

Direction des services vétérinaires

Procédure normalisée de fonctionnement

Objet :	Modèle de sclérose latérale amyotrophique par	
	utilisation de souris génétiquement modifiées pour	Numéro : M-5
	le gène SOD1	

Portée : Ceci est une directive de la Direction des services vétérinaires à l'intention des utilisateurs et du personnel des animaleries de l'Université Laval (campus et centres de recherche affiliés).

,	
Préparée par Daphnée Veilleux-Lemieux Vétérinaire responsable, Direction des services vétérinaires	Date : 30 mai 2018
Révisée par Mélanie Lalancette Hébert Lab manager, équipe Dre Jasna Kriz	Date : 30 mai 2018
But : Décrire les procédures lors de l'utilisation de souris génétiquement modifiées au niveau du gène SOD1.	Version 1

Généralités

- Ces souris ont été développées afin de mimer les signes cliniques de sclérose latérale amyotrophique.
- Des déficits moteurs légers à sévères incluant une paralysie complète des membres postérieurs seront observés à des âges spécifiques selon la lignée de souris utilisée.

Suivi de la condition

- Peser les animaux une fois par semaine puis quotidiennement dès l'apparition des signes cliniques conformément à la PNF O-3 Pesée des animaux.
- Le poids maximal atteint par l'animal lors du suivi doit être utilisé pour le calcul de perte de poids.
- Observer quotidiennement les animaux et offrir de la nourriture humide, de l'HydroGel, du DietGel Boost® et du lactate de Ringer tel que décrit dans le tableau 1.
- Euthanasier les animaux qui présentent une paralysie complète des membres postérieurs et si la perte de poids est supérieure à 30 % et état de chair inférieur à 2. Se référer à la PNF ETH-10 pour les autres points limites généraux.

Tableau 1 : Points limites et actions à prendre selon le pointage observé chez les souris SOD1

Pointage	État des membres postérieurs	Démarche	Actions
0	Aucun signe de faiblesse	Aucun phénotype visible	Aucune
0,5	Faiblesse* modérée d'un seul membre	Démarche légèrement anormale	Aucune
1	Faiblesse* modérée bilatérale	Démarche visiblement altérée	Nourriture humide, DietGel Boost®et HydroGel au besoin
1,5	Faiblesse* modérée d'un membre et sévère de l'autre	Démarche laborieuse	Nourriture humide, DietGel Boost® et HydroGel
2	Faiblesse* sévère bilatérale	Démarche laborieuse	Nourriture humide, DietGel Boost®, HydroGel et Vidange de la vessie au besoin
2,5	Faiblesse* sévère d'un membre et paralysie de l'autre	Démarche absente, mais réussite du test de mobilité 30 secondes	Nourriture humide, DietGel Boost®, HydroGel et Vidange de la vessie Injection de lactate
3	Paralysie bilatérale	Échec au test de mobilité de 30 secondes	Euthanasie

^{*}Faiblesse vérifiée avec la présence de tremblement lorsque la souris est suspendue par la \underline{base} de la queue.

Références

D. Sorrells, K. Corcoran-Gomez, K. A. Eckert, A. G. Fahey, B. L. Hoots, L. B. Charleston, J. S. Charleston, C. R. Roberts, H. Markowitz, *Effects of environmental enrichment on the amyotrophic lateral sclerosis mouse model*, 2009.

Jesse A. Solomon, Mark A. Tarnopolsky, Mazen J. Hamadeh, *One Universal Common Endpoint in Mouse Models of Amyotrophic Lateral Sclerosis*, 2011.

Melanie Leitner, Shelia Menzies, Cathleen Lutz, Working with ALS Mice Guidelines for preclinical testing & colony management, 2009.

Mollie H. Ullman-Culleré, Charmaine J. Foltz, Body Condition Scoring: A Rapid and AccurateMethod for Assessing Health Status in Mice, 1999.

Weydt Patrick, Hong So Yon, Kliot Michel, Möller Thomas, Assessing disease onset and progression in the SOD1 mouse model of ALS, 2003.