

网状纤维染色液(改良 Gordon-Sweets 法)

产品简介:

网状纤维(Reticular fiber)是网状结缔组织内的一种纤维,由网状细胞所产生,直径多在 $0.2\sim 1.0\ \mu\text{m}$,有韧性而没有弹性。网状纤维的染色方法很多,但染色原理基本一致,大都采用氨银浸法。改良 Gordon-Sweets 染色原理是利用氨银液易被组织吸附与组织的蛋白质结合,经甲醛还原成黑色或棕黑色的金属银,沉积于组织内及其表面。传统方法中还原后先采用氯化金调色,再用硫代硫酸钠溶液洗去组织上未还原的银盐,本改良法省略该步骤,使网状纤维对比得更清晰。

Jisskang 网状纤维染色液(改良 Gordon-Sweets 法)主要经过氧化、漂白、媒染、浸银、还原、复染等步骤,与改良 Gomori 法不同之处在于前者采用酸性氧化剂和核固红复染液。冰冻切片、低温切片和火棉胶切片均可用于网状纤维染色。各种固定液均可采用,重金属汞盐或铁盐固定液偶尔会产生一些非特异性银背景。常用于鉴别肿瘤的性质和来源、癌与肉瘤、淋巴瘤与网状细胞肉瘤、血管内皮瘤与血管外皮瘤、骨尤文瘤与骨网状细胞肉瘤、脑膜瘤与星形细胞瘤、恶性神经鞘瘤及早期浸润癌等。

产品组成:

产品		6*50ml	Storage
试剂(A): Gordon-Sweets 氧化剂	A1:GS 氧化剂 A	25ml	RT
	A2:GS 氧化剂 B	25ml	RT
临用前,取 A1、A2 等量混合即为 Gordon-Sweets 氧化剂,即配即用。			
试剂(B): 草酸溶液		50ml	RT
试剂(C): 硫酸铁铵溶液		50ml	RT
试剂(D): Gordon-Sweets 银氨溶液		50ml	4℃避光
试剂(E): Gordon-Sweets 还原剂		50ml	RT
试剂(F): 核固红染色液		50ml	RT 避光
使用说明书		1份	

自备材料:

- 1、10%福尔马林固定液
- 2、染色架
- 3、蒸馏水

操作步骤(仅供参考):

- 1、组织固定于 10%福尔马林固定液,常规脱水包埋。
- 2、切片厚 $4\ \mu\text{m}$,常规脱蜡至水。
- 3、把切片平置在染色架上,滴入配制好的 Gordon-Sweets 氧化剂,氧化 5min。
- 4、稍水洗。

- 5、草酸溶液漂白 1~2min。
- 6、流水冲洗 2min，蒸馏水稍洗。
- 7、硫酸铁铵溶液媒染 5min。
- 8、稍水洗，蒸馏水稍洗。
- 9、滴加 Gordon-Sweets 银氨溶液染色 3min。
- 10、蒸馏水稍洗。
- 11、Gordon-Sweets 还原剂还原 1min，流水冲洗 10min。
- 12、核固红染色液染细胞核 5~10min，稍水洗。
- 13、常规脱水透明。
- 14、中性树胶封固。

染色结果：

网状纤维	黑色
胶原纤维	黄色至黄棕色
细胞核	红色
胞质	淡黄色

注意事项：

- 1、玻璃器皿必须用洗涤液浸泡 1 天，自来水冲洗干净，蒸馏水冲洗 2 次。
- 2、10%福尔马林固定液是较为适合的固定液，不宜采用含汞的固定剂如 Zenker 液，否则易导致切片非特异性沉淀。
- 3、Gordon-Sweets 氨银溶液不太稳定，对光的敏感性强，应 4℃ 避免保存，恢复至室温后使用。
- 4、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： 3 个月有效。