

苏木素伊红(HE)染色液(醇溶)

产品简介

苏木素(Hematoxylin)和伊红(Eosin)联合染色简称 HE 染色, 是病理学常规制片中最基本的染色方法, 应用极其广泛, 苏木精是从原产中南美的洋苏木中提取出来的浅黄褐色的结晶, 是一种碱性染色剂, 它在被氧化后生成苏木素, 同媒染剂(常用的是三价的铝或盐铁)一起使用, 能够使细胞核染色。在病理诊断、教学和科研工作中, 常用 HE 染色对正常组织和病变组织进行形态结构观察, 可确定或鉴别病变组织、细胞中出现的某些异常物质与特殊成分, 而需要采用的特殊染色方法、酶组织化学方法、免疫组织化学方法等也均是在观察 HE 染色组织切片的基础上进行的, 在 HE 染色的组织切片中细胞核呈蓝色, 细胞浆呈红色, 二者形成鲜明的对比, 易于观察分析。

苏木素伊红染色液中苏木素染色液采用自主研发的配方, 由进口的高纯度苏木精、氧化剂等组成, 不含氧化汞、甲醇等有害物质, 对细胞核染色效果好, 其特点是不易产生沉淀和金属; 应用范围广, 可以用于人、动物、畜牧、水产等领域, 可以用于组织石蜡切片、冰冻切片和组织细胞的染色等, 苏木素染色液和伊红染色液均可重复使用。

染色原理

1、**细胞核染色原理**: 苏木素为碱性天然染料, 可使细胞核着色。细胞核内染色质的成分主要是 DNA, 在 DNA 双螺旋结构中, 两条核苷酸链上的磷酸基向外, 使 DNA 双螺旋的外侧带负电荷, 呈酸性, 很容易与带正电荷的苏木素碱性染料以离子键或氢键结合而被染色。苏木素在碱性溶液中呈蓝色, 所以细胞核被染成蓝色。

2、**细胞浆染色原理**: 伊红是一种化学合成的酸性染料, 在一定条件下可使细胞浆着色。细胞浆的主要成分是蛋白质, 为两性化合物, 细胞浆的染色与染液的 pH 值密切相关。当染色液 pH 值在胞浆蛋白质等电点(4.7 ~ 5.0)以下时, 胞浆蛋白质以碱式电离, 则细胞浆带正电荷, 就可被带负电荷的酸性染料染色。伊红在水中离解成带负电荷的阴离子, 与胞浆蛋白质带正电荷的阳离子结合, 使细胞浆着色, 呈现红色。

3、**分化作用**: 染色后, 用某些特定的溶液将组织过多结合的染色剂脱去, 这个过程称为分化作用, 所用的溶液称为分化液。在 HE 染色中常用 0.5 - 1%盐酸乙醇作为分化液, 因酸能破坏苏木素的醌型结构, 使组织与色素分离而退色。大多数组织经苏木素染色后, 必须用盐酸乙醇分化, 使细胞核过多结合的苏木素染料和细胞浆吸附的苏木素染料脱去, 再进行伊红染色, 才能保证细胞核与细胞浆染色的分明。

4、**返蓝作用**: 分化之后, 苏木素在酸性条件下处于红色离子状态, 呈红色; 在碱性条件下处于蓝色离子状态, 呈蓝色。组织切片经酸性乙醇分化后呈红色或粉红色, 立即用水除去

组织切片上的酸而中止分化，再用弱碱性水使苏木素染上的细胞核呈现蓝色，这个过程称为返蓝作用或蓝化作用，另外用自来水(尤其是温水)浸洗也可使细胞核返蓝，但所需时间较长。

产品组成

名称 \ 编号	ADS006H0	ADS006H1	Storage
	2×100ml	2×500ml	
试剂(A):苏木素染色液	100ml	500ml	RT
试剂(B):伊红染色液(醇溶)	100ml	500ml	RT
使用说明书	1份		

自备材料

- 1、自来水或蒸馏水、二甲苯或浸蜡脱蜡透明液、盐酸乙醇分化液、系列乙醇、中性树脂
- 2、蓝化液(稀氨水、碳酸锂溶液等)、乙醚-乙醇混合固定液、4%多聚甲醛

操作步骤(仅供参考)

(一)石蜡切片染色

1、切片脱蜡至水

- ①二甲苯或浸蜡脱蜡透明液作用2次，每次5~10min。
- ②(可选)无水乙醇作用2次，每次3~5min。
- ③95%乙醇 3~5min
- ④90%乙醇 3~5min
- ⑤80%乙醇 3~5min
- ⑥自来水或蒸馏水(亦可用30~40℃温水)冲洗 1~3min

2、染色

- ①苏木素染色液染色 3~8min
- ②自来水或蒸馏水冲洗 5~10s
- ③(可选)盐酸乙醇分化 2~5s
- ④自来水冲洗 20~30s
- ⑤蓝化液或温水返蓝 20~40s
- ⑥80%乙醇脱水 30~60s
- ⑦伊红染色液(醇溶)染色 30s~3min

3、脱水、透明、封固

- ①80%乙醇 10~20s
- ②90%乙醇 10~20s
- ③95%乙醇作用2次, 每次1~2min。
- ④无水乙醇作用2次, 每次2~3min。
- ⑤二甲苯或浸蜡脱蜡透明液透明3次, 每次2~3min。
- ⑥中性树胶封片。

(二)冰冻切片染色

- 1、乙醚-乙醇混合固定液 5~10s
- 2、自来水冲洗 2~5s
- 3、苏木素染色液滴染1~2min(可加热至50℃)。
- 4、自来水冲洗 2~5s
- 5、(可选)盐酸乙醇分化 2~5s
- 6、自来水冲洗 2~5s
- 7、蓝化液或温水返蓝 2~5s
- 8、80%乙醇脱水 5~10s
- 9、伊红染色液(醇溶)染色 2~5s
- 10、80%乙醇 1~2s
- 11、95%乙醇 1~2s
- 12、无水乙醇 2~5s
- 13、苯酚二甲苯(1:3) 2~5s
- 14、二甲苯或浸蜡脱蜡透明液透明3次, 每次2~5s。
- 15、中性树脂封片。

(三)细胞染色

- 1、4%多聚甲醛固定10~20min。
- 2、自来水冲洗2次, 每次2min。
- 3、蒸馏水冲洗2次, 每次2min。
- 4、染色、脱蜡、透明、封固步骤同石蜡切片的染色步骤, 作用时间应相应缩短。

染色结果: 细胞核呈蓝色;

细胞质、肌纤维、胶原纤维、甲状腺胶质等呈深浅不一的红色;
角蛋白、红细胞等呈明亮的橙红色。

注意事项

- 1、切片脱蜡应尽量干净；温度低时，可在恒温箱 60~70℃处理。系列乙醇应经常更换新液。
- 2、盐酸乙醇分化时间应根据切片厚薄、组织类别以及新旧而定，另外分化后自来水冲洗时间应该足够，以便彻底清洗酸。
- 3、乙醚-乙醇混合固定液是由乙醚和 95%乙醇等量混合而得，再加入适量乙酸，密闭保存。
- 4、冷冻切片染色时间尽量要短。
- 5、蓝化液常使用 0.2~1%氨水或 Scott 促蓝液或 0.1~1%碳酸锂溶液。
- 6、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期：12 个月。常温运输和保存。