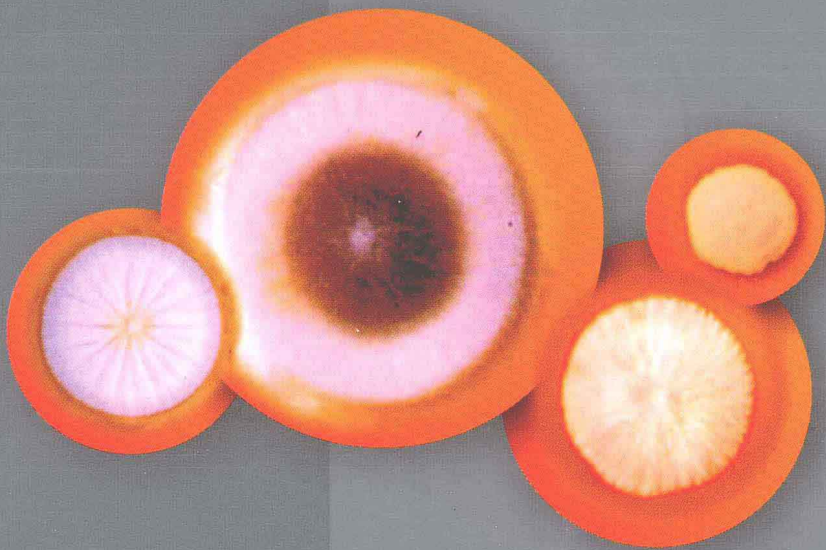


现代发酵工程丛书



诸葛斌 诸葛健 主编

现代发酵微生物 实验技术

第二版



化学工业出版社

现 代 发 酵 工 程 丛 书

现代发酵微生物 实验技术

第二版



化学工业出版社

图书在版编目 (CIP) 数据

现代发酵微生物实验技术/诸葛斌, 诸葛健主编 .—2 版 .—北京: 化学工业出版社, 2011.2

(现代发酵工程丛书)

ISBN 978-7-122-10299-7

I. 现… II. ①诸…②诸… III. ①发酵学-微生物学-实验 IV. TS92

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2010) 第 262898 号

责任编辑: 傅四周 孟嘉

文字编辑: 张春娥

责任校对: 周梦华

装帧设计: 关飞

出版发行: 化学工业出版社 (北京市东城区青年湖南街 13 号 邮政编码 100011)

印 装: 北京市兴顺印装厂

787mm×1092mm 1/16 印张 11 $\frac{1}{2}$ 字数 279 千字 2011 年 3 月北京第 2 版第 1 次印刷

购书咨询: 010-64518888 (传真: 010-64519686) 售后服务: 010-64518899

网 址: <http://www.cip.com.cn>

凡购买本书, 如有缺损质量问题, 本社销售中心负责调换。

定 价: 45.00 元

版权所有 违者必究

序

中国 20 世纪早期的发酵工业多限于厌氧发酵产品的生产，如乙醇、丙酮、丁醇及酿酒等。20 世纪 40 年代初，需氧的青霉素发酵在多学科学者的通力协作下，在美国投入了工业化生产。关于从自然界筛选和优化菌种的方法，以及需氧发酵过程中诸多规律性研究成果——《生化工程学》也伴随而生。这标志着现代发酵工业新纪元的开始。它不但以很快的速度催生了多系列的需氧发酵产业，同时也使原有的厌氧发酵业界受益匪浅。择其要者简述如下。

抗生素 中国 20 世纪 50 年代早期在上海开始生产青霉素。如今中国是青霉素的生产大国，并具有多家综合性大型抗生素厂，医用抗生素种类基本齐全，但半合成头孢菌素的生产能力不足。

氨基酸 中国用微生物发酵法代替面筋酸水解法工业化生产谷氨酸，于 1964 年在上海投产。现在几乎全部的 L- 氨基酸都可用发酵法生产；只有少数几种氨基酸采用固定化菌体（酶）催化不对称水解化学合成的 DL- 氨基酸-N- 酯化衍生物的方法，实现光学拆分，最终获得高得率的 L- 氨基酸。

酶制剂 中国的微生物酶制剂发酵工业于 1965 年在无锡首先投产。当时品种虽少，但相关工业行业受益颇丰。1990 年美国食品和药物管理局（FDA）批准以安全菌株构建的凝乳酶基因工程菌投入工业使用之后，国外大型酶制剂生产公司的基因工程菌酶制剂于 20 世纪 90 年代中期进入中国，并建立了控股公司或独资公司，销售 3 个等级 10 多个系列的产品。

有机酸 中国用发酵法生产有机酸是 20 世纪 80 年代兴起的。以柠檬酸、L- 乳酸、L- 苹果酸和衣康酸等为主。其中柠檬酸产量居世界第二位，年出口额 2 亿美元以上，为世界第一，也是中国化工行业单项出口额最大的产品。

维生素 维生素发酵在我国起步较早，已形成规模化生产的主要有维生素 B₁₂、维生素 B₂ 和维生素 C。中国科学家于 20 世纪 70 年代末期发明的双菌协同发酵生物合成维生素 C 的“二步发酵法”，一举取代了沿用近半个世纪的“莱氏化学合成法”，成为当今国际通用的维生素 C 生产法。中国已成为维生素 C 的生产大国，也是技术强国。

燃料乙醇 汽油中添加 10%~15% 的无水乙醇可获得良好的抗震性，乙醇的助燃性可明显降低汽车尾气对城市的大气污染。中国多省已法定在车用汽油中添加定量无水乙醇，全国大有跟进之势，因而燃料乙醇业有望成为中国最大的发酵产业之一。生产燃料乙醇所消耗的能量大于产出燃料乙醇的能量，是国际上多年来尚未攻克的难题。

酿酒工业 以大曲酒为代表的蒸馏酒传承着中国独有的酿造文化和历史，不同的香型和口感具有明显的产地特征，造就了不少驰名中外的名牌。啤酒源于外国，但近十余年来国内啤酒业已经实现了集约化和现代化，产量位居世界第二。如今酿酒工业的年产值逾千亿元。

当前，中国发酵工业多数产品的技术经济指标均落后于国际先进水平。特别是产品的分离纯化技术进步不快，高纯度等级产品的产量低、成本高。以氨基酸、酶制剂为例，尽管中国不乏优良的生产菌株，可是高纯度等级的产品需要进口。要扭转这种局面，从业人员的继续学习是必由之路。另外，优良的生产菌种是发酵工业的源头，菌种又是在生产过程和环境

中极易流失的资源。期待这种产权尽快得到切实、有力的保护，以促进跨学科间的协作。

《现代发酵工程丛书》着眼于提升发酵工业水平的共性技术。内容侧重实用，原理的阐述深入浅出。丛书约十册，先期出版以下五册。

一、《现代发酵微生物实验技术》

微生物是发酵工业的根本，优良菌株是上佳发酵结果的前提，生产过程中不断强化菌种的性能是保持技术经济优势的必需。中国青霉素发酵液的效价从 20 世纪 50 年代的每毫升数千国际单位，提高到 6 万国际单位以上。据业界总结，菌种强化的贡献约为 50%。

本书含 81 项实验。包括显微技术、细胞特殊结构的观察、代谢调控育种、原生质体融合育种和基因工程等定向育种技术，以及相关新型仪器设备的使用。书中图文并茂，特别适于在学者学习和在职者继续学习时阅读参考。

二、《高细胞密度发酵技术》

许多发酵的产物积累于菌体细胞内部。要获得这些产物的高生产强度，理想的办法是在维持产率系数和比生产率不降低的同时，尽可能提高发酵液内细胞的密度。但实现高密度发酵并非易事，这涉及液内传质的强化、加速溶氧的供给、基质改良和流加优化控制、有害副产品的随程移除和反应器合理设计等问题的解决。

高细胞密度发酵技术是随着基因工程重组药物生产的需要而发展起来的一项发酵工程新技术。书中详细阐述了它的进展和应用实例，显示了该技术广阔的应用前景。

三、《微生物酶与应用生物催化》

本书着重阐述微生物酶与生物转化的基本知识与应用，具有实用性和前沿性。微生物酶不但具有所催化底物的专一性，还有底物分子上相同反应基团所在位点的专一性，以及消旋体异构物的选择性，后者对手性化合物的合成具有特别重要的价值。结合固定化酶或固定化细胞技术的生物转化法，大大拓宽了发酵工业的领域。目前，愈来愈多的原来用化工合成的药物和其他精细化工产品改用生物转化法生产，获得高效率、低能耗和低污染的结果。

四、《现代固态发酵与酶制剂生产》

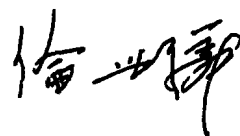
固态发酵源于中国，酱油发酵已有千年的历史。固态发酵技术用于酶制剂生产的潜在优势早就引起国内外学者的重视。本书主要取材于近 10 年来数百篇国外研究论文，结合作者的研究经验，详细地介绍了固态发酵的理论基础、过程参数的测量方法和控制技术、固态发酵动力学的研究方法和过程的优化控制技术等。书中还介绍了多种酶制剂的固态发酵的生产实例。

五、《发酵过程解析、控制与检测技术》

发酵过程的在线检测、实时在线控制和流加过程的优化是提高发酵总体水平的有效途径。本书结合具体的发酵实例，归纳、阐述和系统地总结了发酵过程在线检测、在线自适应控制和最优化控制理论，并对模糊逻辑推理、人工神经网络、代谢网络模型、状态预测模型或识别等方法与技术作了介绍。

本书对所论述的控制方法和技术均附有应用实例，有助于继续学习者对内容的理解。

本丛书的作者都是多年来工作在科研第一线的学者。他们在百忙之中不辞辛劳，为读者撰写了这套丛书。相信该丛书的面世将会为发酵工业技术水平的提升有所贡献。



2005 年 3 月

前　　言

发酵技术是食品、制药、酶制剂等行业生产的主要技术手段。《现代发酵微生物实验技术》旨在阐述发酵技术的核心，为相关研究技术人员快速掌握发酵技术提供指导，是发酵工程及相关专业的学生和技术人员培养的必修课。

作为发酵工程学科硕士学生教材和发酵工程技术人员参考用书，《现代发酵微生物实验技术》（第一版）于数年前出版。由于近几年生物技术的发展，原书中的部分内容已不适合现代发酵技术的要求，应读者要求作者在第一版的基础上进行了较大的修改和补充。

本书延续了第一版编写中“图文并茂，有论述，有操作，有结果”的特色。在内容上保持了显微技术、微生物细胞特殊结构的观察、噬菌体、标记菌种的获得与应用、原生质体系列育种技术和固定化细胞生物转化等实用技术，并结合本研究室近几年的研究经验，对基因工程育种技术部分实验进行了修改，增加了基因敲除、定点突变、表达蛋白提纯等实验技术，使本书体系更完善。此外，还增加了第八章“菌种保藏方法与机构”和第二章中“酵母子囊孢子的形成及观察”等相关实验技术。

本书仍由江南大学（原无锡轻工大学）生物工程学院工业微生物研究中心集体编写，诸葛斌和诸葛健教授担任主编，方慧英和沈微副教授为副主编。参加辅助编写工作的博士和硕士研究生有杜好勉、高晓娜、曹艳辉、丁小云、范俊英、焦策、李汉文和聂玲燕，张成和宋保平参加了部分章节的编写工作。

本书主要参编者都处在教学与科研的第一线，都有较为丰富的实践经验和相当的研究成果。所编内容力求以实用、常用和经典技术为核心，做到了常用工业微生物实验技术“一书通”，同时也为读者提供实验思路和方案。

限于编写人员的学识和写作水平，本书难免有所疏漏乃至错误，希望广大师生和读者及时提出宝贵意见。

编者

2011年1月于江苏无锡

第一版前言

作者所在单位（江南大学）的发酵工程学科是我国最早授予的国家重点学科之一。《微生物学》历来是发酵工程及相应的以生物技术为手段的农副产品深加工等有关专业的重要学位课程，是一门理论教学和实验技术并重的重要专业基础课。

作为发酵工程学科的微生物学硕士点，其课程设置和内容的侧重点明显有着理工结合的特征，《现代发酵微生物实验技术》作为该硕士点的学位课程就是在这一背景下设立的。

所谓“现代”就有“新”和“高”的含义，但也会有某些常用的经典内容，这样的编写也许有其一定的连续性和系统性，有利于学习和应用。

依据微生物学和发酵工程学科的结合与发展，本书的内容主要涉及显微技术、微生物细胞特殊结构的观察、噬菌体、标记菌种的获得与应用、原生质体系列育种技术、基因操作及其育种技术和固定化细胞生物转化等共计 81 项实验。这些内容在本科微生物学曾有所涉及，但实验方面由于学时和层次的限制多数无法实施。进入研究生学习阶段，进一步学习和实践这方面的知识与技术就有了可能。

这本《现代发酵微生物实验技术》的编写有其特色，即本书图文并茂，有论述，有操作，有结果，还有某些新设备的介绍。目的是使初学者有一个完整的概念，并力图在思维上有所发展。

参与编写者在教学与科研上都有较为丰富的实践经验和研究成果，所以《现代发酵微生物实验技术》中许多内容都有较强的可行性，而且也为读者与作者进一步交流提供了途径。

本书是由江南大学（原无锡轻工大学）生物工程学院工业微生物研究中心集体创作的，许多博士和硕士研究生参加了基础工作，他们是于海、余秉琦、周礼红、湛斌、张晓梅、谢涛、张永光、周小玲、王晨霞、李琛、刘建伟、徐敏、郭亮、匡小婴、马骏双、赵有玺、邱重晏、李艳丽、牛丹丹、陈献忠、路志群、段绪果。姜琳同学和吴亢高级工程师也参加了编写工作，还参考了由诸葛健、王正祥编写的《工业微生物实验技术手册》的有关内容。本书由诸葛健教授担任主编，沈微、唐雪明、方慧英三位副教授为副主编。

限于编写人员的学识和写作水平，书中难免有所缺陷，甚至是错误，希望广大师生和读者不时提出宝贵意见。

编 者

2004 年 10 月于江苏无锡

目 录

第一章 显微技术	1
第一节 显微观察	1
一、相差显微镜	1
实验 1-1 相差显微镜的使用	1
二、荧光显微镜	3
实验 1-2 荧光显微镜的使用	5
三、电子显微镜	7
实验 1-3 细菌、酵母菌超薄切片的透射电镜观察	8
实验 1-4 噬菌体的透射电镜观察	10
实验 1-5 质粒 DNA 的透射电镜观察	10
实验 1-6 酵母细胞的扫描电镜观察	13
第二节 显微摄影	14
实验 1-7 显微摄影、菌落摄影和凝胶摄影	15
第三节 放射自显影	18
实验 1-8 硝酸纤维素滤纸上标记 DNA 的放射自显影	18
第四节 显微操作技术用于单细胞分离	19
实验 1-9 显微操纵器用于单细胞分离	20
实验 1-10 显微操纵器用于酵母子囊的解剖及子囊孢子单孢化	21
实验 1-11 玻璃微型工具的制作	22
第五节 流式细胞仪测定细胞核内 DNA 的含量	23
实验 1-12 流式细胞仪计数法	24
第二章 微生物细胞特殊结构的观察	25
第一节 染色技术	25
一、染色的基本原理	25
二、染料	25
三、染色	26
实验 2-1 真菌的荧光染色与观察	26
第二节 细胞主要结构成分的分离与观察	28
实验 2-2 草兰阳性细菌细胞壁的制备	29
实验 2-3 酵母细胞壁甘露聚糖的制备	30
实验 2-4 细胞壁的形态观察	31
实验 2-5 草兰阴性菌细胞外膜蛋白的分离	32
实验 2-6 细菌荚膜的观察	33
实验 2-7 细菌鞭毛的观察	33
实验 2-8 微生物细胞核的观察	35
实验 2-9 细菌染色体 DNA 的分离与观察	36

实验 2-10 异染颗粒的观察	37
实验 2-11 酵母细胞内脂肪颗粒和肝糖颗粒的观察	38
实验 2-12 酵母液泡及线粒体的提取	39
第三节 芽孢、子囊孢子和假菌丝的观察	42
一、芽孢	42
实验 2-13 细菌芽孢形成及发芽的观察	44
实验 2-14 伴孢晶体的观察	44
二、酵母子囊孢子	45
实验 2-15 酵母子囊孢子的形成及观察	45
实验 2-16 酿酒酵母单倍体细胞的制备与鉴定	46
三、流式细胞术	47
实验 2-17 酿酒酵母染色体倍性鉴定	48
四、酵母假菌丝	48
实验 2-18 酵母假菌丝的观察	49
第三章 噬菌体	50
实验 3-1 噬菌体的分离与纯化	52
实验 3-2 高效价噬菌体原液的制备	53
实验 3-3 溶源菌的鉴定	54
实验 3-4 抗噬菌体产 α -淀粉酶菌株的选育	55
第四章 标记菌种的获得与应用	56
第一节 富集培养技术在获得标记菌种中的应用	56
一、营养缺陷型富集法在原核细胞中的应用	56
实验 4-1 芽孢杆菌营养缺陷型的筛选	56
二、营养缺陷型富集法在真核细胞中的应用	58
实验 4-2 酵母营养缺陷型的筛选	59
实验 4-3 青霉菌营养缺陷型菌株的筛选	59
三、浓度梯度法富集抗性突变株	60
四、富集法在研究次级代谢的重组 DNA 技术中的应用	61
第二节 营养缺陷型标记菌种的获得	62
一、诱变方法	62
二、淘汰野生型	62
三、检出缺陷型	62
四、营养缺陷型生长谱的确定	63
实验 4-4 芽孢杆菌营养缺陷型生长谱的确定	65
第三节 呼吸缺陷型标记菌种的获得	66
实验 4-5 酵母呼吸缺陷型的筛选	67
第四节 抗反馈调节抗性突变株的获得与应用	67
实验 4-6 氨基酸抗反馈调节突变株的选育	69
第五章 原生质体系列育种技术	71
第一节 工业菌种育种的策略	71
第二节 原生质体融合育种	72
一、原生质体融合育种的特点	72

二、原生质体融合育种步骤与要点	74
三、原生质体再生率和融合率的计算	77
实验 5-1 芽孢杆菌的原生质体融合	77
实验 5-2 链霉菌原生质体融合	78
实验 5-3 小单胞菌的原生质体融合	80
实验 5-4 酿酒酵母的原生质体融合	81
实验 5-5 丝状真菌的原生质体融合	82
第三节 原生质体转化育种	85
实验 5-6 芽孢杆菌原生质体转化	86
实验 5-7 质粒 DNA 转化链霉菌原生质体	86
实验 5-8 酿酒酵母的原生质体转化法	87
实验 5-9 真菌原生质体转化	88
第四节 原生质体诱变育种	90
实验 5-10 芽孢杆菌种间融合子 F-26-2 原生质体诱变育种	90
实验 5-11 紫外线诱变原生质体选育 L-谷氨酸高产菌	90
第五节 原生质体技术中的一些特殊技术	92
一、紫外线照射原生质体增加融合率	92
二、供体原生质体的热灭活	92
三、原生质体电融合技术	93
实验 5-12 电诱导酵母原生质体融合	93
四、遗传转移	93
实验 5-13 原生质体融合法转移酵母线粒体及杀伤质粒	94
第六章 基因工程育种技术	96
第一节 基因工程的基本过程和原理	96
一、载体	96
二、DNA 重组用酶	98
第二节 大肠杆菌基因工程	102
一、大肠杆菌感受态细胞的制备和转化	102
实验 6-1 用氯化钙制备和转化感受态大肠杆菌	103
实验 6-2 用氯化钙制备感受态大肠杆菌	104
实验 6-3 用 PEG 制备和转化大肠杆菌感受态细胞	104
实验 6-4 大肠杆菌的电击转化	105
二、大肠杆菌中质粒的提取与纯化	106
实验 6-5 质粒的大量提取与纯化	106
实验 6-6 质粒的小量提取	107
实验 6-7 用硅胶膜分离法小量提取质粒	108
三、外源基因在大肠杆菌中的高表达	109
实验 6-8 载体和基因的酶切	111
实验 6-9 基因与载体的连接	112
第三节 非大肠杆菌微生物基因工程	115
一、芽孢杆菌基因工程	115
实验 6-10 枯草杆菌感受态细胞的制备和转化	117

实验 6-11 枯草杆菌染色体 DNA 的提取	117
实验 6-12 枯草芽孢杆菌 (<i>Bacillus subtilis</i>) 碱性果胶酶基因的 PCR 扩增	118
实验 6-13 从电泳凝胶中分离枯草芽孢杆菌 (<i>Bacillus subtilis</i>) 碱性果胶酶基因	119
实验 6-14 枯草杆菌转化子质粒的提取和检测	119
实验 6-15 地衣芽孢杆菌感受态细胞的诱导形成及其高效电转化	120
二、酵母基因工程	121
实验 6-16 酵母染色体 DNA 的提取	122
实验 6-17 酿酒酵母的乙酸锂完整细胞转化法	123
实验 6-18 单链载体 DNA 的制备	124
实验 6-19 酵母菌质粒 DNA 的提取	124
实验 6-20 碱性果胶酶基因重组巴斯德毕赤酵母的构建	125
实验 6-21 羟酸还原异构酶基因多拷贝重组啤酒酵母的构建	129
第四节 其他基因工程育种常用技术	130
实验 6-22 酿酒酵母 W303 甘油酯酶 GPP ₂ 基因敲除技术	130
实验 6-23 粗糙脉孢菌漆酶基因的定点突变技术	131
第五节 蛋白质纯化技术	133
实验 6-24 利用 His 标签进行 Ni 柱纯化甘油脱氢酶的分离技术	133
实验 6-25 离子交换色谱技术分离纯化蛋白质	135
第七章 微生物细胞固定化方法	137
第一节 载体结合法	137
一、表面吸附法	138
二、共价结合法	138
实验 7-1 <i>Amycolatopsis</i> sp. ST2710 的载体固定化	138
第二节 交联法	139
第三节 包埋法	140
一、藻酸钙凝胶包埋法	140
实验 7-2 酿酒酵母的藻酸钙固定化	141
实验 7-3 固定化枯草杆菌连续生产耐热 α-淀粉酶	143
二、κ-角叉胶包埋法	143
实验 7-4 κ-角叉胶一步包埋法	144
实验 7-5 κ-角叉胶二步包埋法	145
实验 7-6 固定化酵母连续生产酒精	146
实验 7-7 固定化细胞的回收与活细胞计数	146
三、聚丙烯酰胺凝胶包埋法	147
实验 7-8 大肠杆菌的聚丙烯酰胺凝胶固定化	147
四、光交联树脂前聚体包埋法	148
实验 7-9 光交联树脂固定化原生质体	148
第八章 菌种保藏方法与机构	149
第一节 菌种的退化与防治措施	149
一、菌种退化的现象及原因	149
二、防止退化措施	150
第二节 常用菌种保藏	151

一、菌种保藏的原理	151
二、常用的菌种保藏方法	151
实验 8-1 斜面保藏法	151
实验 8-2 液体石蜡保藏法	152
实验 8-3 载体保藏法	152
实验 8-4 甘油管低温保藏法	154
实验 8-5 液氮冷冻保藏法	154
实验 8-6 真空冷冻干燥保藏法	156
第三节 基因工程菌的保藏	157
第四节 著名菌种保藏及专利菌种保藏机构	158
一、中国微生物菌种保藏管理委员会组织系统	158
二、国际著名菌种保藏机构	159
三、国际确认的专利菌种保藏机构（IDA）	167
参考文献	169

第一章 显微技术

显微技术是微生物实验与研究中的基本技术之一。由于微生物体积微小，常以微米（ μm ）或纳米（nm）来描述其大小，因此，要对它们进行观察则必须借助显微镜。显微镜种类很多，可以根据所要研究的对象和要求选用，这里描述的是相差显微镜和荧光显微镜。要观察更小的微生物和胞内的微小结构，则需要采用透射电子显微镜和扫描电子显微镜。

为了及时记录观察到的现象，还可以用显微摄影的方法将其记录下来，现代的数字化技术已经很容易做到。

第一节 显微观察

一、相差显微镜

人的眼睛能够分辨光波（颜色）和振幅（亮度）的差异。显微镜下观察的物体，大都是由于光波、振幅的改变，致使物体表面的明暗不同。微生物细胞的染色主要是改变了光波波长，因而易于观察。但染色的结果是使细胞的内部自然结构受到破坏，不利于对微生物的正确观察。透明的物体不能改变振幅和波长，只能使光波的相位发生改变，而人的肉眼却无法分辨光波相位的差异。

相差显微镜就是将透过反差极小的标本的光分解成相位不同的直射光和衍射光，使这两种光相互干涉，即能观察到有明暗之分的物像的一种显微镜。它与普通光学显微镜外形相似，其主要差别有两点：即使用的物镜是相差物镜和具有环状光圈的集光器，相差物镜内安有相板，物镜镜筒上一般都刻有红色或绿色 Ph 字样。

相差集光器常见的是转盘集光器，上面装有不同的环状光阑，转盘前面的标记表示位于集光器下面的光圈种类，如标记 $10\times$ ，表示应与 $10\times$ 的相差物镜配合使用， $40\times$ 即与 $40\times$ 相差物镜配合使用等；另有标为 0 的，表示没有环状光阑，即作一般集光器使用。

使用相差显微镜关键是将相板和光阑的光轴同轴，否则效果较差。

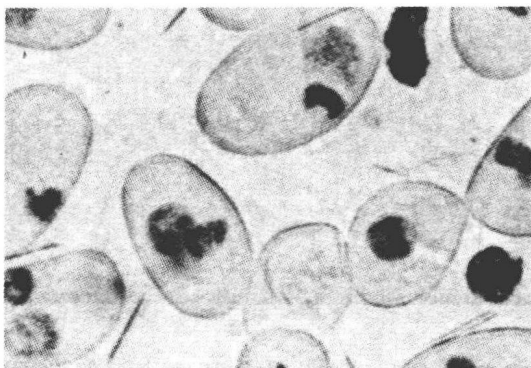
相差显微镜对于非染色的样品具有较好的摄影效果（图 1-1），其光路图如图 1-2 所示。

实验 1-1 相差显微镜的使用

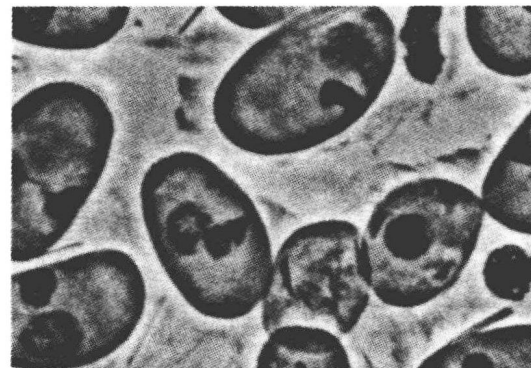
相差显微镜能观察到透明样品的细微部位，适合观察微生物活细胞生活状态下的生长、繁殖和运动状态及细胞的结构，是研究工业微生物和生物技术的常用工具。

1. 实验材料

- ① 相差显微镜。
- ② 待观察菌种平皿。



(a) 明视野显微镜



(b) 相差显微镜

图 1-1 明视野显微镜与相差显微镜的显微摄影效果比较

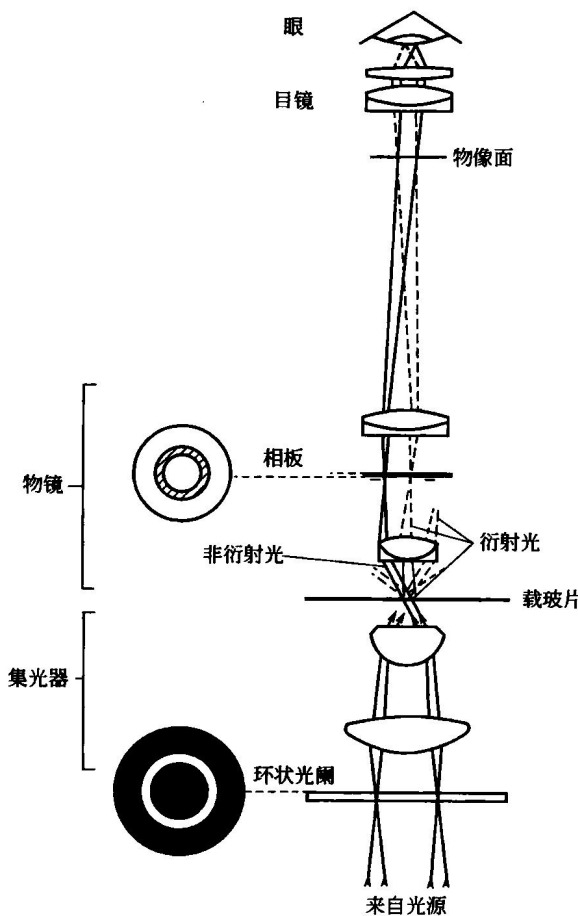


图 1-2 相差显微镜光路图

③ 制片用具。

2. 实验步骤

- ① 装上转盘集光器并安上相差物镜。在滤光片架上安放好滤色片，一般用绿色。
- ② 配好相差物镜及相应光阑（图 1-3），将标本放在载物台上。

③ 按明视野显微镜的操作步骤，调光，调焦，直至看到清晰的物像。

④ 拔出普通目镜，换上合轴调整望远镜，一边看望远镜，一边旋转外筒使它升降，对准焦点就能看清亮环和圆环（图 1-4）。用固定螺丝固定外筒，进行中心调节。如果两个圆环不能完全重合而有误差，则使用聚光器左右侧的两个调节螺栓进行精密调节，使两者完全重合。若亮环与圆环仍然不重合，则应上下移动集光器调节。

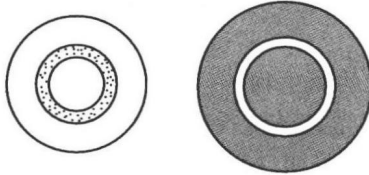


图 1-3 相环和环状光阑

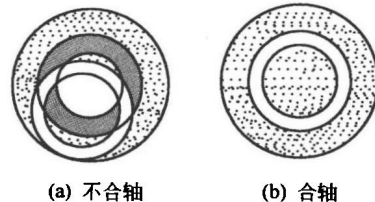


图 1-4 合轴调整

⑤ 拔出望远镜，插入普通目镜观察。注意每次更换标本或改变不同倍数的相差物镜时，都必须重新进行调节。

相差显微镜的使用与暗视野显微镜有一些相似处，如载玻片和盖玻片的厚度，以及使用油浸相差物镜时，要使集光器也浸油等。

如图 1-5 所示为相差显微镜观察青霉“帚”的效果图。

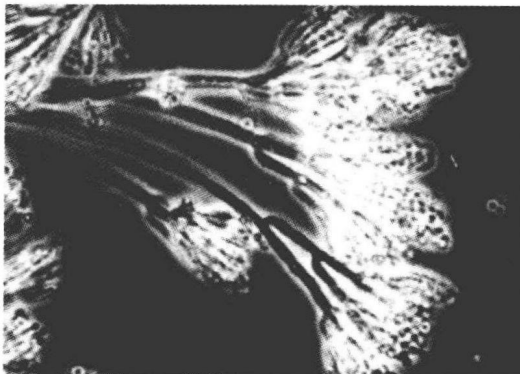


图 1-5 相差显微镜观察青霉“帚”

二、荧光显微镜

细胞中有一些物质，如叶绿素等，受紫外线照射后可发出荧光；而另有一些物质本身虽不能发出荧光，但如果用荧光染料或荧光抗体染色后，经紫外线照射亦可发出荧光，荧光显微镜就是对这类物质进行定性和定量研究的工具之一。

荧光显微镜与普通显微镜的不同之处主要有：

(1) 独特的光源系统 荧光显微镜的光源通常采用功率为 150~200W 的高压汞灯，经激发后发射丰富的紫外光和蓝紫光。

(2) 激发荧光滤光片 它安装在显微镜台下的聚光镜与光源之间，主要有两种。一种是紫外光滤板 (UG)，主要透过 275~400nm 波段的光，按其透光范围可分为紫外光滤板 1 及紫外光滤板 5，后者透光范围比紫外光滤板 1 广，荧光强度也大。UG 滤板常辅以蓝色滤板，以消除残余红光。另一种是蓝紫光滤板 (BG)，主要透过 330~480nm 波段的光。BG 滤板适用于观察细菌标本，但不适于观察有自发荧光的组织标本。此外尚有一套吸收滤板，放在

接目镜的前面或后面，其作用是不让紫外线、蓝紫光通过而允许荧光通过，使标本在暗的背景上出现荧光。吸收滤板有 OG（橙黄色）型和 GG（淡绿色）型，透光波段范围是 410~650nm。

(3) 荧光显微镜具备明视野及暗视野两种集光器 明视野集光器透度大而背景较亮，对比较差，故主要适用于低放大倍数的组织切片；暗视野集光器则背景暗，反差大，高放大倍数的荧光物像清晰，因此对于放大倍数较高、荧光弱的标本也可观察。集光器又可分为干系和油浸系，干系不需滴油，使用方便，用于低倍及中倍放大标本的观察；而油浸系用于细微结构高倍观察。

荧光显微镜除用于观察少数发光和用发光基因标记的微生物外，对于微生物细胞需用荧光染料或荧光抗体染色后才能进行荧光观察。常用于荧光显微镜检验中的荧光染料有金胺、中性红、吖啶橙、阿的平、异硫氰基荧光黄（FITC）、罗丹明（RB200）等。

微生物细胞的不同结构对激发光的要求不同，需采用合适的荧光染料和激发滤色镜。表 1-1 所列为激发光及其应用范围。

表 1-1 激发光及其应用范围

激发光源	滤色镜波长/nm	应用范围
紫外线	334	细菌异硫氰荧光素染色
	365	自发荧光观察
		一般荧光抗体法观察
紫色光	405	邻苯二酚胺、5-羟基色胺等的观察
	435	四环素染色观察
蓝色光	405、435 和 490 附近的连续光谱	荧光抗性法：免疫学 吖啶黄（橙）染色：癌细胞、红细胞 金色胺染色：结核菌 奎吖因染色：染色体的观察
绿色光	546	孚尔根（Feulgen）：细胞内 DNA 观察

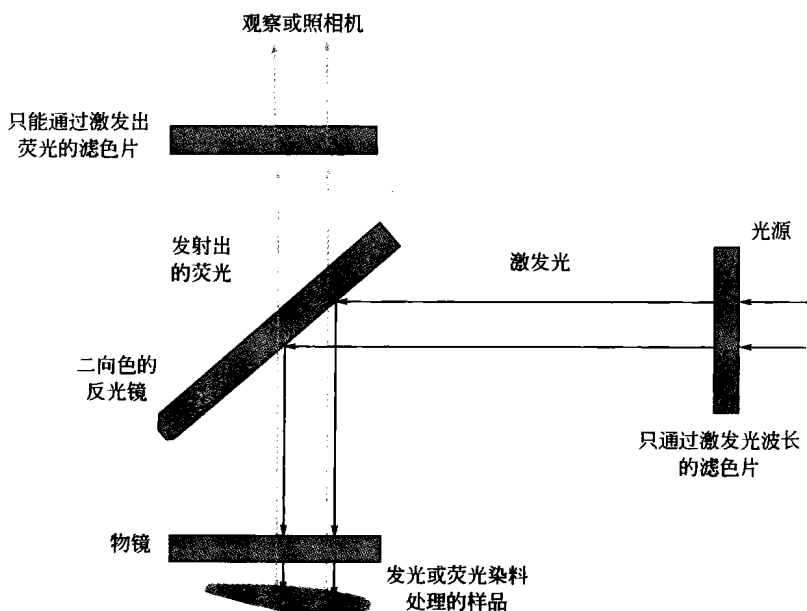


图 1-6 荧光显微镜光路图

荧光显微镜光路如图 1-6 所示。

激光扫描共聚焦显微镜 (confocal laser scanning microscopy) (图 1-7) 是近十年发展起来的图像分析仪器，现已广泛应用于荧光定位、定量测量、共焦图像分析、三维图像重建、活细胞动力学参数监测和胞间通讯研究等方面。

其功能有单标记、双标记、三标记检测，精确的一维、二维、三维、四维观察，高品质的荧光及透射成像，定性以及定量分析，特殊的光反应和物体表面反射成像。涉及的领域有细菌学、生物化学、细胞生物学、组织胚胎学、食品科学、遗传学、药理学、生理学、神经科学、植物学、病理学、材料科学等。

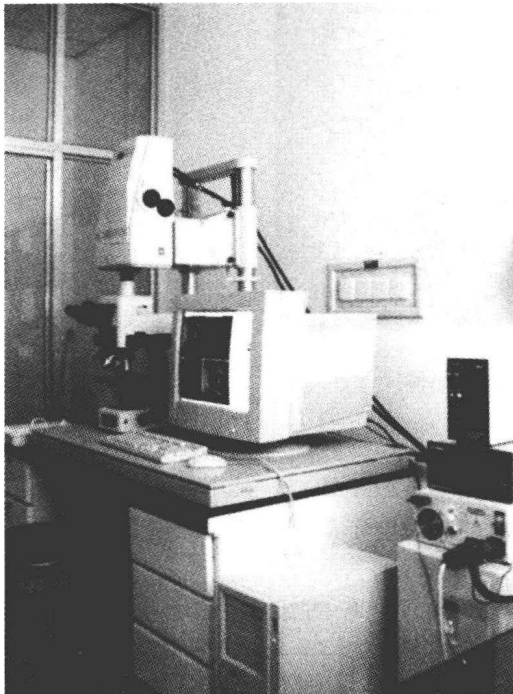


图 1-7 激光扫描共聚焦显微镜



图 1-8 荧光万能显微镜

荧光万能显微镜 (图 1-8) 的功能有明视野显微图像观察、荧光显微图像观察、荧光标记检测和荧光原位杂交等。除适用于植物的组织结构和细胞形态观察以及染色体核型和显带分析外，还适宜染色体原位杂交、组织原位杂交中荧光杂交位点检测，转基因植物及微生物中荧光蛋白标记定位等的研究。

实验 1-2 荧光显微镜的使用

1. 实验材料

- ① 荧光显微镜。
- ② 洁净载玻片。
- ③ 0.01% 吖啶橙水溶液。
- ④ 待检细菌，如衣原体等。

2. 操作步骤

- ① 菌体涂片，干燥、固定，吖啶橙染色。
- ② 打开荧光显微镜电源，将标本片置载物台上。
- ③ 打开钨丝灯光源调焦距和位置。
- ④ 关闭普通光源，换上荧光源，插入滤光片，在视野中即可见到发射橙色荧光的菌体（使用油浸系时需在光源与标本片之间滴上荧光显微镜专用油）。