

---

**Produktname: Chk1 (Phospho-Ser280) Kaninchen-polyklonaler Antikörper****Katalog-Nr.: APRab04451**

Nur für Forschungszwecke.

**Zusammenfassung**

<b>Beschreibung</b>	polyklonaler Kaninchenantikörper
<b>Host</b>	Kaninchen
<b>Anwendung</b>	WB,ELISA
<b>Reaktivität</b>	Mensch, Ratte, Maus
<b>Konjugation</b>	Unkonjugiert
<b>Modifikation</b>	Phosphoryliert
<b>Isotyp</b>	IgG
<b>Klonalität</b>	Polyklonal
<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>	Flüssigkeit in PBS mit 50 % Glycerin, 0,5 % Schutzprotein und 0,02 % Konservierungsmittel vom neuen Typ N.
<b>Aufreinigung</b>	Affinitätsreinigung

**Anwendung**

<b>Verdünnungsverhältnis</b>	WB 1:500-1:2000,ELISA 1:10000-1:20000
<b>Molekulargewicht</b>	54kDa

**Antigen-Informationen**

<b>Genname</b>	CHEK1
<b>Alternative Namen</b>	CHEK1; CHK1; Serine/threonine-protein kinase Chk1; CHK1 checkpoint homolog; Cell cycle checkpoint kinase; Checkpoint kinase-1
<b>Gen-ID</b>	1111.0
<b>SwissProt ID</b>	O14757
<b>Immunogen</b>	Das Antiserum wurde gegen ein synthetisches Peptid hergestellt, das vom humanen Chk1 im Bereich der Phosphorylierungsstelle Ser280 abgeleitet ist. Aminosäurebereich: 251–300

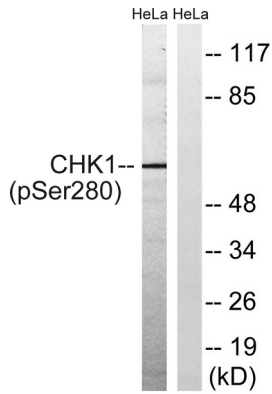
## Hintergrund

Das von diesem Gen kodierte Protein gehört zur Familie der Serin/Threonin-Proteinkinasen. Es ist für den durch Kontrollpunkte vermittelten Zellzyklusarrest als Reaktion auf DNA-Schäden oder nicht replizierte DNA erforderlich. Dieses Protein integriert Signale von ATM und ATR, zwei Zellzyklusproteinen, die an der DNA-Schadensantwort beteiligt sind und in der meiotischen Prophase I mit Chromatin assoziieren. Die Phosphorylierung der Proteinphosphatase CDC25A durch dieses Protein ist notwendig, damit Zellen den Zellzyklusfortschritt als Reaktion auf DNA-Doppelstrangbrüche verzögern können. Für dieses Gen wurden mehrere alternativ gespleißte Transkriptvarianten gefunden. [bereitgestellt von RefSeq, Okt. 2011], katalytische Aktivität: ATP + Protein = ADP + Phosphoprotein., Domäne: Die autoinhibitorische Region (AIR) hemmt die Aktivität der Kinasedomäne., Funktion: Erforderlich für den durch Kontrollpunkte vermittelten Zellzyklusarrest als Reaktion auf DNA-Schäden oder nicht replizierte DNA. Kann auch den Zellzyklusfortschritt während ungestörter Zellzyklen negativ regulieren. Erkennt die Substratkonsensussequenz [R-X-X-S/T]. Bindet an CDC25A, CDC25B und CDC25C und phosphoryliert diese. Die Phosphorylierung von CDC25A an Ser-178 und Thr-507 sowie die Phosphorylierung von CDC25C an Ser-216 erzeugen Bindungsstellen für 14-3-3-Proteine, welche CDC25A und CDC25C hemmen. Die Phosphorylierung von CDC25A an Ser-76, Ser-124, Ser-178, Ser-279 und Ser-293 fördert den proteolytischen Abbau von CDC25A. Die Hemmung der CDC25-Aktivität führt zu einer verstärkten inhibitorischen Tyrosinphosphorylierung von CDK-Cyclin-Komplexen und blockiert den Zellzyklus. Bindet an RAD51 an Thr-309 und phosphoryliert es, was die Assoziation von RAD51 mit Chromatin verstärken und die DNA-Reparatur durch homologe Rekombination fördern kann. Bindet an TLK1 an Ser-743 und phosphoryliert es, wodurch die TLK1-abhängige Phosphorylierung des Chromatin-Assemblierungsfaktors ASF1A verhindert wird. Dies kann die Chromatin-Assemblierung während der S-Phase oder die DNA-Reparatur beeinflussen. Kann außerdem mehrere Stellen im C-Terminus von TP53 phosphorylieren, was die Aktivierung von TP53 durch Acetylierung fördert und die Unterdrückung der Zellproliferation verstärkt. PTM: Phosphoryliert durch ATR in RAD17-abhängiger Weise als Reaktion auf UV-Bestrahlung und Hemmung der DNA-Replikation. Phosphoryliert durch ATM als Reaktion auf ionisierende Strahlung. ATM und ATR können beide Ser-317 und Ser-345 phosphorylieren, was zu einer erhöhten Kinaseaktivität führt. Die Phosphorylierung an Ser-345 erhöht die Bindung an 14-3-3-Proteine und fördert die nukleäre Retention. Umgekehrt kann die Dephosphorylierung an Ser-345 durch PPM1D zum Aufheben des durch Checkpoints vermittelten Zellzyklusarrests beitragen. Eine Phosphorylierung an Ser-280 durch AKT1/PKB kann ebenfalls erfolgen, was die Mono- und/oder Diubiquitinierung fördern kann. Während des Mitosearrests findet zudem eine Phosphorylierung an undefinierten Resten statt, was zu einer verminderten Aktivität führt. PTM: Ubiquitiniert. Mono- oder Diubiquitinierung fördert den nukleären Ausschluss. Ähnlichkeit: Gehört zur Proteinkinase-Superfamilie. CAMK Ser/Thr-Proteinkinasefamilie. NIM1-Subfamilie. Ähnlichkeit: Enthält eine Proteinkinasedomäne. Subzelluläre Lokalisation: Der nukleäre Export wird zumindest teilweise durch XPO1/CRM1 vermittelt. Lokalisiert sich außerdem spezifisch während der Interphase am Zentrosom, wo es die zentrosomale CDC2-Kinase vor einer unangemessenen Aktivierung durch zytoplasmatisches CDC25B schützen kann. Untereinheit: Interagiert mit BRCA1, CLSPN, PPM1D, RAD51, TIMELESS, XPO1/CRM1 und YWHAZ/14-3-3 zeta. Gewebespezifität: Wird ubiquitär exprimiert, mit der höchsten Expression in Thymus, Hoden, Dünndarm und Dickdarm.

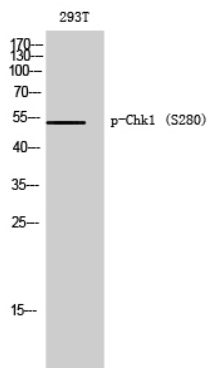
## Forschungsbereich

Zellzyklus G1S; Zellzyklus G2M\_DNA; p53;

## Bilddaten



Western-Blot-Analyse von Lysaten aus HeLa-Zellen, die 24 Stunden lang mit 2 nM Hu behandelt wurden, unter Verwendung des Chk1 (Phospho-Ser280)-Antikörpers. Die Spur rechts ist mit dem Phosphopeptid blockiert.



Western-Blot-Analyse von 293T-Zellen mit einem polyklonalen Phospho-Chk1 (S280)-Antikörper (Verdünnung 1:500)