



Luxol Fast Blue髓鞘染色试剂盒

【产品组成】

Component	SBJ-0487S	Store at
试剂(A)：Luxol Fast Blue 染色液	50ml	室温，避光
试剂(B)：Luxol 分化液	50ml	室温
试剂(C)：伊红染色液	50ml	室温，避光

【保存条件】

室温，避光，12个月有效。

【产品概述】

髓鞘(Myelin Sheath)是包裹在神经细胞轴突外面的一层膜，即髓鞘由髓鞘细胞和细胞膜组成，是神经膜细胞的质膜沿着轴索的轴心螺旋缠绕形成的多层脂双层结构，在病理诊断中有一定意义。髓鞘的病理变化分为早期、中期和晚期。在早期着色较深；病变中期阶段的髓鞘变性形成脂滴，可用脂质染色加以显示，后期彻底溃变并被吞噬细胞清除，故不再有髓鞘的阳性结果。

很多疾病都可以引起髓鞘的变化，例如神经纤维受损时，髓鞘可出现膨胀、曲折成球形、断裂或脱鞘完全消失等改变。Luxol Fast Blue 髓鞘染色可以显示病理情况下髓鞘是否完整、变性、坏死程度及修复情况，对神经组织的病理诊断和研究均有意义。

【使用方法】

- 1、石蜡切片 5~10 μm ，脱蜡至水。
- 2、切片下行入 95%乙醇稍洗。
- 3、入 Luxol Fast Blue 染色液，37℃染色过夜。
- 4、入 70%乙醇洗去多余染色液。
- 5、蒸馏水冲洗。
- 6、入 Luxol 分化液分化，直到灰质与白质区分清楚为止。
- 7、蒸馏水冲洗(显微镜下观察分化程度，如果分色不足，可重复 5~6 步骤)。
- 8、入伊红染色液染 1~5min，水洗。
- 9、常规脱水，二甲苯透明，中性树胶封固。

【染色结果】

髓鞘	蓝绿色
胞体	红色

【注意事项】

- 1、分化这一步很关键，应严格控制分化时间，可在镜下观察分化程度。
- 2、固定液以甲醛钙固定液为佳，亦可采用 10%中性福尔马林或福尔马林。
- 3、切片不宜太厚，应控制在 8~9 μm 以内，否则易出现脱片或过染等现象。
- 4、所有使用的染色用具必须经过彻底清洗，然后用蒸馏水洗。最好先用一张切片试着显色，在显微镜下观察后确定显色时间。
- 5、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。