

# 福尔根 DNA 染色液

货号: G3070

有效期:有效期6个月。

产品内容:

产品名称		3×50ml	Storage
试剂(A): Schiff Reagent		50ml	4℃ 避光
试剂(B):	B1: 弱酸溶液	50ml	RT
SO2 水	B2: 亚硫酸盐溶液	50ml	RT

## 自备材料:

蒸馏水、系列乙醇、恒温箱

## 产品简介:

脱氧核糖核酸(DNA)染色方法有 Feulgen 法、甲基绿-派洛宁法、吖啶橙荧光法等,其中最经典的是 Feulgen 法,该法是一种经典的酶组织化学法。

Feulgen Stain 原理在于 DNA 经温和的弱酸(例如盐酸)水解后,嘌呤碱与脱氧核糖间的糖苷键被打开,并且使脱氧核糖与磷酸间的磷酯键断开,在脱氧核糖的一端形成游离的醛基。醛基在原位与Schiff 试剂结合,形成紫红色化合物,使细胞内含有 DNA 的部位呈紫红色。紫红色的产生是因为反应产物的分子内有醌基(醌基是一个具有颜色的发色团,所以凡含有 DNA 的部位就呈紫红色。该水解作用不影响核糖-嘌呤结合键,因此 RNA 用此法处理后则分解,所以该法不适用于证明 RNA。

# 操作步骤(仅供参考):

- (一) 石蜡切片染色
- 1、 组织固定: Carnoy 固定石蜡切片较好, 10%福尔马林亦可, 不宜采用 Bouin 固定液。
- 2、 配制弱酸工作液: 按弱酸溶液:蒸馏水=1:4 配制,即取 1 份弱酸溶液、4 份蒸馏水,充分混合,即获得弱酸工作液。
- 3、石蜡切片脱蜡至蒸馏水。
- 4、入弱酸工作液,室温浸洗一下。
- 5、 切片入预热至 60℃的弱酸工作液, 孵育 8min。
- 6、 切片入室温的弱酸工作液中冲洗 1min。
- 7、蒸馏水冲洗。
- 8、 切片入 Schiff Reagent, 室温避光染色 30~60min。
- 9、 在上述染色过程中,配制 SO2 水工作液。按弱酸溶液:亚硫酸盐溶液:蒸馏水=1:5:94 配制,即取弱酸溶液 1 份、亚硫酸盐溶液 5 份、蒸馏水 94 份,充分混合,即配即用。
- 10、 用新鲜配制的 SO2 水工作液洗切片 3 次,每次 90s。
- 11、 蒸馏水中洗净。经系列乙醇脱水。二甲苯透明并封片。
- (二) 冰冻切片染色

- 1、 冰冻切片预处理: 取 1 份乙酸、3 份无水乙醇混合即为固定液, 固定 10min。
- 2、 由无水乙醇脱水--逐级下行一蒸馏水。
- 3、 配制弱酸工作液: 按弱酸溶液:蒸馏水=1:4 配制,即取 1 份弱酸溶液、4 份蒸馏水,充分混合,即获得弱酸工作液。
- 4、 余下步骤同上述石蜡切片染色。

## 染色结果:

细胞核内DNA: 红紫色

#### 阴性对照:

将同样切片经上述步骤, 只有步骤5 改为入室温弱酸工作液, 孵育15min。 结果为细胞核DNA 阴性。

## 注意事项:

1、 水解时间很重要,并且应使用恰当的固定时间。不同的固定液水解时间不一样。

固定液	水解时间(min)	
Carnoy 固定液	8min	
Helly 固定液	8min	
Susa 固定液	18min	
福尔马林	8min	
Zenker 液	5min	

- 2、 注意Schiff Reagent 的纯净程度,若变浅粉红亦可考虑使用,颜色变红则弃用。
- 3、 去除切片上多余Schiff Reagent 的方法以SO2水洗为好。
- 4、 应做阴性对照试验。