pochodzenia roślinnego, półsyntetyczna pochodna podofilotoksyny izolowanej z kłączy stopowca (Podophyllum). Wg przeprowadzonych badań, główny mechanizm działania etopozydu polega na hamowaniu syntezy DNA (poprzez wpływ na enzymy odpowiedzialne za strukturę DNA- etopozyd jest inhibitorem topoizomerazy II oraz poprzez powodowanie uszkodzeń nici kwasu nukleinowego. Dzięki takiemu mechanizmowi działania, etopozyd uniemożliwia rozpoczęcie procesu mitozy, czyli podziału komórki, przez co działanie leku dotyczy głównie komórek, które szybko się dzielą. W związku z tym, komórki nowotworowe są idealnym celem leku- zapobiegając podziałom komórkowym preparat hamuje wzrost i rozwój nowotworu [12].

Etopozyd jest lekiem cytostatycznym, który stosowanym jest w leczeniu nowotworu płuc, jajników oraz jąder. W trakcie chemioterapii lek ten może być podawany kilkoma drogami:

- przez wlew dożylny, przez wenflon umieszczony w żyłę, zazwyczaj na grzbiecie dłoni,
- wkłucie centralne (drobna, plastikowa rurka wprowadzona pod skórę do żyły w okolicy obojczyka)

- wkłucie obwodowe (drobna plastikowa rurka wprowadzona do żyły w pobliżu zgięcia łokciowego),
- doustnie, w kapsułkach. Wlew leku trwa zazwyczaj w granicach 30 - 60 minut.

Chemioterapia zazwyczaj podawana jest w postaci kilku cykli- przez okres kilku miesięcy. Czas trwania leczenia i liczba cykli zależy od rodzaju zdiagnozowanego nowotworu [11].

Procedura comet assay wg. Huang P. i wsp (1998)

Komórki zebrano w zawiesinę 2×10^4 komórek ml^{-1} i przetrzymywano w 4°C . 0,5 ml próbki przeniesiono do jednorazowych probówek, po czym dodano do nich 1,5 ml 1% agarozy o niskiej temperaturze topnienia. Następnie, z przygotowanego mieszaniny szybko odpipetowano 1,5 ml i naniesiono na półmatowe szkiełko mikroskopowe, po czym przeniesiono je w chłodne miejsce. Następnie, szkiełka zanurzono na 1 godzinę w alkalicznym buforze lizującym zawierającym 1M NaCl, 0,03M wodorotlenek sodu oraz 0,2% laurylo-sarkozynę (utrzymując szkiełka w położeniu poziomym).

Po upływie czasu inkubacji szkiełka przemyto $2 \times 0,03\text{M}$ wodorotlenkiem sodu z dodatkiem 2mM EDTA. Następnie, szkiełka poddano elektroforezie przy $0,6\text{V cm}^{-1}$ przez 25 minut w świeżym buforze do elektroforezy zawierającym: 0,03M wodorotlenek sodu oraz 2mM EDTA (rozdział poziomy). Po rozdziale szkiełka przepłukano wodą i poddano 20-minutowemu barwieniu z wykorzystaniem jodku propidyny ($2,5\mu\text{g ml}^{-1}$). Na końcu analizie w mikroskopie fluorescencyjnym poddano ok. 200 indywidualnych komórek (kometek) z każdej przygotowanej próbki. Uszkodzenia DNA analizowo utomatycznie dzięki dołączonemu specjalnemu oprogramowaniu [11].

Połączenie comet assay z metodą FISH

FISH (Fluorescence In Situ Hybridisation) to metoda polegająca na połączeniu (tzw. hybrydyzacji) sondy molekularnej z komplementarnym DNA w chromosomach lub jądrach interfazowych na preparatach mikroskopowych. Dzięki zastosowaniu znakowania sondy za pomocą fluorochromów, powstałe miejsca hybrydyzacji mogą być następnie analizowane pod mikroskopem i lokalizowane w chromosomach. Bardzo ważne w tej metodzie jest to, że można stosować kilka sond jednocześnie. Ogromny postęp jaki poczynił się zarówno w mikroskopii fluorescencyjnej, jak również komputerowej analizie obrazu i immunocytochemii, umożliwia opracowywanie wielu różnych modyfikacji metody FISH, pozwalających na wykrywanie coraz krótszych fragmentów DNA i stosowaniu większej liczby sond równocześnie. Jedną ze znananych modyfikacji jest połączenie metody FISH z analizą kometek (comet assay) [13].

Połączenie tych dwóch jakże użytecznych i dobrze znanych metod, pozwala na wykrywanie uszkodzeń w DNA w szczególnych regionach genów w stosunku do całego genomu. Metoda ta została wykorzystana w wielu badaniach, gdzie z powodzeniem zlokalizowano uszkodzenia DNA wewnątrz komet -używając specyficznych sond (sondy specyficzne dla genu i chromosomu). W metodzie FISH wykorzystuje się sondy specyficzne dla chromosomu. Sondy te pozwalają na wykrycie zmian w chromosomie dotyczących bardzo małego jego odcinka. Tego typu sondy otrzymywane są na drodze laserowego wycinania poszczególnych fragmentów chromosomu i ich fluorescencyjnego znakowania [13], [14]. Połączenie FISH z comet assay jest bardzo przydatne, ponieważ zdolność uzyskania tego rodzaju informacji przyczynia się do tego, że test ten może być wykorzystany w wielu różnych dziedzinach nauki, w tym. m.in. w wielu obszarach badań klinicznych, dostarczając cennych informacji na temat swoistych cech DNA z pojedynczych komórek oraz ich reakcji na różne czynniki zewnętrzne (promieniowanie, chemikalia czy leki). Informacje te

są szczególnie przydatne w diagnozowaniu, prognozowaniu i leczeniu raka, umożliwiając analizę komórek nowotworowych [14].

McKenna i wsp. (2012) przeprowadzili badania, w których wykorzystali połączenie metody comet assay z FISH. W tym celu, jako pierwszy etap przeprowadzono alkaliczną elektroforezę według standardowego protokołu McKelvy-Martin i wsp. (2009). Komórki z hodowli przemyto dwukrotnie w 10 ml soli fizjologicznej buforowanej fosforanem (PBS). Żywotność komórek oceniano stosując metodę wykluczenia błękitem trypanowym. We wszystkich eksperymentach żywotność komórek wynosiła > 99%. Następnie, pobrano 1ml komórek zawieszonych w Ca^{2+} i Mg^{2+} (bez PBS), w stężeniu 2×10^5 komórek / ml za pomocą pipety, i przeniesiono do próbówki typu Eppendorf. Próbkę zwirowano przy 1500 rpm przez 5 minut w temperaturze 4 ° C. Po wirowaniu, na szkiełka mikroskopowe naniesiono po 100µL 0,6% agarozы o normalnej temperaturze topnienia, przygotowanej w Ca^{2+} i Mg^{2+} (bez PBS) w 37°C. Powleczone agarozą szkiełko przykryto szkiełkiem nakrywkowym i przeniesiono na lód w celu zestalenia agarozы. Na kolejnym etapie przygotowano agarozę o niskiej temperaturze topnienia (1,2%), którą następnie zmieszano w stosunku 1:1 z pożywką hodowlaną (zawierającą 20% FBS), po czym 80µL otrzymanej mieszaniny użyto do rozpuszczenia otrzymanej po wirowaniu peletki komórek. Ze szkiełka z agarozą delikatnie usunięto szkiełko nakrywkowe i od razu (na pierwszą warstwę agarozы) naniesiona pipetą mieszaninę agarozы z komórkami. Szkiełko ponownie nakryto świeżym szkiełkiem nakrywkowym, a całość pozostawiono do zestalenia na lodzie [14]. Po zdjęciu szkiełka nakrywkowego, preparat napromieniowano, po czym umieszczono w roztworze do lizy (2,5 M NaCl, 100 mM Na₂EDTA, 10 mM Tris, pH 10, 1% Triton X-100 dodano) na 1 godzinę w temperaturze 4 ° C. Po lizie szkiełka poddano elektroforezie poziomej - zbiornik do elektroforezy napełniono świeżym, schłodzonym buforem do elektroforezy (300 mM NaOH, 1 mM Na₂EDTA, pH > 13). Szkiełka pozostawiono na 20 minut w buforze w celu umożliwienia rozwijania DNA, po czym rozpoczęto rozdział elektroforetyczny (25 V (0,66 V / cm) i 300 mA przez 20 minut). Po rozdziale preparaty neutralizowano 3 razy, płukając je po 5 minut w 2X SSC (3 M roztwór soli cytrynianu sodu; 0,3 M cytrynian sodu, pH 5,3). Po płukaniu, szkiełka osuszono i odwodniono przez 2-minutowe płukanie w roztworach o wzrastającym stężeniu etanolu (70%, 85%, 100%). Na koniec szkiełka suszono na powietrzu [14].

Przygotowanie sond i hybrydyzacja (comet assay-FISH)

Na preparatach z kometkami przygotowano FISH, używając mieszaniny dwóch znakowanych sond, zmieszanych w równych stężeniach. Na każde szkiełko z kometami naniesiono mieszaninę hybrydyzacyjną zawierającą równe stężenia sond, po czym preparaty nakryto szkiełkiem nakrywkowym. Szkiełka zdenaturowano w 80°C przez 2 minuty. Hybrydyzację przeprowadzano w temperaturze 37°C przez 16 godzin, w ciemnej i wilgotnej komorze hybrydyzacyjnej [14].

Post-hybrydyzacja i kontrastowanie

Po hybrydyzacji, szkiełka umieszczono w 50% roztworze formamidu i 2X SSC (10 minut w temperaturze 45 ° C)- szkiełka delikatnie mieszano w celu odczepiania szkiełek nakrywkowych. Przemycanie powtórzono 3 razy, a na koniec szkiełka inkubowano 10 minut w 2X SSC w temperaturze 45 ° C, oraz 5 minut w 2X SSC zawierającym 0,1% Igepal (Sigma). Szkiełka pozostawiono do wyschnięcia na powietrzu przez 30 minut, po czym podbarwiono 16 µl roztworu DAPI [14]. Otrzymane w powyższy sposób szkiełka pozostawiono w ciemności w temperaturze 4°C przez czas nie dłuższy niż 2 godziny przed obserwacją. Cała procedura wykonywana była w żółtym świetle, by uniknąć dalszych uszkodzeń DNA w naturalnym świetle [14].

Comet assay-FISH (analiza)

Obserwacje szkiełek przeprowadzono w końcowym powiększeniu x600, z wykorzystaniem

mikroskopu epifluorescencyjnego podłączonego do kamer. Wykorzystano potrójny filtr pasmowy: DAPI (wzbudzenie 370 nm, emisja 450 nm, szerokość pasma 20 nm), widmo pomarańczowe (wzbudzenie 560 nm, emisja 590 nm, szerokość pasma 60 nm) i widmo zielone (wzbudzenie 547 nm, emisja 572 nm, szerokość pasma 30 nm) [14].

Autor: Lidia Koperwas

Literatura:

- [1]. NandhakumarS., ParasuramanS., ShanmugamMM., Ramachandra RaoK, Chand P., Vishnu BhatB.,2011. Evaluation of DNA damage using single-cell gel electrophoresis (Comet Assay). Journal of Pharmacology and Pharmacotherapeutic,METHODS 2011 | Volume : 2 | Issue : 2 | Page : 107-111. <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3127337/>
- [2]. Potts CH., Stubbs S., Davies I.,Coulson J.,Williams A., Thomas N. Comet Assay: Imaging and Analysis on IN Cell Analyzer 1000. https://promo.gelifesciences.com/na/k11286/misc/incell/Comet_Assay_SBS_Poster.pdf
- [3]. Al-SalmaniK., Abbas H.H.K., SchulpenS., KarbaschiM., AbdallaI., BowmanK.I., SoK.K., EvansM.D., JonesG.D.D., GodschalkR.W.,CookeM.S., 2011. Simplified method for the collection, storage, and comet assay analysis of DNA damage in whole blood. Free Radical Biology and Medicine Volume 51, Issue 3, 1 August 2011, Pages 719-725. <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0891584911003224>
- [4]. Słomski R, 2008. Analiza DNA. Teoria i praktyka. Rozdział 71. Analiza pęknięć nici DNA metodą elektroforezy pojedynczych komórek (comet assay), Paweł Jałoszyński. Wydawnictwo Uniwersytetu Przyrodniczego w Poznaniu, 2008, s.549 - 554.
- [5]. http://www.uwm.edu.pl/wnz/v3/fck_files/file/mikrobiologia/MZ-TZrokII-cw2.pdf
- [6]. http://www.biomed.lublin.pl/index.php?option=com_content&view=article&id=137:podoe-rpmi-1640-z-l-glutamin-i-nahco3&catid=43:wyroby-medyczne-i-odczynniki&Itemid=123
- [7]. <http://www.cometassayindia.org/definitions.htm>
- [8]. Halder A., Bandyopadhyay D., De M., De M., 2002. Detection of DNA damage measured by comet assay in pre and post chemotherapeutic acute lymphoblastic leukaemia. Int J Hum Genet, 2 (3): 209-211 (2002). <http://www.krepublishers.com/02-Journals/IJHG/IJHG-02-0-000-000-2002-Web/IJHG-02-3-139-211-2002-Abst-PDF/IJHG-02-3-209-211-2002-Halder/IJHG-02-3-209-211-2002-Halder.pdf>
- [9]. http://www.rndsystems.com/product_detail_objectname_cometassay.aspx
- [10]. Huang P., Olive P.L., Durand R.E., 1998. Use of the comet assay for assessment of drug resistance and its modulation in vivo. Br J Cancer. 1998; 77(3): 412-416. PMID: PMC2151301. <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2151301/>
- [11]. <http://www.ihit.waw.pl/Etopozyd.html>
- [12]. <http://bazalekow.mp.pl/leki/item.html?id=11328>
- [13]. Małuszyńska J., 2007. Zobaczyc gen, chromosom I genom - czyli badania cytogenetyki molekularnej. NAUKA 4/2007, 107-115. http://www.pan.poznan.pl/nauki/N_407_08_Maluszynska.pdf
- [14]. McKenna D.J., Doherty B.A., Downes S., McKeown S.R., McKelvy-Martin V.J., 2012. Use of the Comet-FISH Assay to Compare DNA Damage and Repair in p53 and hTERT Genes following Ionizing Radiation. <http://www.plosone.org/article/info%3Adoi%2F10.1371%2Fjournal.pone.0049364> <http://laboratoria.net/arttykul/20931.html>

Informacje dnia: [Ekrany dotykowe bez problematycznego indu Świat atomów i cząsteczek Żyjemy](#)

[w czasach multitożsamości Dlaczego Polki rzadziej jedzą mięso niż Polacy? Co 3 osoba dorosła zagrożona chorobami z powodu braku ruchu Cynk może pomóc chronić uprawy przed zmianami klimatu Ekrany dotykowe bez problematycznego indu Świat atomów i cząsteczek Żyjemy w czasach multitożsamości Dlaczego Polki rzadziej jedzą mięso niż Polacy? Co 3 osoba dorosła zagrożona chorobami z powodu braku ruchu Cynk może pomóc chronić uprawy przed zmianami klimatu Ekrany dotykowe bez problematycznego indu Świat atomów i cząsteczek Żyjemy w czasach multitożsamości Dlaczego Polki rzadziej jedzą mięso niż Polacy? Co 3 osoba dorosła zagrożona chorobami z powodu braku ruchu Cynk może pomóc chronić uprawy przed zmianami klimatu](#)

Partnerzy