# 产品简介：

**Carazzi 苏木素染色液**

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，很容易不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。

Carazzi 苏木素染色液主要由苏木素、硫酸铝钾等组成，属于明矾苏木素液的一种，染色液中苏木精含量量小，无氧化膜形成，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，故染色后不需盐酸乙醇分化，染色时间约 8～10min。该染液类似于Mayer 苏木素染色液，可以对糖原进行特染，对酶组化和免疫组化等染色后复染细胞核， 尤其适用于在经过特殊染色后不能经酸处理时对细胞核的复染。此时所用时间较短 (通常8~10min)，染完后即可进行蓝化，不必分化。

# 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，很容易不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，细胞浆的染色不染液的 pH 值密切相关。当染液的 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，不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，使组织不色素分离而退色。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

能保证细胞核不细胞浆染色的分明。

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，故分化之后，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。

# 产品组成：

Carazzi 苏木素染色液 100ml 500ml 4℃ 避 光

**操作步骤**(仅供参考)：

1、根据实验具体需求和所染组织或者细胞适量染色。

2、无需盐酸乙醇分化，染色时间一般 8~10min。退行性染色时需 15~30min，进行性染色需 8~15min，一般控制在 10min 即可。

# 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、冷冻切片染色时间尽量要短。

4、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。

5、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。