
Produktname: Zytokeratin 14 Kaninchen-Polyclonal-Antikörper**Katalog-Nr.: APRab09726**

Nur für Forschungszwecke.

Zusammenfassung

Beschreibung	polyklonaler Kaninchenantikörper
Host	Kaninchen
Anwendung	WB,IHC,ICC/IF,ELISA
Reaktivität	Mensch, Maus, Ratte
Konjugation	Unkonjugiert
Modifikation	Unverändert
Isotyp	IgG
Klonalität	Polyklonal
Form	Flüssig
Konzentration	1 mg/ml
Lagerung	Aliquotieren und bei -20°C lagern (12 Monate haltbar).Frost/Tau-Zyklen vermeiden.
Versand	Eisbeutel
Puffer	Flüssigkeit in PBS mit 50 % Glycerin, 0,5 % Schutzprotein und 0,02 % Konservierungsmittel vom neuen Typ N.
Aufreinigung	Affinitätsreinigung

Anwendung

Verdünnungsverhältnis	WB 1:500-1:2000,IHC 1:100-1:300,ICC/IF 1:50-1:200,ELISA 1:10000-1:20000
Molekulargewicht	53kDa

Antigen-Informationen

Genname	KRT14
Alternative Namen	KRT14; Keratin, type I cytoskeletal 14; Cytokeratin-14; CK-14; Keratin-14; K14
Gen-ID	3861.0
SwissProt ID	P02533
Immunogen	Das Antiserum wurde gegen ein synthetisches Peptid hergestellt, das von der C-terminalen Region des humanen KRT14 abgeleitet ist. Aminosäurebereich: 421–470

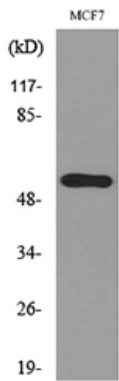
Hintergrund

Dieses Gen kodiert für ein Mitglied der Keratinfamilie, der vielfältigsten Gruppe der Intermediärfilamente. Das Genprodukt, ein Keratin vom Typ I, liegt üblicherweise als Heterotetramer mit zwei Keratin-5-Molekülen, einem Keratin vom Typ II, vor. Gemeinsam bilden sie das Zytoskelett von Epithelzellen. Mutationen in den Genen für diese Keratine sind mit Epidermolysis bullosa simplex assoziiert. Mindestens ein Pseudogen wurde auf Chromosom 17p12-p11 identifiziert. [bereitgestellt von RefSeq, Juli 2008], Krankheit: Defekte im KRT14-Gen sind eine Ursache für Epidermolysis bullosa simplex vom Dowling-Meara-Typ (DM-EBS) [MIM:131760]. DM-EBS ist eine schwere Form der intraepidermalen Epidermolysis bullosa, die durch generalisierte herpetiforme Blasenbildung, Milienbildung, dystrophische Nägel und Schleimhautbeteiligung gekennzeichnet ist. Defekte im KRT14-Gen verursachen Epidermolysis bullosa simplex vom Köbner-Typ (K-EBS) [MIM:131900]. K-EBS ist eine Form der intraepidermalen Epidermolysis bullosa, die durch generalisierte Hautblasenbildung charakterisiert ist. Der Phänotyp unterscheidet sich nicht grundlegend vom Dowling-Meara-Typ, ist jedoch weniger schwerwiegend. Defekte im KRT14-Gen verursachen außerdem Epidermolysis bullosa simplex vom Weber-Cockayne-Typ (WC-EBS) [MIM:131800]. WC-EBS ist eine Form der intraepidermalen Epidermolysis bullosa, die durch Blasenbildung an den Hand- und Fußflächen gekennzeichnet ist. Defekte im KRT14-Gen verursachen die Dermatopathia pigmentosa reticularis (DPR) [MIM:125595]. DPR ist eine seltene ektodermale Dysplasie, die durch lebenslang persistierende netzartige Hyperpigmentierung, nicht-vernarbende Alopezie und Nageldystrophie charakterisiert ist. Defekte im KRT14-Gen verursachen außerdem die autosomal-rezessive Epidermolysis bullosa simplex (AREBS) [MIM:601001]. AREBS ist eine intraepidermale Epidermolysis bullosa, die durch lokalisierte Blasenbildung an den Fußrücken, Fußsohlen und der Fußinnenseite gekennzeichnet ist. Defekte im KRT14-Gen verursachen das Naegeli-Franceschetti-Jadassohn-Syndrom (NFJS) [MIM:161000], auch bekannt als Naegeli-Syndrom. NFJS ist eine seltene, autosomal-dominant vererbte Form der ektodermalen Dysplasie. Die Hauptmerkmale sind das Fehlen von Dermatoglyphen (Fingerabdrücken), retikuläre kutane Hyperpigmentierung (beginnend etwa im Alter von 2 Jahren ohne vorhergehende Entzündungsphase), palmoplantare Keratodermie, Hypohidrose mit verminderter Schweißdrüsenfunktion und durch Hitze hervorgerufenen Beschwerden, Nageldystrophie und Zahnschmelzdefekte. Funktion: Die nicht-helikale Schwanzdomäne fördert die Selbstorganisation von KRT5-KRT14-Filamenten zu großen Bündeln und verbessert die mechanischen Eigenschaften, die für die Elastizität von Keratin-Intermediärfilamenten in vitro verantwortlich sind. Sonstiges: Es gibt zwei Typen von Zytoskelett- und Mikrofibrillenkeratin: I (sauer; 40–55 kDa) und II (neutral bis basisch; 56–70 kDa). Ähnlichkeit: Gehört zur Familie der Intermediärfilamente. Subzelluläre Lokalisation: Wird in beiden als filamentöses Muster exprimiert. Untereinheit: Heterotetramer aus zwei Typ-I- und zwei Typ-II-Untereinheiten. Keratine. Keratin-14 assoziiert mit Keratin-5. Interagiert mit TRADD und Keratinfilamenten. Assoziiert mit anderen Typ-I-Keratinen. Gewebespezifität: Nachweisbar in der Basalschicht, reduziert in den apikal gelegenen Schichten, insbesondere im Stratum spinosum und Stratum granulosum, jedoch nicht im Stratum corneum. Stark exprimiert in der äußeren Wurzelscheide von Anagenfollikeln, nicht aber in der Keimmatrix, der inneren Wurzelscheide oder im Haar. Findet sich in Keratinozyten, die das Kolbenhaar während der Telogenphase umgeben.

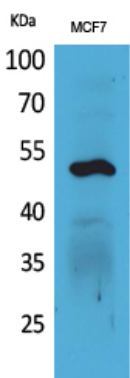
Forschungsbereich

Signaltransduktion

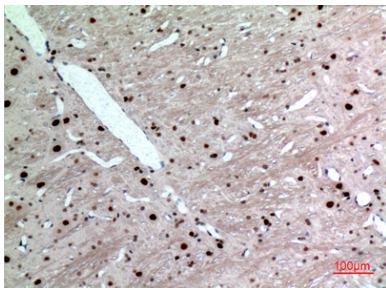
Bilddaten



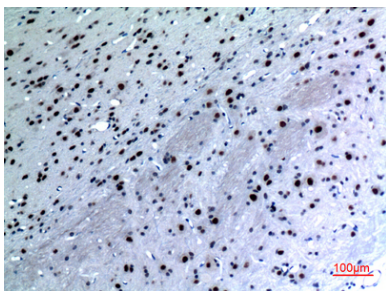
Western-Blot-Analyse von Lysat aus MCF7-Zellen unter Verwendung des KRT14-Antikörpers.



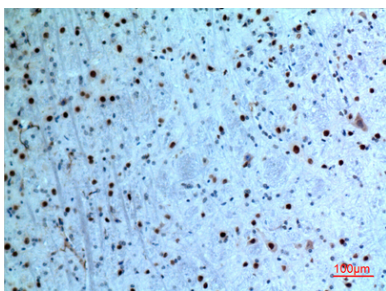
Western-Blot-Analyse von MCF7-Zellen mit einem polyklonalen Antikörper gegen Zytokeratin 14. Der Sekundärantikörper wurde 1:20000 verdünnt.



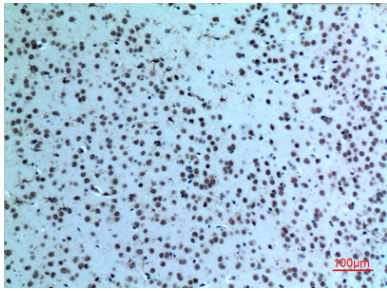
Immunhistochemische Analyse von in Paraffin eingebettetem Rattenhirn, Antikörperverdünnung 1:100



Immunhistochemische Analyse von in Paraffin eingebettetem Rattenhirn, Antikörperverdünnung 1:100



Immunhistochemische Analyse von in Paraffin eingebettetem Mausgehirn, Antikörperverdünnung 1:100



Immunohistochemische Analyse von in Paraffin eingebettetem Mausgehirn,
Antikörperverdünnung 1:100