

## 改良苏木素伊红(HE)染色试剂盒

产品货号: R23532

产品规格: 4×10ml/4×100ml

### 产品简介:

苏木精-伊红染色法 (Hematoxylin-Eosin staining), 简称HE染色法, 是病理学常规制片中最基本的染色方法。苏木精染液为碱性染料, 主要使嗜碱性物质如细胞核内的染色质与胞质内的核糖体着紫蓝色; 伊红为酸性染料, 主要使嗜酸性的细胞质和细胞外基质中的成分着红色。

染色过程需要根据具体实验样本进行优化, 着色情况的不同与组织或细胞的种类不同有关, 也随其生活周期及病理变化而改变。例如, 很多细胞在新生时期胞浆对伊红着色较淡或轻度嗜碱, 当其衰老时或发生退行性变化则呈现嗜伊红浓染。胶原纤维在老化和出现透明变性时, 伊红着色由浅变深。本产品所包含试剂均为工作液, 可直接使用。新型试剂盒相比常规的, 伊红和苏木素着色时间更短, 颜色对比更鲜亮。

### 试剂组成:

产品名称	4×10ml	4×100ml	保存条件
试剂(A): 苏木素染液	10ml	100ml	室温, 避光
试剂(B): 分化液	10ml	100ml	室温
试剂(C): 返蓝液	10ml	100ml	室温
试剂(D): 伊红染液	10ml	100ml	室温, 避光

注意: 环境温度低时, 返蓝液可能会有结晶析出, 将返蓝液37°C水浴融化10min后, 吸取上清即可。

### 操作步骤:

#### (一) 石蜡组织切片染色

1. 取材组织块, 经中性福尔马林充分固定后, 常规石蜡包埋, 切片3-5um。
2. 石蜡切片脱蜡水化:
  - (1) 二甲苯脱蜡2次, 每次5min。
  - (2) 无水乙醇处理2次, 每次5min。
  - (3) 95%乙醇、85%乙醇、75%乙醇各3min。
  - (4) 蒸馏水浸泡2min。
3. 苏木素染液染色3-10min(具体时间根据染色结果和实验要求调整), 蒸馏水冲洗5-10s。
4. (可选) 分化液分化1-5s, 蒸馏水冲洗20-30s, 洗掉分化液即可。
5. 返蓝液返蓝10s-1min, 蒸馏水冲洗20-30s, 洗掉返蓝液即可。
6. 伊红染色30s-2min(具体时间根据染色结果和实验要求调整), 蒸馏水冲洗1-5s。
7. 脱水, 透明, 封片: (见注意事项4)
  - (1) 75%乙醇、85%乙醇、95%乙醇和100%乙醇(I)各浸洗2-3s。
  - (2) 100%乙醇(II)浸洗1min。
  - (3) 二甲苯透明两次, 每次1min。
  - (4) 中性树胶封固, 镜下观察。

#### (二) 冰冻切片或细胞染色

1. 冰冻切片恢复室温后直接固定3-5min, 水洗3-5min。 (见注意事项3)



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱:saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

2. 苏木素染色1-2min。
3. 后续染色步骤与石蜡切片染。

**染色结果:**

细胞核	蓝色
细胞质、纤维	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. 第一次使用本试剂盒时建议先取1-2个样品做预实验。
3. 取材后经过固定处理的组织冰冻切片无需二次固定，未经固定处理的组织速冻切片可使用预冷的4%多聚甲醛于2-8°C固定5-10min后再行染色。
4. 染色过程推荐浅染，通常只需对比清晰，能够分辨细胞核即可，颜色过深影响观察和判断。
5. 分化液的分化时间应该依据切片厚薄、组织的类别和分化液的新旧而定，建议目测切片均匀变红即可。
6. 冷冻切片各步骤染色时间建议适当缩短。
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个月有效。



扫一扫 加微信

**上海尚宝生物科技有限公司**

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱:saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>