

上海源叶生物科技有限公司

Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd 电话: 021-61312973 传真: 021-55068248

网址: www.shyuanye.com 邮箱: shyysw@sina.com

Heidenhain 铁苏木素染色液

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。

Heidenhain 铁苏木素染色液以硫酸铁铵作为氧化剂和分化剂,根据不同的分化程度可显示不同的结构,染色后所有成分均为黑色或深灰黑色,不同组织结构的苏木素着色可被 Heidenhain 分化液以不同的速度进行性褪去,黑色褪去顺序依次为:线粒体、横纹肌、核染色质。该试剂仅用于科研领域,不适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,



上海源叶生物科技有限公司

Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd 电话: 021-61312973 传真: 021-55068248

电话: 021-613129/3 传具: (

网址: www.shyuanye.com 邮箱: shyysw@sina.com

这个过程称为分化作用,所用的溶液称为分化液,HE 染色中常用 0.5~1%盐酸 乙醇作为分化液。

组成:

编号	R20584	Storage
名称	4×100ml	Storage
试剂(A): Heidenhain Differentiation	2×100ml	RT
试剂(B): Heidenhain 铁苏木素染色液	100ml	RT
试剂(C): 伊红复染液(选用)	100ml	RT
说明书	一份	

操作步骤(仅供参考):

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

- ①Heidenhain Differentiation 媒染 1h (见注意事项 1)
- ②自来水或蒸馏水冲洗 5~10s
- ③Heidenhain 铁苏木素染色液染色 1h
- ④自来水冲洗 20~30s
- ⑤(可选步骤)伊红染色 2~4min
- ⑥Heidenhain Differentiation 分 化 或 用 蒸 馏 水 1:1 稀 释 Heidenhain Differentiation 分化,并与自来水冲洗交替进行,显微镜下观察分化程度(见注意事项 2)。



上海源叶生物科技有限公司

Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd 电话: 021-61312973 传真: 021-55068248

网址: www.shyuanye.com 邮箱: shyysw@sina.com

⑦自来水冲洗

10min

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。

染色结果: 线粒体、横纹肌、髓磷脂、染色质等呈灰黑色。

注意事项:

- 1、Heidenhain Differentiation 媒染时间和 Heidenhain 铁苏木素染色液染色时间根据不同的固定液而异;一般情况下媒染和染色时间控制在 1h 即可,参考时间为:福尔马林、Bouin 固定液、Carnoy 固定液 1h,Helly、Zenker 等重铬酸盐固定液 3h,四氧化锇、Flemming 固定液 24h。
- 2、显微镜下控制分化程度,直到出现所需观察的结构;若分化过度,可用 苏 木 素 重 染 相 同 时 间 并 重 新 分 化 ; 亦 可 用 蒸 馏 水 2:1 稀 释 Heidenhain Differentiation 后再进行分化,以便更好控制分化程度。
 - 3、切片分化后应彻底冲洗洗掉所有分化液,组织不易褪色。
- 4、胞浆复染(伊红或橙黄 G)可突出核染色质,尤其在显示染色体或有丝分裂更有效,本试剂提供了伊红复染液,但不是必需步骤。
 - 5、切片脱蜡应尽量干净。
 - 6、系列乙醇应经常更换新液。
 - 7、冷冻切片染色时间尽量要短。
 - 8、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: 24个月有效。