

改良 Lillie-Mayer 苏木素染色液说明书

本产品仅供体外研究使用，不得用于临床诊断

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。

改良 Lillie-Mayer 苏木素染色液无毒，无氧化膜，细胞核染色质着色深而细微，临床上常替代 Harris 苏木素染色液；对细胞核染色很清晰，不着染胞质和纤维成分，属进行性染色，故染色后可以不用盐酸乙醇分化，染色时间约 5~8min，如果是充分氧化后可染色 3~5min。该试剂常用于糖原等特殊染色、酶组化和免疫组化等染色后复染细胞核作对照染色，尤其适用于经过特殊染色后不能经酸处理时对细胞核的复染，在特殊染色中常与天青石蓝 B 液联合染色，使细胞核染色后不被后续的酸性染料所褪色。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，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：

产品名称	规格	保存条件	说明书	有效期
改良 Lillie-Mayer 苏木素染色液	500ml/100ml	RT	1 份	1 年

自备材料：

- 1、酸性乙醇分化液
- 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)：

(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(DZ2011)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℃温水)冲洗	1~3min
2、染色	
①改良 Lillie-Mayer 苏木素染色液	5~8min
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(醇溶)染色	30s~3min
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(DZ2011)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℃)。	
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

- 14、二甲苯或浸蜡脱蜡透明液(DZ2011)透明 3 次，每次 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。

注意事项:

- 1、切片脱蜡应尽量干净。
2、系列乙醇应经常更换新液。
3、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。
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、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。
7、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

相关产品:

苏木素无水乙醇溶液(10%)

改良 Lillie-Mayer 苏木素染色液
改良 Lillie-Mayer 苏木素染色液
改良 Harris 苏木素染色液
氨水溶液(1%)
氨水溶液(0.1%)
氨水溶液(0.1%)
Scott 蓝化液

