

伊红染色液(进口水溶,0.5%)

产品简介

伊红(Eosin)又称曙红，属人工合成染料中的呫吨类染料，为桃红色或粉红色的粉末，分子式为 $C_{20}H_6O_5Br_4Na_2$ ，分子量为 691.86。伊红最适宜与苏木精配合染色以显示正常或病理组织的形态结构，水溶性伊红Y 含有一个醌型苯环的发色团和两个形成钠盐的酸性助色团(R-COONa、R-ONa)。这种形成盐类的酸性染料在水中溶解时解离为带负电荷的色酸部分(R-COO⁻、R-O-)即染料的有色部分和带正电荷的钠离子部分(Na⁺)，染色时伊红Y带负电荷的色酸部分与组织内带正电荷的物质以离子键的形式结合而显色。

伊红染色液(进口水溶, 0.5%)采用进口原料和特有防腐剂，操作简单，不使用汞、甲醇等有毒试剂，可以用于组织切片或培养细胞的染色，可以和免疫荧光染色或免疫组化染色配合使用。一方面可以在伊红染色后进行免疫荧光染色或其它染料的染色，另一方面也可以在免疫组化染色后再进行伊红复染，该染色液可以重复使用，直至认为效果不佳时再换用新的染色液，染色后细胞浆呈粉红色或红色。该试剂仅用于科研领域，不适用于临床诊断或其他用途。

产品组成

名称	编号	ADS021H0	ADS021H1	Storage
Eosin Y Stain (Water Soluble, 0.5%)		100ml	500ml	RT
使用说明书	1 份			

自备材料

- 1、二甲苯或环保浸蜡脱蜡透明液、盐酸乙醇分化液、改良 Lillie-Mayer 苏木素染色液
- 2、系列乙醇、自来水或蒸馏水、中性树胶
- 3、蓝化液，如稀氨水、碳酸锂溶液等
- 4、固定液，如中性福尔马林固定液、乙醚-乙醇混合固定液、4%多聚甲醛等
- 5、普通光学显微镜、载玻片、盖玻片等

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°C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(水溶)染色	20s ~ 180s

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°C)。
- 14、二甲苯或浸蜡脱蜡透明液透明 3 次，每次 2 ~ 5s。

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

15、中性树胶封片。

(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；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、试剂开封后请尽快使用，以防影响后续实验效果。
- 7、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。