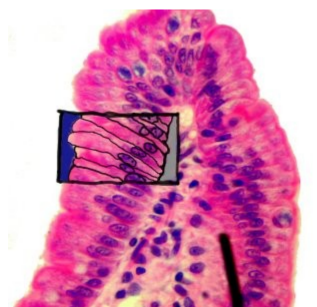
MÉTODOS DE ESTUDO DAS CÉLULAS E DIFERENÇAS NA ARQUITETURA CELULAR

Aula prática 2

LGN0114 - Biologia Celular

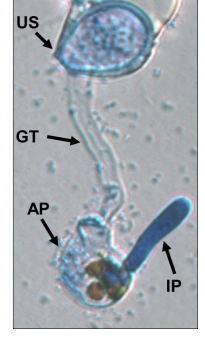


Leandro F. de Souza Departamento de Genética leandro_fonseca@usp.br

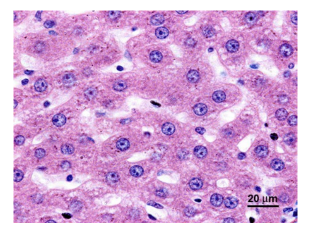
CONCEITOS IMPORTANTES

Fixação: consiste no tratamento de células com soluções específicas que causam sua morte, conservando-se suas propriedades físicas e químicas.

Coloração: visa corar determinados componentes celulares, não corando os demais, possibilitando seu estudo pelo contraste de regiões "escuras" (coradas) e "claras" (não coradas).







Uredosporos de *Puccinia psidii*, agente causal da ferrugem do eucalipto, durante o processo de diferenciação morfológica.

por A.P.B.

Células de hepatócitos.

POR QUE FIXAR AMOSTRAS?

- Evitar a autólise (degradação) das amostras;
- Impedir a contaminação por bactérias e fungos;
- Endurecer as células para o corte pelo micrótomo;
- Aumentar a afinidade dos componentes por corantes;

Tratamento com:

- Microscopia óptica -> formol e glutaraldeído
- Microscopia eletrônica -> tetróxido de ósmio e glutaraldeído.

TÉCNICAS DE COLORAÇÃO

- ✓ Melhor distinção de estruturas internas e contrastes em amostras celulares;
- ✓ Estudo de componentes específico dentro das células;
- ✓ Técnicas de coloração consistem em mergulhar a célula numa substância denominada corante, capaz de tingir diferencialmente uma ou mais partes celulares.
 - ✓ Não existe uma técnica de coloração que evidencie todas as estruturas celulares;
 - √ Afinidade depende de carga elétrica e pH;
 - ✓ Podem matar ou não as células.

No microscópio eletrônico a coloração é feita com sais de metais pesado, por isso a imagem obtida é sempre em preto e branco.

EXEMPLOS DE CORANTES

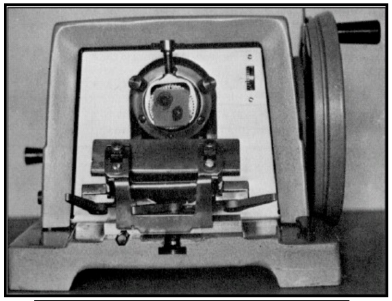
| CORANTES BÁSICOS OU CATIÔNICOS (ligam-se à moléculas carregadas negativamente) | ESTRUTURAS EVIDENCIADAS |
|--|---|
| Azul de metileno | Cora o núcleo de azul (DNA e RNA) |
| Giensa | Cromossomos e células do sangue |
| Vermelho neutro | Acumula-se em vacúolos |
| Azul de toluidina | Fosfatos do DNA e RNA; carboxila e sulfato presentes nos polissacarídeos ácidos |
| Água iodada | Cora o núcleo e amiloplastos |
| Hematoxilina | Cora o núcleo |
| CORANTES ÁCIDOS OU ANIÔNICOS (liga-se à moléculas carregadas positivamente) | ESTRUTURAS EVIDENCIADAS |
| Eosina | Citoplasma |
| Fucsina básica | Citoplasma |
| Xilydine Ponceau | Cora grupamentos ácidos de proteínas citoplasmáticas |
| | |

| CORANTES NEUTROS | ESTRUTURAS EVIDENCIADAS |
|---------------------|---|
| Violeta de Genciana | Cromossomas de células vivas em divisão |
| Solução de lugol | Grãos de amido, paredes celulósicas |

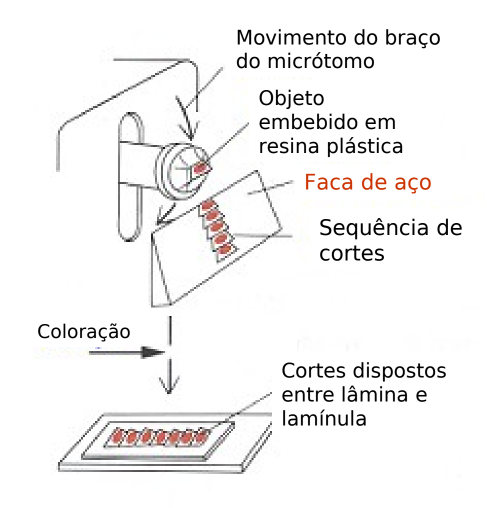
Os corantes também podem ser classificados como naturais ou sintéticos de acordo com a origem:

| CORANTE NATURAL | ORIGEM |
|-----------------|-----------------------------------|
| Carmim | Ovários de um inseto - Cochonilha |
| Hematoxilina | Leguminosa |
| Anil | Anileira – papilionácea |
| Orceína | Líquen |
| Açafrão | Estames de <i>Crocus sativus</i> |

MICRÓTOMO



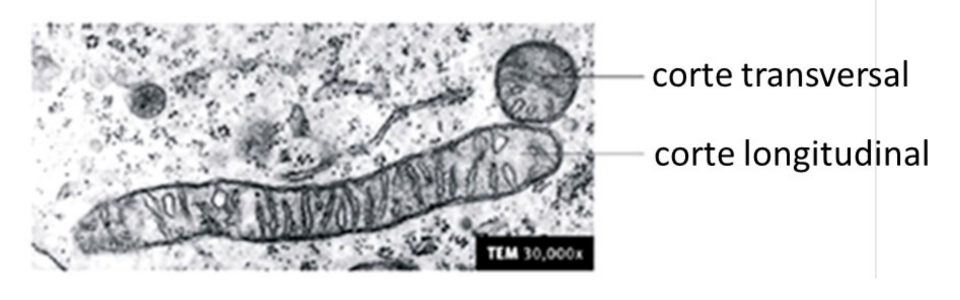




Cortes histológicos para observação em microscópio óptico

DESVENDANDO O INTERIOR DAS CÉLULAS...

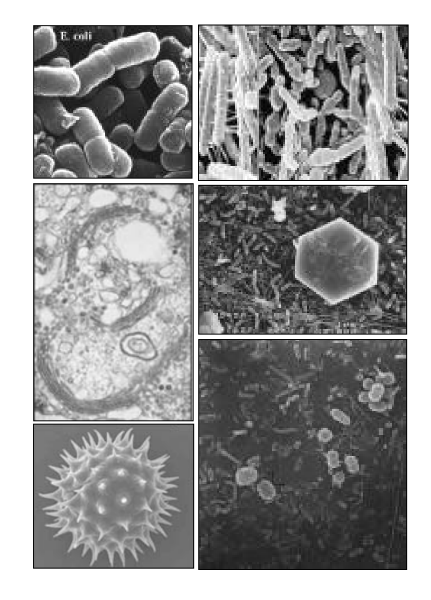
- Corte em fatias finas pelo MICRÓTOMO;
 - Amostra incluída e protegida por matriz ou resina (facilitar o corte e proteger tecido);
 - Microscopia óptica: parafina ou resina plástica:
 - espessura 1 a 6 micrômetros (μm)
 - micrótomo com navalha de aço
 - Microscopia eletrônica: resina dura tipo Epóxi:
 - espessura 0,02 a 0,1 micrômetros (μm)
 - micrótomo com navalha de vidro ou diamante



A imagem depende do plano de corte!

MICROSCOPIA ÓPTICA (MO)

X MICROSCOPIA ELETRÔNICA (ME)



MICROSCOPIA DE LUZ (ÓPTICA) X MICROSCOPIA ELETRÔNICA

✓MO = utiliza a luz visível para iluminar o espécime.

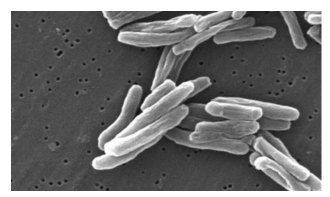
✓ ME = utiliza feixes de elétrons, em vez de fótons, para a visualização de células ou estruturas celulares.

Microscópio de luz: C.O. = ~500 nm (as menores células e as maiores organelas)

Microscópio eletrônico: C.O. = \sim 0,005 nm (ultraestruturas - 0,2 nm)



MICROSCOPIA ELETRÔNICA DE VARREDURA - MEV

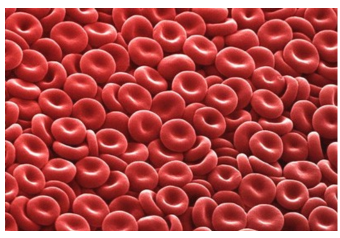


bactéria

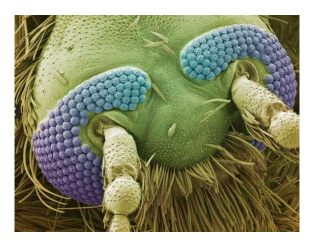


fecundação





hemácias



inseto

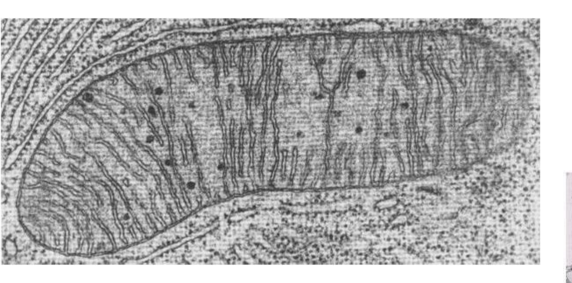
MICROSCOPIA DE VARREDURA

- ✓ Emprega feixes de elétrons;
- ✓ Complementar à microscopia de transmissão (transmissão tem maior poder de resolução, varredura tem a vantagem de fornecer imagens tridimensionais);
- ✓ O trajeto do feixe de elétrons é modificado fazendo com que percorra a superfície do espécime, ponto por ponto, e ao longo de linhas paralelas (varredura);
- ✓ Os espécimes não precisam ser cortados para serem examinados (objetos de 1 cm ou mais podem ser examinados);
- ✓ O material deve ser fixado, dessecado, e recoberto por uma delgada camada condutora de eletricidade, em geral ouro ou platina depositados à vácuo.

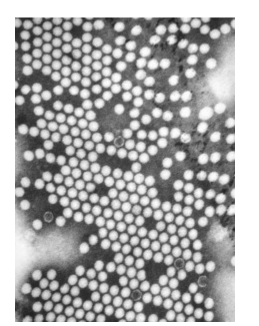
MEV: amostras grossas podem ser utilizadas.

Neste caso, amostras fixadas quimicamente são desidratadas, secas no aparelho de ponto crítico de secagem e cobertas como um metal condutor (Ex: ouro).

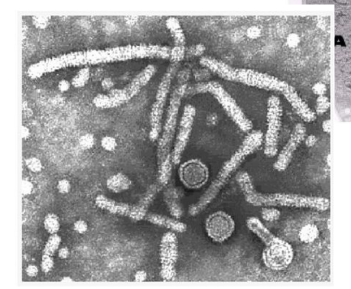
MICROSCOPIA ELETRÔNICA DE TRANSMISSÃO - MET



mitocôndria



vírus



citoplasma

MICROSCOPIA DE TRANSMISSÃO:

- ✓ Não se pode examinar células vivas, apenas fixadas e completamente secas;
- ✓ Os cortes histológicos precisam ser realmente finos, sendo necessária a utilização de micrótomos com navalha de vidro fraturado ou diamante;
- ✓ Os estudos de microscopia eletrônica transmissão são feitos principalmente em ampliações em papel fotográfico, mais do que diretamente no microscópio.

MET: seções ultrafinas do espécime são necessárias para que o feixe de elétrons atravesse a amostra e uma imagem seja formada.

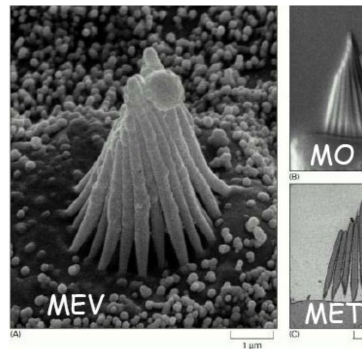
MICROSCOPIA ELETRÔNICA (ME)



Microscópio eletrônico de <u>varredura</u> (UniFeSP)



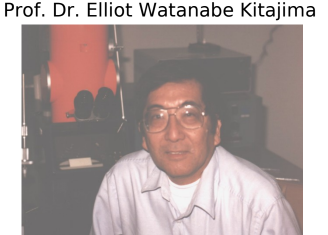
Microscópio eletrônico de <u>transmissão</u> (UniFeSP)



Núcleo de Apoio à Pesquisa/ Microscopia Eletrônica Aplicada à Pesquisa Agropecuária



http://www.esalq.usp.br/napmepa/



MEV



<u>M</u>icroscopia <u>E</u>letrônica de <u>V</u>arredura

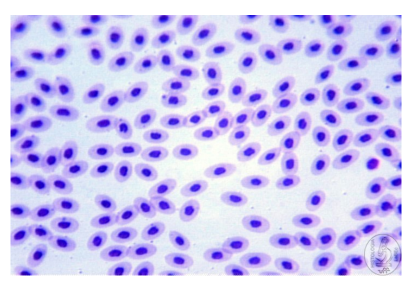


<u>M</u>icroscopia <u>E</u>letrônica de <u>T</u>ransmissão

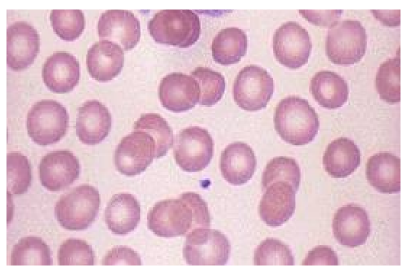
MET

EXERCÍCIO 1.1

b) Observar células fixadas do sangue humano e de galinhas



Hemácias de galinha (com núcleo)



Hemácias de humano (sem núcleo)



Anotar o aumento utilizado!

EXERCÍCIOS 1.2.

Observar cortes transversais feito por micrótono

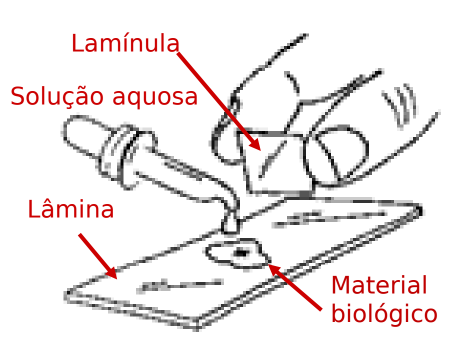
Monocotiledônea ou eudicotiledônea?



Corte <u>transversal</u> do ovário de lírio destacando número de lócus.

EXERCÍCIO 2a

- **a)** Observar células da mucosa bucal.
- ✓ Entre a lâmina e a lamínula:
 - lâmina sem riscos e sem gordura;
 - solução aquosa (água, soro fisiológico, tampões);
 - material biológico;
 - lamínula.



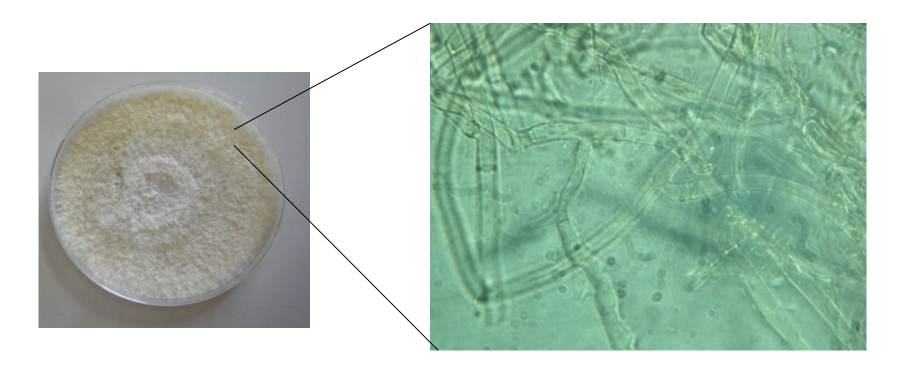
Células da mucosa bucal



Anotar o aumento utilizado

EXERCÍCIO 2b

a) Observação de fungo



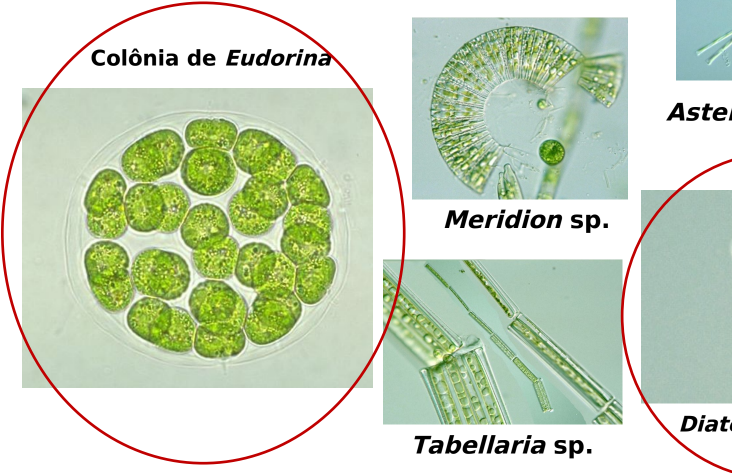
Placa de Petri com hifas de fungo

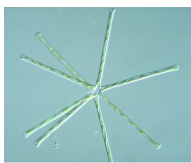
Visualização por microscopia

Anotar o aumento utilizado

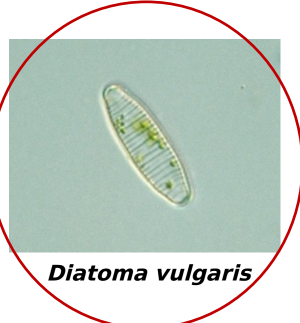
EXERCÍCIOS 3b

Observar células de protistas





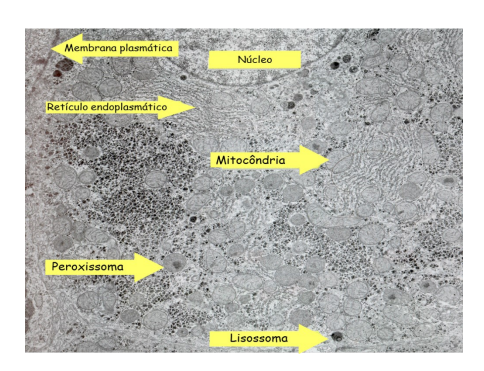
Asterionella sp.



Copyright 1995-2014 Protistt Information Server

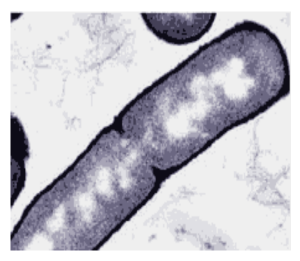
Anotar o aumento utilizado

EXERCÍCIO EXTRA - Imagens de MET

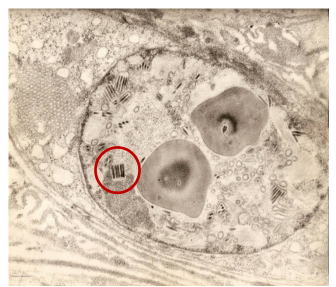


Célula eucariótica

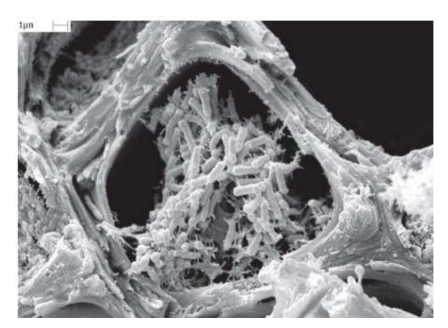
Célula procariótica



Célula infectada com vírus

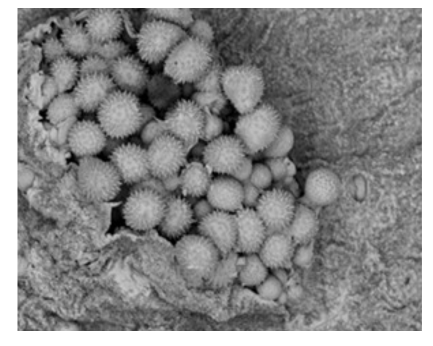


EXERCÍCIO EXTRA - Imagens de MEV



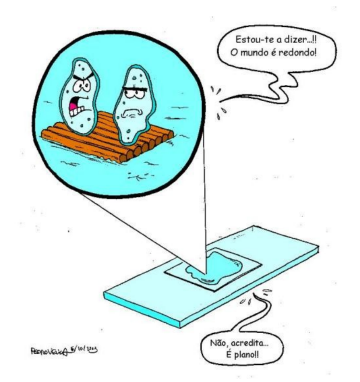
Corte transversal de vasos xilemáticos infectados por *Xylella fastidiosa*, agente causal da CVC (gentilmente cedida por Lacava, P.T.)

Esporos do fungo causador da ferrugem em Eucalipto (Crédito Tiago Falda Leite)



ESTUDO DIRIGIDO

- 1. Técnicas de preparação citológica;
- 2. Planos de corte;
- Diferenças entre o preparo de amostras para observação via microscopia óptica (MO) e microscopia eletrônica (ME);
- 4. Diferenças entre MET e MEV.
- 5. Reconhecimento de microfotografias de MET e MEV.



Bom trabalho!!!

EXERCÍCIO EXTRA 1

Entregar na próxima Aula Prática:

1.Os exercícios respondidos das páginas 14 a 16.

Sugestão de leitura:

Capítulo 1 - Célula

De Robertis, E.M.F.; Hib, J. 2014. *Biologia Celular e Molecular*. 16ª Edição. Editora Guanabara Koogan, Rio de Janeiro.