

**Produktname: PRKN Maus-monoklonaler Antikörper****Katalog-Nr.: AMM82302**

Nur für Forschungszwecke.

**Zusammenfassung**

<b>Beschreibung</b>	monoklonaler Maus-Antikörper
<b>Host</b>	Maus
<b>Anwendung</b>	ELISA,FC
<b>Reaktivität</b>	Menschlich
<b>Konjugation</b>	Unkonjugiert
<b>Modifikation</b>	Unverändert
<b>Isotyp</b>	Mouse IgG2a
<b>Klonalität</b>	Monoklonal
<b>Form</b>	Flüssig
<b>Konzentration</b>	1 mg/ml
<b>Lagerung</b>	Aliquotieren und bei -20°C lagern (12 Monate haltbar).Frost/Tau-Zyklen vermeiden.
<b>Versand</b>	Eisbeutel
<b>Puffer</b>	Gereinigter Antikörper in PBS mit 0,05% Natriumazid
<b>Aufreinigung</b>	Affinitätsreinigung

**Anwendung**

**Verdünnungsverhältnis** ELISA 1:5000-1:20000,FC 1:200-1:400

**tnis**

**Molekulargewicht** 51.6kDa

**Antigen-Informationen**

<b>Genname</b>	PRKN
<b>Alternative Namen</b>	PDJ; AR-JP; LPRS2; PARK2
<b>Gen-ID</b>	5071.0
<b>SwissProt ID</b>	O60260
<b>Immunogen</b>	Gereinigtes rekombinantes Fragment des humanen PRKN (AA: 1-144), exprimiert in E. coli.

**Hintergrund**

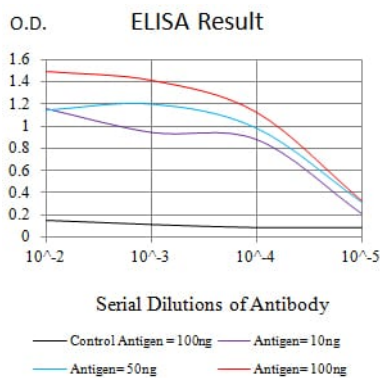
Die genaue Funktion dieses Gens ist unbekannt; das kodierte Protein ist jedoch Bestandteil eines Multiprotein-E3-Ubiquitin-Ligase-Komplexes, der Substratproteine für den proteasomalen Abbau markiert. Mutationen in diesem Gen verursachen

bekanntermaßen die Parkinson-Krankheit und die autosomal-rezessive juvenile Parkinson-Krankheit. Alternatives Spleißen dieses Gens führt zu mehreren Transkriptvarianten, die unterschiedliche Isoformen kodieren. Weitere Spleißvarianten dieses Gens wurden beschrieben, sind aber derzeit noch nicht durch Transkriptdaten belegt.

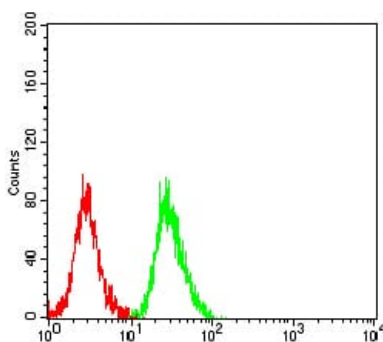
## Forschungsbereich

Autophagie

## Bilddaten



Schwarze Linie: Kontrollantigen (100 ng); Lila Linie: Antigen (10 ng); Blaue Linie: Antigen (50 ng); Rote Linie: Antigen (100 ng)



Durchflusszytometrische Analyse von SH-SY5Y-Zellen unter Verwendung des Maus-mAb PRKN (grün) und einer Negativkontrolle (rot).