

Delafield 苏木素染色液

简介:

苏木素(Hematoxylin)和伊红(Eosin)联合染色简称 HE 染色,是病理学和组织学最常用的一种染色方法。苏木精为碱性天然染料,可使细胞核着色。细胞核内染色质的主要成分是 DNA,在 DNA 的双螺旋结构中,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精碱性染料以离子键或氢键结合而被染色。苏木素成熟的方法有自然氧化法、化学氧化法。自然氧化是指暴露于光和空气中,这个过程比较缓慢,约需 3~6 个月不等,但生成物染色能力可维持很长时间。Ehrlich 和Delafield 苏木素就属于这种。

BIOISCO Delafield 苏木素染液非常稳定,成熟后密封可保存 2 年。对核染色质染得很清晰细致,染色时间也稍长。适用于教学和科研上的制片染色,用此染色液对冷冻切片染色则不理想。

染色原理:

- 1、细胞核染色的原理: 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、细胞浆染色的原理: 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 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 1%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。另外用自来水浸洗也可使细胞核返蓝,但所需时间较长。

组成:

产品名称	HE003-100ml	HE003-500ml	Storage
Delafield 苏木素染色液	100ml	500ml	RT 避光
说明书	一份		

保存条件:

常温避光保存, 三年有效。

最终解释权所有 © 伊势久(江苏连云港)生物科技有限责任公司,保留一切权利







自备材料:

- 1、盐酸乙醇分化液
- 2、蓝化液, 如稀氨水、碳酸锂溶液等
- 3、系列乙醇
- 4、伊红染色液
- 5、4%多聚甲醛

操作步骤(仅供参考):

- 1. (一) 石蜡切片染色
 - 1、切片脱蜡至水
- ①二甲苯作用。
- ②(可选)无水乙醇作用。
- ③95%的乙醇
- 490%的乙醇
- ⑤80%的乙醇
- ⑥自来水或蒸馏水冲洗 2、染色
- 1)Delafield 苏木素染色液染色
- ②自来水或蒸馏水冲洗
- ③(可选)盐酸乙醇分化
- ④自来水冲洗
- ⑤(可选)蓝化液返蓝
- ⑥自来水冲洗
- 7伊红染色液染色
- ⑧自来水冲洗

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、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。
- 4、为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 5、本产品仅供科研使用,严禁它用。

