ВЛИЯНИЕ ДИАМЕТРА ФОЛЛИКУЛОВ И ИХ КОЛИЧЕСТВА НА СОЗРЕВАНИЕ ООЦИТОВ И ИХ ОПЛОДОТВОРЯЕМОСТЬ

Голубец Л. В. 1 , Дешко А. С. 1 , Бабенков В. Ю. 4 , Кысса И. С. 2 , Якубец Ю. А. 2 , Ерин С. Н. 4 , Попов М. В. 3 , Хромов Н. И. 4

- ¹ УО «Гродненский государственный аграрный университет»
- г. Гродно, Республика Беларусь
- ² СООО «Бел-Симекс»
- г. Минск, Республика Беларусь
- ³-Учебно-практический центр биотехнологий ОАО «Почапово»
- г. Пинск, Республика Беларусь
- ⁴ ООО «Бетагран Липецк»
- г. Липецк, Российская Федерация

Технология получения эмбрионов в культуре *in vitro* с последующей их пересадкой реципиентам занимает в настоящее время все более прочное положение в практике разведения и селекции крупного рогатого скота наравне с трансплантацией эмбрионов. Несмотря на достаточно обширные исследования по данной теме, многие вопросы попрежнему остаются актуальными для изучения. Так, например, на яичниках коров в каждый конкретный период времени присутствует различное количество фолликулов разного диаметра. Возникает вопрос о влиянии количества фолликулов на яичнике и их диаметра на эффективность созревания и оплодотворения полученных из них ооцитов. Это и стало целью наших исследований.

Пункцию фолликулов проводили с использованием ультразвуковой системы Aloka SSD 500 [1]. Ооциты группировались в соответствии с диаметром фолликулов, из которых они были получены (2,1-3,0; 3,1-6,0; 6,1-8,0 и более 8 мм), а также их количества на яичнике (5-10; 10,1-15,0; 15,1-20,0 и более 20 шт.). В качестве промывной жидкости использовали фосфатно-солевой буфер Дюльбекко с добавлением 100 ед./мл гентамицина и 1% BSA. Локализацию ооцит-кумулюсных комплексов проводили с помощью эмбрионального фильтра «ЕМСОN», поиск и оценку качества полученных ооцитов осуществляли под микроскопом «Оlympus». В качестве основной среды созревания использовалась ТСМ-199 с добавлением 10 мкг/мл ФСГ, 5 мкг/мл эстрадиола и 5 мкг/мл LH, а также 5% эстральной сыворотки. Капацитацию спермы проводили в среде SpermTalp, оплодотворение в среде FertTalp. Оплодотворение продолжалось в течение 18-20 ч. Культивирование ранних зародышей проходило на монослое клеток кумулюса в течение

7-9 дней. Уровень созревания ооцит кумулюсных комплексов оценивали по степени профилерации (распушенности) кумулюса, а уровень оплодотворения по степени дробления эмбрионов.

Полученные результаты исследований были обработаны биометрически с использованием компьютерной программы M. Excel.

Как установлено некоторыми исследованиями [2, 3], эффективность созревания ооцитов коррелирует с диаметром фолликулов и их количеством на яичнике. Так ли это, мы попробовали убедиться и в своих опытах, результаты которых показали, что наибольшей степени уровень профилерации достигнут у ооцитов, полученных из фолликулов диметром свыше 6 мм и который хорошо распушился у 100% ооцитов.

Количество ооцитов с хорошо распушившимся кумулюсом при количестве фолликулов от 5 до 20 и выше колебалось на уровне 92,9-97,2% и несколько снижалось при количестве фолликулов ниже 5.

Еще одним показателем качества созревания ооцитов является уровень их оплодотворения. Как показали результаты исследований, наиболее высокий уровень оплодотворения оказался у ооцитов, полученных из фолликулов диаметром от 3 до 8 мм – 54,2-68,7%, в то время как в группе ооцитов, полученных из фолликулов диаметром 2,1-3,0, данный показатель составил 44,4%, а в группе с диаметром фолликулов свыше 8 мм еще ниже – 29,4%. Выход эмбрионов на предимплантационных стадиях в первой группе составил 20,8-25,0%, в то время как во второй и третьей таких эмбрионов не оказалось. Количество антральных фолликулов на яичнике не оказало достоверного влияния ни на оплодотворяемость, ни на выход эмбрионов. Первый показатель колебался в пределах 49,2-64,8%, а второй в пределах 18,5-22,9%.

ЛИТЕРАТУРА

- 1. Пестис, В. К. Трансвагинальная аспирация ооцитов крупного рогатого скота в культуре in vitro / В. К. Пестис [и др.] // Метод. рекомендации Гродно : $\Gamma\Gamma$ AУ, 2015-48 с.
- 2. Boni, R. Ovum Pick-Up and embryo production in vitro: an established procedure in cattle / R. Boni [et al.] // In: Proceedings of the VIII Congress. European Embryo Transfer Association / AETE. France. Lyon, 1992. P. 128.
- 3. Pieterse, M.C. Aspiration of bovine oocytes during transvaginal ultrasound scanning of the ovaries / M.C. Pieterse [et al.] // Theriogenology. 1988. Vol. 30. P. 751-762.