

# Istruzioni per l'uso ISTRUZIONI

205 South 600 West Logan, Utah 84323, U.S.A. – Tel. (800) 729-8350 – Tel. (435) 755-9848 – Fax (435) 755-0015 – www.scytek.com Revisione 3, 19/7/2022

# Kit per coloranti di ematossilina ed eosina

#### Descrizione e principio

Il kit per coloranti per ematossilina ed eosina è destinato all'uso in applicazioni istologiche e citologie. Incluso in questo kit c'è un'eosina di nuova formulazione che fornisce i benefici di una formula alcolica tradizionale con miglioramenti significativi nell'usabilità. I vantaggi includono un tasso di evaporazione inferiore, migliori modelli di colore, ridotta tendenza a fuoriuscire dal contenitore, dalle mani e dai piani di lavoro e una migliore tensione superficiale per rimanere sulla sezione di tessuto. La nostra ematossilina produce nuclei blu nitidi e intensi che forniscono un contrasto ottimale con il citoplasma colorato con eosina.

I nuclei vengono colorati con una soluzione rapida e progressiva di ematossilina. Il legame nucleare all'ematossilina è facilitato dall'uso dell'alluminio per formare un lago di colorante alluminio-emateina. Il reagente azzurrante viene applicato per convertire il complesso insolubile alluminio-emateina, che è rosso, in una lacca blu insolubile. Il tessuto viene controcolorato utilizzando una soluzione di colorante Eosina Y, con conseguente colorazione differenziale di eritrociti, collagene e muscolo.

#### Risultati attesi

Citoplasma: Rosa chiaro
Collagene: Rosa
Muscolo: Rosa/Rosa
Eritrociti: Rosa/Rosso
Nuclei: Blu

#### Contenuto del kit Immagazzinamento

 1. Ematossilina, di Mayer (modifica di Lillie)
 18-25°C

 2. Reagente azzurrante
 18-25°C

 3. Soluzione di eosina Y (alcolico modificato)
 18-25°C

## Controlli suggeriti (non forniti)

Qualsiasi sezione di tessuto incorporata in paraffina o congelata ben fissata.

Striscio cellulare.

#### **Usi/Limitazioni**

Solo per uso diagnostico in vitro.

Non utilizzare se i reagenti diventano torbidi o precipitano

Non utilizzare la data di scadenza precedente.

Prestare attenzione quando si maneggiano i reagenti.

Non sterile

Destinato a sezioni FFPE tagliate a 5-10µm.

Questa procedura non è stata ottimizzata per le sezioni congelate.

Le sezioni bloccate potrebbero richiedere una modifica del protocollo.

#### <u>Immagazzinamento</u>

Conservare il kit e tutti i componenti a temperatura ambiente (18-25°C).

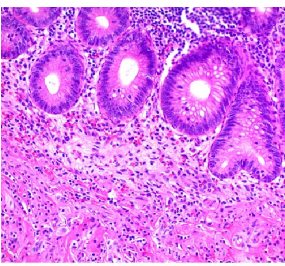
#### Sicurezza e precauzioni

Si prega di consultare le schede di sicurezza (SDS) aggiornate per questo prodotto e componenti Classificazione GHS, pittogrammi e dichiarazioni complete di pericolo/precauzione.

### **Procedimento:**

- 1. Deparaffinare le sezioni se necessario e idratarle in acqua distillata.
- 2. Applicare l'ematossilina, di Mayer (modifica di Lillie) per 5 minuti.

- 3. Sciacquare il vetrino in 2 cambi di acqua distillata per rimuovere la macchia in eccesso.
- 4. Applicare il reagente azzurrante per 10-15 secondi.



Human Colon stained with Hematoxylin and Eosin Stain Kit

- 5. Sciacquare il vetrino in 2 cambi di acqua distillata.
- 6. Immergere il vetrino nell'alcol assoluto e asciugare l'eccesso.
- 7. Applicare la soluzione di eosina Y (alcolico modificato) per 2-3 minuti.
- 8. Risciacquare il vetrino con alcool assoluto.
- 9. Disidratare il vetrino in 3 cambi di alcol assoluto.
- 10. Slitta trasparente e supporto in resina sintetica.

#### Referenze

- 1. Shi X, An X, Yang L, Wu Z, Zan D, Li Z, Pang B, Chen Y, Li J, Tan P, Ma RZ. II deficit di reticulocalbina 3 nell'epitelio alveolare ha attenuato l'ALI indotta da LPS tramite la segnalazione NFxB. Giornale americano di fisiologia-Fisiologia cellulare e molecolare polmonare. 24 febbraio 2021.
- 2. Kim SY, Lee MS, Chang E, Jung S, Ko H, Lee E, Lee S, Kim CT, Kim IH, Kim Y. L'estratto di grano saraceno tartaro ha attenuato l'infiammazione indotta dall'obesità e ha aumentato l'espressione muscolare di PGC-1A/SIRT1 nei ratti obesi indotti da una dieta ricca di grassi. Nutrienti. Marzo 2019; 11(3):654.
- 3. Parco BK, Lee JH, Seo HW, Oh KS, Lee JH, Lee BH. L'icariina protegge dalla mortalità e dai danni indotti dalle radiazioni in vitro e in vivo. Rivista internazionale di biologia delle radiazioni. 28 febbraio 2019 (appena accettato): 1-27.
- 4. Belus MT, Rogers MA, Elzubeir A, Josey M, Rose S, Andreeva V, Yelick PC, Bates EA. Kir2. 1 è importante per l'efficiente segnalazione BMP nello sviluppo del volto dei mammiferi. Biologia dello sviluppo. 20 marzo 2018.
- 5. Nicole C. Clark, Cindy A. Pru, Siu-Pok Yee, John P. Lydon, John J. Peluso, James K. Pru, Ablazione condizionale del componente 2 della membrana del recettore del progesterone causa la senescenza riproduttiva prematura femminile, Endocrinologia, Volume 158, Numero 3, 1 marzo 2017, pagine 640-651, https://doi.org/10.1210/en.2016-1701
- Kesherwani, Varun, Shyam Sundar Nandi, Surender K. Sharawat, Hamid R. Shahshahan e Paras Kumar Mishra. "L'idrogeno solforato mitiga il rimodellamento

patologico mediato dall'omocisteina inducendo il miR-133a nei cardiomiociti". Biochimica molecolare e cellulare 404, n. 1-2 (2015): 241-250.

- 7. Korytnikov, Roman e Maria Cristina Nostro. "Generazione di linee progenitrici pancreatiche poliormonali e multipotenti da cellule staminali pluripotenti umane". Metodi (2015).
- 8. Y. Amir-Levy, K. Mausner-Fainberg e A. Karni, "Il trattamento con anti-EGF Ab migliora l'encefalomielite autoimmune sperimentale attraverso l'induzione della neurogenesi e dell'oligodendrogenesi", Multiple Sclerosis International, vol. 2014, p. e926134, dicembre 2014.
- 9. P. Zhang, X. Xu, X. Hu, H. Wang, J. Fassett, Y. Huo, Y. Chen e R. J. Bache, "La carenza di DDAH1 attenua la progressione del ciclo cellulare endoteliale e l'angiogenesi", PLoS ONE, vol. 8, n. 11, p. e79444, novembre 2013.
- 10. Kim, H., Seol-Bong, Y., Choe, J.Y., Paik, J.H., Xu, X., Nitta, H., Zhang, W., Grogan, T.M., Lee, C.T., Jheon, S., Chung, J.H. Rilevamento del riarrangiamento del gene ALK nel carcinoma polmonare non a piccole cellule, un confronto tra l'ibridazione in situ a fluorescenza e l'ibridazione cromogenica in situ in correlazione dell'espressione della proteina ALK. Giornale di oncologia toracica, volume 6, numero 8, pagine 1359-
- 11. Sheenan, D.C., Hrapchak, B.B. Teoria e pratica dell'istotecnologia, 2a edizione. CV Mosby, Columbus, OH. Pagine 140-141, 1980.
- 12. Lillie, R.D., Fullmer, H.M. Tecnica istopatologica e isochimica pratica, 4a edizione, McGraw-Hill, NY. Pagine 205-208, 1976.
- 13. Luna, L.G. Manuale dei metodi di colorazione istologica dell'Istituto di Patologia delle Forze Armate, 3a edizione, McGraw-Hill, NY, pagine 34-35, 1968





Emergo Europe Prinsessegracht 20 2514 AP The Hague, The Netherlands