

**МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**  
**БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ**  
**БИОЛОГИЧЕСКИЙ ФАКУЛЬТЕТ**  
**Кафедра генетики**

**БЕЛОКУРСКАЯ  
Елена Николаевна**

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПЛОИДНОСТИ РАСТЕНИЙ-РЕГЕНЕРАНТОВ  
НА ОСНОВЕ ЦИТОМЕТРИИ УСТЬИЧНЫХ КЛЕТОК**

**Аннотация  
к дипломной работе**

**Научный руководитель:  
кандидат биологических наук,  
доцент С.В. Глушен**

**Минск, 2014**

# **РЕФЕРАТ**

## **Определение пloidности растений-регенерантов на основе цитометрии устьичных клеток**

Дипломная работа: 50 страниц, 14 рисунков, 2 таблицы, 36 источников

**УСТЬИЧНЫЕ КЛЕТКИ, РЕГЕНЕРАНТЫ, ПЛОИДНОСТЬ, DiOC<sub>6</sub>, ЦИТОМЕТРИЯ**

Объект исследования: проростки и гаплоидные регенеранты томатов и капусты.

Цель: разработать наиболее оптимальную методику, основанную на цитометрии, для окрашивания устьичного аппарата растений на примере томата и капусты, для практического применения в определении пloidности.

Методы исследования: флуоресцентная микроскопия, цитометрия, статистическая обработка.

В результате проведенного исследования на диплоидных проростках и гаплоидных регенерантах томата и капусты выявлено, что при помощи окрашивания DiOC<sub>6</sub> и флуоресцентной микроскопии можно проводить предварительный скрининг пloidности растения по размерам (ширине и длине) и плотности расположения устьичных клеток.

## **РЭФЕРАТ**

### **ДНК-цытаметрыя суспензіённай культуры *VincaminorL.***

Дыпломная работа: 50 старонак, 14 малюнкаў, 2 табліцы, 36 крыніц

#### **ЦЫТАМЕТРЫЯ, СУСПЕНЗІЁННАЯ КУЛЬТУРА, *VINCAMINOR*, ДНК, КЛЕТАЧНЫЙ ЦЫКЛ**

*VincaminorL.* (барвенак малы) – гэта каштоўная лекавая расліна, крыніца фармакалагічна актыўных алкалоідаў.

У работе разглядаюцца аспекты ДНК-цытаметрыі суспензіённая культуры *V. minor*. Мы прымнялі метад статычнай ДНК-цытаметрыі. Мэтай дадзенай работы была ацэнка магчымасцей выкарыстання ДНК-цытаметрыі клетак суспензіённой культуры падчас росту дзеля харкторыстыкі розных фаз росту.

З клетак культуры, якая знаходзілася ў той ці іншай фазе росту, выдзялялі ядра, афарбоўвалі брамідам этыдыя. Для правядзення цытаметрыі выкарыстоўвалі флюарэсцэнтны мікраскоп, аснашчаны лічбавай фотакамерай. Атрыманыя здымкі аналізавалі з выкарыстаннем спецыяльнага праграмнага забеспечэння, атрымлівалі гістаграмы размеркавання ядзер клетак культуры па інтэгральнай шчыльнасці яркасці флюарэсцэнцыі.

У выніку праведзенай работы была распрацавана методыка, якая дазваляе харкторызываць фазы роставага цыкла суспензіённой культуры раслінных клетак і клетачную кінетыку. Таксама падчас работы было высветлена, што суспензіённая культура *V. minor* дэмантруе высокую ступень паліплаіднызациі.

Быў зроблен вынік аб эфектыўнасці метада статычнай цытаметрыі для аналізу кінетыкі росту культивуемых раслінных клетак. Можна рэкамендаваць выкарыстанне метада ДНК-цытаметрыі для вызначэння або пацвярджэння фазы росту суспензіённой культуры.

Аўтар работы пацвярджае, што прыведзены ў ёй эксперыментальна-аналітычны матэрыял правільна і аб'ектыўна адлюстроўвае стан доследнага пытання, а ўсе запазычаныя з літаратурных і іншых крыніц тэарэтычныя, метадалагічныя і метадычныя палажэнні і канцепцыі суправаджаюцца спасылкамі на аўтараў.

## ABSTRACT

### **DNA cytometry of *Vinca minor* L. suspension culture**

Diploma work: 50 pages, 14 figures, 2 tables, 36 sources

CYTOMETRY, SUSPENSION CULTURE, *VINCA MINOR*, DNA, CELL CYCLE

*Vinca minor* L. (Lesser Periwinkle) is valuable medicinal plant, source of pharmacologically active alkaloids.

Aspects of *V. minor* suspension culture DNA cytometry are considered in the present work. We applied static DNA cytometry assay. The objective of this work was evaluating of growing suspension culture cells DNA cytometry use for different growth phases characterization.

Nuclei isolation and ethidium bromide staining was conducted for culture cells from certain growth phase. We used fluorescent microscope equipped with digital camera for cytometry. Derived images was undergone by analysis with the special software resulting in plotting of culture cells' nuclei distribution histograms according to their fluorescence brightness integral density.

As a result of accomplished work the procedure allowing to characterize plant cell suspension culture growth cycle phases was developed. Also there was established that *V. minor* suspension culture displays high level of polypliodization.

There was concluded about efficiency of the static cytometry assay for cultivated plant cells growth kinetics analysis. We can recommend exploitation of DNA cytometry technique for detection or confirmation of suspension culture growth phase.

Author of the work confirms that given experimental and analytical material correctly and objectively reflects a state of issue under study. All of the theoretical, methodological and procedural propositions and concepts taken from literary and other sources are accompanied by references to the authors.