

多沃生物

Dowobio Biotechnology Co., Ltd



改良油红O染液

产品包装:

产品编号	产品名称	包装	保存温度
DW2150-A	改良油红〇染液	100ml	室温, 避光
DW2150-B	洗涤液	100ml	室温, 避光

产品介绍:

本品油红 O 染色液为即用型,可直接使用,无需现用现配、过滤等步骤,适用于细胞、组织冰冻切片、骨髓涂片或血涂片等样品,但不适合用于石蜡切 片样品。

储存条件:

室温,避光保存,有效期一年。

使用说明(仅供参考):

- 1. 样品处理:
- a. 对于细胞:
 - ①缓慢吸去细胞培养液, PBS 洗涤 1 次。

注: 对于贴壁不太好的细胞,加入任何溶液时,不宜直接将溶液加到细胞上,而应沿着孔板壁缓慢加入, 然后轻轻

- ②混匀,这样可以避免将在加入溶液时使细胞漂浮起来。
- ③加入 4%多聚甲醛固定液或 10%甲醛溶液固定 10min, PBS 漂洗 2次。

b. 对于冰冻切片:

取出预制好并保存于-20°C的冰冻切片,放入切片架回温 5-10min。

c. 对于骨髓涂片和血涂片:

- ①取少许样品置于载玻片上,将推玻片与载玻片保持 30°角,用推玻片来回将骨髓推匀于玻片表面,最好制稍厚一点的涂片。将涂片在空气中自然干燥或吹干。
- ②选做:用 4%多聚甲醛固定液或 10%甲醛溶液固定 10min,固定后 PBS 漂洗 2次。

2. 油红 O 染色。

a. 对于细胞:

- ①加入适量洗涤液覆盖细胞 20 秒。
- ②吸除洗涤液,加入适量油红 O 染色工作液,染色 10-20min。
- 注 1: 染液体积均匀覆盖细胞即可,以6孔板为例,可加入1ml染色工作液。
- 注 2: 可适当延长染色时间, 但不要超过 1 小时。
- ①去除油红 O 染色工作液,加入适量洗涤液,静置 30 秒,然后去除洗涤液,用蒸馏水洗涤 20 秒。
- ②选做:可用苏木素染色液进行细胞核的复染,染色 3-5min,蒸馏水漂洗。
- ③加入适量 PBS,均匀覆盖细胞即可,显微镜下观察和拍照。

b. 对于冰冻切片、骨髓涂片和血涂片:

- ①加入适量洗涤液覆盖样品 20 秒。
- ②吸除洗涤液,用蒸馏水稍清洗。
- ③将配制好的油红 O 染色工作液滴加于切片上,或直接将切片浸入染色工作液中,密闭染色 10-20min。

注:可适当延长染色时间,但不宜超过1小时。

网址: www.dowobio.com 电话: 400-663-7797 邮箱: dowobio@163.com



多沃生物

Dowobio Biotechnology Co., Ltd

- ④去除油红 O 染色工作液,将适量洗涤液滴加于切片上,静置 30 秒,然后去除洗涤液,浸入蒸馏水中置于摇床洗涤 20 秒。
- ⑤选做:可用苏木素染色液进行细胞核的复染,染色 3-5min,蒸馏水漂洗。
- ⑥染色完成后可以直接观察和配制。也可以使用水性封片液封片,推荐使用 Dowobio 的抗荧光淬灭封片液,然后镜下观察和拍照。

注意事项:

- 1. 第一次使用本试剂时建议先取 1-2 个样本做预实验。
- 2. 油红 O 溶液是饱和溶液,室温或 4°C 保存时,可能会有少量沉淀析出或瓶壁有少量不溶物粘附,不影响使用。
 - 3. 油红 O 染色时,应避免染色工作液挥发,否则染色工作液可能会形成沉淀而产生背景。
 - 4. 油红 0 染色结果不能长期保存,染色完毕后应尽快观察拍照。
 - 5. 样品固定时请使用 4%多聚甲醛固定液,不可用醇类或丙酮等可以溶解脂肪的固定液。
 - 6. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品。
 - 7. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

本产品在文章中的写法:

英文: Dowobio (Shanghai, China)

中文: 上海多沃生物科技有限公司 Dowobio, 上海

网址: www.dowobio.com 电话: 400-663-7797 邮箱: dowobio@163.com