

Produktname: ErbB-3 Kaninchen-polyklonaler Antikörper**Katalog-Nr.: APRab10571**

Nur für Forschungszwecke.

Zusammenfassung

Beschreibung	polyklonaler Kaninchenantikörper
Host	Kaninchen
Anwendung	WB,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,ELISA 1:20000-1:40000
Molekulargewicht	150-210kDa

Antigen-Informationen

Genname	ERBB3
Alternative Namen	ERBB3; HER3; Receptor tyrosine-protein kinase erbB-3; Proto-oncogene-like protein c-ErbB-3; Tyrosine kinase-type cell surface receptor HER3
Gen-ID	2065.0
SwissProt ID	P21860
Immunogen	Synthetisiertes Peptid, abgeleitet von ErbB-3 . im Aminosäurebereich: 1140-1220

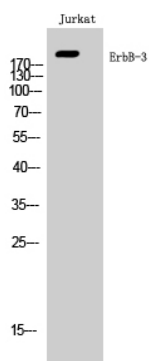
Hintergrund

Dieses Gen kodiert für ein Mitglied der Familie der epidermalen Wachstumsfaktorrezeptoren (EGFR), einer Gruppe von Rezeptor-Tyrosinkinasen. Dieses membrangebundene Protein besitzt eine Neuregulin-Bindungsdomäne, jedoch keine aktive Kinasedomäne. Es kann daher zwar an diesen Liganden binden, das Signal aber nicht durch Proteinphosphorylierung in die Zelle weiterleiten. Es bildet jedoch Heterodimere mit anderen Mitgliedern der EGFR-Familie, die Kinaseaktivität aufweisen. Die Heterodimerisierung führt zur Aktivierung von Signalwegen, die Zellproliferation oder -differenzierung bewirken. Eine Amplifikation dieses Gens und/oder eine Überexpression seines Proteins wurden bei zahlreichen Krebsarten, darunter Prostata-, Blasen- und Brusttumoren, beschrieben. Alternative Spleißvarianten, die für verschiedene Isoformen kodieren, wurden charakterisiert. Einer dieser Isoformen fehlt die Intermembranregion; sie wird extrazellulär sezerniert. Diese Form moduliert die Aktivität der katalytischen Reaktion: $\text{ATP} + \alpha\text{-[Protein]-L-Tyrosin} = \text{ADP} + \alpha\text{-[Protein]-L-Tyrosinphosphat}$. Erkrankung: Defekte im ERBB3-Gen sind die Ursache des letalen kongenitalen Kontraktursyndroms Typ 2 (LCCS2) [MIM:607598], auch bekannt als israelisches Beduinen-Multiple-Kontraktursyndrom Typ A. LCCS2 ist eine autosomal-rezessive neurogene Form einer neonatal letalen Arthrogrypose, die mit einer Atrophie des Vorderhorns des Rückenmarks einhergeht. Das LCCS2-Syndrom ist gekennzeichnet durch multiple Gelenkkontrakturen, Vorderhornatrophie des Rückenmarks und eine stark vergrößerte Harnblase als charakteristisches Merkmal. Der Phänotyp deutet auf eine neuropathische Ätiologie des Rückenmarks hin. Erkrankung: Überexprimiert in einer Untergruppe menschlicher Mammakarzinome. Domäne: Der zytoplasmatische Teil des Rezeptors kann mit den SH2- oder SH3-Domänen vieler Signaltransduktionsproteine interagieren. Funktion: Bindet an Neureguline und NTAK und wird durch diese aktiviert. PTM: Die Ligandenbindung erhöht die Phosphorylierung an Tyrosinresten und fördert die Assoziation mit der p85-Untereinheit der Phosphatidylinositol-3-Kinase. Ähnlichkeit: Gehört zur Proteinkinase-Superfamilie. Tyrosin-Proteinkinase-Familie. EGF-Rezeptor-Subfamilie. Ähnlichkeit: Enthält eine Proteinkinase-Domäne. Untereinheit: Heterodimer mit jedem der anderen ERBB-Rezeptoren (potenziell). Interagiert mit CSPG5, PA2G4 und MUC1. Gewebespezifität: Epithelgewebe und Gehirn.

Forschungsbereich

ErbB_HER;Calcium;Endozytose;

Bilddaten



Western-Blot-Analyse von Jurkat-Zellen unter Verwendung des polyklonalen Antikörpers ErbB-3.