

# 姬姆萨染色液(Giemsa Stain,即用型)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:

姬姆萨色素(又称吉姆萨色素)是由天青 II 与伊红混合而成,Giemsa 染色原理和结果与瑞氏染色基本相同,姬姆萨染色液对胞浆着色力较强,能较好的显示胞浆的嗜碱性程度,特别是对血液和骨髓细胞中的嗜天青、嗜酸性、嗜碱性颗粒,着色清晰,但是对胞核着色偏深,核结构显色不佳,故姬姆萨染液常与瑞氏染液联合使用。

Giemsa Stain 以进口的姬姆萨色素、甲醇为主要原料,含特有衬染剂,经研磨配制而成,能呈现出清晰的细胞染色效果,经常用于组织切片、血液和细胞涂片、细菌、染色体显带、原生动物寄生虫等染色。嗜酸性颗粒为碱性蛋白质,与酸性染料伊红结合,染粉红色,称为嗜酸性物质;细胞核蛋白和淋巴细胞胞浆为酸性,与碱性染料美蓝或天青结合,染紫蓝色,称为嗜碱性物质;中性颗粒呈等电状态与伊红和美蓝均可结合,染淡紫色,称为中性物质。该试剂仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

## 产品组成:

产品名称	规格	保存条件	说明书	有效期
姬姆萨染色液(Giemsa Stain,即用型)	100ml/500ml	RT 避光	1 份	2年
Giemsa Stain(即用型)	100ml/500ml	RT 避光	1份	2年

### 自备材料:

- 1、甲醇、乙醇
- 2、蒸馏水
- 3、(可选)0.1%~0.5%乙酸
- 4、显微镜

# 操作步骤(仅供参考):

# (一)涂片染色

- 1、常规方法制备血液涂片或骨髓涂片,待涂片自然干燥后,用甲醇固定 2~3min。
- 2、将血液涂片或骨髓涂片放置染色架上,滴加 Giemsa Stain(即用型)覆盖涂片,室温或加热染色  $10\sim15$ min。
- 3、用自来水或蒸馏水从玻片一端缓慢的轻轻冲洗。
- 4、(可选)0.1%乙酸分化数秒。
- 5、干燥,镜检。



# 染色结果:

嗜酸性颗粒	粉红色
嗜碱性颗粒	紫蓝色
中性颗粒	淡紫色

# (二)组织切片染色

- 1、常规固定组织,常规脱水包埋。
- 2、切片 5 μm, 常规二甲苯或脱蜡透明液脱蜡至水。
- 3、蒸馏水清洗 2 次,每次 1~2min。
- 4、入 Giemsa Stain(即用型)浸染 12~24h,蒸馏水稍清洗。
- 5、0.5%乙酸清洗 1~2min, 自来水稍微冲洗。
- 6、无水乙醇迅速脱水 3 次,每次 5~10s。
- 7、二甲苯或脱蜡透明液透明,中性树脂封固。

### 染色结果:

细胞核	蓝色至紫色	
胞质细胞	淡蓝色	
结缔组织	淡红色	

### 注意事项:

- 1、血液涂片或骨髓涂片应厚薄均匀,否则影响染色效果。
- 2、涂片染色中 Giemsa 染色后,请勿先去除染液或直接对涂片用力冲洗。
- 3、如果染色过深或过浅,应调整染色时间或染色液的浓度。
- 4、Giemsa 涂片染色和组织切片染色中,pH 值对染色有一定影响,载玻片应清洁、无酸碱污染,否则影响染色效果。
- 5、染色液经稀释后液面应金属光泽则表示染液有染色作用,否则染色液可能失效。
- 6、Giemsa 组织切片染色中,染色后需用大量  $0.1\sim0.5\%$ 乙酸急速冲洗,避免浮面沉淀物污染切片后难以洗脱。
- 7、0.5%乙酸分化常用于 Giemsa 组织切片染色,如有必要亦可用于细胞涂片,但其浓度应

适量下调, 0.5%乙酸分化切片时, 切片呈粉红色即可终止。

- 8、Giemsa 组织切片染色中,无水乙醇脱水要迅速,否则切片易褪色。
- 9、染色液可重复使用,但不宜重复多次,若有沉淀物应过滤后使用。