

## 苏木素伊红(HE)染色试剂盒(含分化液和返蓝液)

### 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，苏木精是从原产于中南美洲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(HE)染色试剂盒(含分化液和返蓝液)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膜；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以重复使用。该产品仅用于科研领域，不宜用于临床诊断或其他用途。

### 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	ADS048H1 4×100ml	ADS048H2 4×500ml	Storage
试剂(A): 苏木素染色液	100ml	500ml	RT 避光	
试剂(B): 酸性乙醇分化液	100ml	500ml	RT	
试剂(C): 反蓝液	100ml	500ml	RT	
试剂(D): 伊红染色液(水溶)	100ml	500ml	RT 避光	
使用说明书		1份		

### 自备材料：

- 1、二甲苯或浸蜡脱蜡透明液、系列乙醇、自来水或蒸馏水
- 2、乙醚-乙醇混合固定液、4%多聚甲醛、中性树胶或环保封片胶

### 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酸性乙醇分化 2~5s
- ④自来水冲洗 20~30s
- ⑤返蓝液或温水返蓝 20~40s
- ⑥自来水冲洗 30~60s
- ⑦伊红染色液(水溶)染色 20~60s

⑧自来水冲洗 30~60s

### 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1~5min(可加热至50℃)。

2~5s

4、自来水冲洗

2~5s

5、酸性乙醇分化

2~5s

6、自来水冲洗

2~5s

7、返蓝液或温水返蓝

2~5s

8、自来水冲洗

5~10s

9、伊红染色液(水溶)染色

2~20s

10、自来水冲洗

5~10s

11、80%乙醇

1~2s

12、95%乙醇

1~2s

13、无水乙醇

2~5s

14、苯酚二甲苯(1:3)

2~5s

15、二甲苯或浸蜡脱蜡透明液透明3次，每次2~5s。

16、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；温度低时，可在恒温箱 60~70°C 处理。
- 2、系列乙醇应经常更换新液。
- 3、酸性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。
- 4、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。
- 5、冷冻切片染色时间尽量要短。
- 6、返蓝液常使用 0.2~1% 氨水或 Scott 促蓝液或 0.1~1% 碳酸锂溶液代替。
- 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。常温运输和保存。

