

гиппокампа крыс: в пирамидных нейронах на 71%, в интернейронах на 42%, в астроцитах на 100%. Проведенное исследование позволило оценить зависимость  $\text{Ca}^{2+}$  активности клеток поля САЗ гиппокампа крыс позднего (Р21-25) неонатального периода постнатального онтогенеза от метаболического состояния клеток, связанного с повышением выброса в синаптическую щель нейротрансмиттеров. Кроме того, было показано, что в условиях зрелой сети, когда спонтанная  $\text{Ca}^{2+}$  активность клеток низка при условии сохранения проведения возбуждения по нейронной сети добавление возбуждающих нейротрансмиттеров вызывало строгую синхронизацию активности клеток.

Работа поддержана стипендией Президента РФ (СП-1531.2015.4).

## **ОЧИСТКА БЕЛКА GLNR ИЗ *LACTOBACILLUS PLANTARUM* 8 РАЗ И ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОБРАЗОВАНИЯ КОМПЛЕКСА СНiР-МЕТОДОМ**

Неустроева О.А., Каюмов А.Р.

*Казанский (Приволжский) федеральный университет, г. Казань,  
Россия*

Азот является одним из основных макроэлементов, необходимых для синтеза различных веществ, таких как аминокислоты, белки, витамины, нуклеиновые кислоты, поддерживающих жизнедеятельность клеток. Глутамин и ионы аммония - это предпочтительные источники азота, так как не требуют больших энергозатрат от клетки для усвоения. У бактерий рода *Lactobacilli* процессы, отвечающие за усвоение азота, практически не изучены. В геноме *Lactobacillus plantarum* 8РАЗ мы идентифицировали ген *glnR*, кодирующий фактор транскрипции. Гомологи данного белка у многих бактерий являются регуляторами азотного обмена и становятся активными в условиях избытка азота. Ранее было выявлено, что у *Bacillus subtilis*, имеющих 84% гомологии данного белка с *L.plantarum* 8РАЗ, *GlnR* образует комплекс, состоящий из двух молекул белка и молекулы глутаминсинтетазы, и является фактором транскрипции оперона *glnA*. В отсутствие глутаминсинтетазы, комплекс также образуется, но в меньшем количестве.

Целью работы являлось получить очищенный рекомбинантный белок GlnR и идентифицировать промотеры-мишени данного белка в клетках *L.plantarum* 8РАЗ. Для этого были получен рекомбинантные штаммы *E.coli* BL21 pET15b-LpGlnR, способный к гиперпродукции рекомбинантного белка LpGlnR с N-концевой гексагистидиновой последовательностью и *E.coli* BL21 pASK-LpGlnR способный к гиперпродукции рекомбинантного белка LpGlnR со StrepII тагом. Белки очищены до электрофоретической гомогенности на Ni-NTA сефарозе(pET15b-LpGlnR) и на колонке Strep-tag(pASK-LpGlnR). Далее этот белок будет использован для определения образования белкового комплекса, в клетках *L.plantarum* 8РАЗ, путем метода иммунопреципитации с геномной ДНК *L.plantarum* 8РАЗ.

Работа выполнена при финансовой поддержке гранта РФФИ 15-04-02583а.

## **ОСОБЕННОСТИ БИОМОРФОЛОГИИ МНОГОЛЕТНЕГО ЗЛАКА *BROMOPSISINERMIS*(Leyss.) С ПОЗИЦИИ МОДУЛЬНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ В ДОЛИНЕ СРЕДНЕЙ ЛЕНЫ**

Павлова А.А.

*Северо-Восточный федеральный университет им. М. К. Аммосова,  
г. Якутск, Россия.*

Злаки (*Poaceae*) наиболее важное в хозяйственном отношении семейство цветковых растений. Процессы побегообразования злаков играют решающую роль в формировании урожая надземной массы злаков, определяют многолетность и многоукоснность их травостоя, и поэтому их изучение представляет как практический, так и научный интерес. Образование разнотипных побегов в пределах особи и формирование значительного количества почек возобновления обеспечивает большинству злаковых растений быстрое отрастание (Серебрякова, 1971, Курченко, 2010).

Цель - выявить структурные особенности многолетнего длиннокорневищного злака костреца безостого (*Bromopsisinermis*(Leyss.)Holyb.). Применили структурно-морфологический метод анализа растений с выделением трех категорий модулей: элементарного, универсального и основного (Серебряков, 1952, 1962; Серебрякова, 1971; Савиных, 2002).

На рис. 1 представлены элементарные модули *Bromopsisinermis*.