

酸性蛋白染色液

货号: AC11792

规格: 2×50mL

保存: 室温, 避光保存, 有效期1年

产品组成:

名称	2×50mL	保存	
试剂(A): 酸性分化液	50mL	室温, 避光	
试剂(B): 酸性固绿染色液	B1: 酸性固绿 A	25mL	室温, 避光
	B2: 酸性固绿 B	25mL	室温
临用前, 取 B1、B2 等量混合, 即为酸性固绿染色液。			

产品介绍:

不同的氨基酸带有不同化学性质的侧链基团, 有的带有碱性侧链, 有的带有酸性侧链, 由此组成的蛋白质具有不同数目的碱性基团和酸性基团, 这些基团会使蛋白质在不同的 pH 溶液中带有不同的净电荷, 整个蛋白质分子带正电荷多, 即为碱性蛋白(等电点偏向酸性); 整个蛋白质带负电荷多, 即为酸性蛋白(等电点偏向酸性)。

酸性蛋白染色液是利用酸性蛋白质与带有正电荷的酸性染料固绿结合进行染色, 细胞中含量最为丰富的酸性蛋白主要存在于细胞质和核仁中, 因此染色后细胞质和核仁小部分被染成绿色。该染色液仅用于科研领域, 不宜用于临床诊断或其他用途。

自备材料:

玻片、中性福尔马林固定液、70%乙醇、水浴锅、恒温烘箱、显微镜

操作步骤: (仅供参考)

(一) 对于贴壁细胞或爬片染色

1. 使用中性福尔马林固定液或组织细胞固定液室温固定 10-20min。
2. 按照培养基添加量的一半加入酸性分化液, 烘箱 60℃ 孵育 30min, 蒸馏水洗两次, 每次 1min。
3. 吸去多余水分。
4. 滴加同分化液等量的酸性固绿染色液染色 5~15min, 蒸馏水洗 30s, 带水观察。

(二) 对于血涂片或悬浮细胞染色

1. 取新鲜血液或细胞悬液 1 滴滴于载玻片一端, 推片, 室温晾干。
2. 涂片浸入 70%乙醇中固定 5min, 室温晾干。
3. 涂片浸入酸性分化液中, 60℃ 水浴 30min。
4. 流水充分水洗, 滤纸吸去残留水分。
5. 涂片浸入酸性固绿染色液染色 5~15min。
6. 流水冲洗, 室温晾干。
7. 直接镜检或滴加 1 滴中性树脂, 加盖盖玻片进行封片观察。

染色结果:

细胞质、核仁	绿色
细胞核大部分区域	不着色

注意事项:

1. 血液涂片或骨髓涂片应厚薄均匀, 以免影响染色效果。
2. 血细胞涂片染色要求新鲜全血或 EDTA 抗凝血。
3. 酸性分化液孵育后, 冲洗应彻底, 否则会干扰固绿的染色。
4. 染色过深可用甲醇或酒精适当脱色, 最好不复染。
5. pH 值对染色有一定影响, 载玻片应清洁、无酸碱污染, 以免影响染色效果。
6. 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。