

Федеральное государственное автономное образовательное  
учреждение высшего профессионального образования  
«Южный федеральный университет»

«УТВЕРЖДАЮ»

д.б.н. В.А. Чистяков

«\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2017 г.

ОТЧЁТ

на тему:

Проведение экспериментов по тестированию токсичности и  
генотоксичности образцов кормов и компонентов кормов для  
выращивания кур, используемых в проекте РНФ № 16-16-04032,  
отобранных в марте и апреле 2017 г.

Соглашение РНФ № 16-16-04032 от 11.08.2016 г (вн. № 213.01-03/2016-9) по научному  
проекту «Замедление репродуктивного старения кур с помощью культур пробиотических  
микроорганизмов – продуцентов веществ с антиоксидантной и ДНК-протекторной  
активностью»

Руководитель: д.б.н., В.А. Чистяков

Исполнитель: член-корр. РАН, д.м.н., А.В. Тутельян

Ростов-на-Дону

2017г.

В ходе предыдущего этапа проекта был применен комплекс методов с использованием LUX-биосенсоров на основе *E. coli* и теста Эймса (*Salmonella*/микросомы). Для метаболической активации промутагенов использовали S9 фракцию гомогената печени кур, полученную по оптимизированному в ходе настоящих исследований протоколу.

## **Материалы и методы**

Экстракцию потенциальных генотоксинов проводили по методу [1]. Тестирование на биосенсорных штаммах *E.coli* MG1655 с плазмидами pRecA-lux (реагирует на повреждение ДНК), pKatG-lux (реагирует на генерацию перекиси водорода), pSoxS-lux (реагирует на супероксид-анион-радикал) и pXen7-lux (индикатор неспецифической токсичности) [1] проводили по методу [2]. Мутагенную активность определяли по методу [3].

*Метод получения препарата S-9 для метаболической активации промутагенов в ходе мониторинга качества корма.*

Кур используемого в проекте кросса Хайсекс-Браун возраста 133 дня веса 1,8 – 2,0 кг декапитировали, кровь сливали, тушки немедленно вскрывали, извлекали печень, промывали стерильным 0,1 М KCl и помещали на лед. Затем печень гомогенизировали в стальном механическом гомогенизаторе (MPW-302, Польша) в течение 2-х минут при скорости 2000 об/мин (предварительная гомогенизация) с последующей гомогенизацией в гомогенизаторе Поттера с тефлоновым пестиком в 9 объемах 0,15 М NaCl. Все операции гомогенизации также проводили на льду. Выделение микросомальной фракции проводили с помощью дифференциального центрифугирования по стандартной методике [4]. Содержание белка в препарате доводили до 10 мг/мл, разбавляя буфером для гомогенизации с добавлением 3% глицерина. Готовый препарат хранили при -20<sup>0</sup>C с добавлением глицерина до концентрации 30%.

В качестве стандартного промутагена, требующего контроля метаболической активации, использовались разведения 2-аминоантрацена в концентрациях 5, 10 и 50 мкг/мл в DMSO. В качестве отрицательного контроля на чашку вносили DMSO.

## **Результаты и их обсуждение**

*Оценка генотоксичности, токсичности и мутагенности образцов корма и кормовой добавки, отобранных в марте и апреле 2017 г.*

### *Генотоксичность.*

Тестирование токсичности и генотоксичности образцов корма (экстракта корма и кормовой добавки) показало, что образцы корма и использованной для его обогащения кормовой добавки, содержащей препараты на основе пробиотических бактерий B-1895 и KATMIRA 1933, не демонстрируют токсических, генотоксических и прооксидантных эффектов. При действии образца добавки наблюдалось подавления жизнедеятельности биосенсорного штамма *E. coli* MG1655 pXen7-lux не наблюдалось. Для остальных штаммов при действии обоих образцов эффект также был нулевым.

### *Мутагенность.*

Оценку мутагенности корма проводили по методике, модифицированной с учетом полученных данных.

Опыт ставили в трех повторностях. На чашку вносили 50 мкл суточной культуры TA100 и 50 мкл спиртового экстракта образца корма. В качестве отрицательного контроля использовали DMSO, в качестве положительного - 2-аминоантрацен в концентрации 1 мкг/чашку.

Результаты представлены в таблице 2. При действии спиртового экстракта корма не наблюдалось статистически достоверного усиления уровня мутагенеза, тогда как положительный контроль демонстрировал обычное для данного теста усиление уровня мутагенеза.

**Таблица 2. Мониторинг мутагенности корма, тест Эймса на штаммах TA98 и TA100, среднее число колоний.**

Дата	Штаммы	Образцы				Заключение о мутагенности кормов +/-
		DMSO контроль	2-аминоантрацен (1 мкг/чашку, позитивный контроль)	Экстракт корма 1	Экстракт кормовой добавки 2	
13.03.17	TA100	119±39	1122±50	124±17	115±14	-
	TA98	59±5	488±39	67±12	57±11	-
10.04.17	TA100	140±49	1123±63	133±21	154±22	-
	TA98	71±8	468±42	65±17	34±6	-

Таким образом, можно заключить, что изученные образцы корма не содержат потенциальных генотоксинов и мутагенов.

### **Список использованной литературы**

1. Котова В.Ю., Манухов И.В., Завильгельский Г.Б. Lux-биосенсоры для детекции SOS-ответа, теплового шока и окислительного стресса//Биотехнология. – 2009. - № 6. - С. 16 – 25.
2. Сазыкина М.А., Чистяков В.А., Сазыкин И.С. Генотоксичность донных отложений р. Дон (2001-2007 гг.) // Водные ресурсы. - 2012. - Т. 39. - № 1. - С. 92-98.
3. Mortelmans K., Zeiger E. The Ames Salmonella/microsome mutagenicity assay // Mutat Res. - 2000. - Vol. 455(1-2). - P. 29-60.
4. Абилев С.К., Глазер В.М. Мутагенез с основами генотоксикологии. – М.: СПб.: Нестор-История, 2015. - 304 с.