

**Produktname: Phospho-AKT1 (Ser124) Kaninchen-monoklonaler Antikörper****Katalog-Nr.: AMRe87429**

Nur für Forschungszwecke.

**Zusammenfassung**

<b>Beschreibung</b>	Rekombinanter monoklonaler Kaninchenantikörper
<b>Host</b>	Kaninchen
<b>Anwendung</b>	WB,IP
<b>Reaktivität</b>	Mensch, Maus, Ratte
<b>Konjugation</b>	Unkonjugiert
<b>Modifikation</b>	Phosphoryliert
<b>Isotyp</b>	IgG
<b>Klonalität</b>	Monoklonal
<b>Form</b>	Flüssig
<b>Konzentration</b>	0,5 mg/ml. Die Konzentration dieses Produkts kann chargenabhängig sein.
<b>Lagerung</b>	Aliquotieren und bei -20°C lagern (12 Monate haltbar).Frost/Tau-Zyklen vermeiden.
<b>Versand</b>	Eisbeutel
<b>Puffer</b>	Geliefert in 50 mM Tris-Glycin (pH 7,4), 0,15 M NaCl, 40 % Glycerin, 0,01 % Natriumazid und 0,05 % Schutzprotein. Haltbar für 12 Monate ab Erhalt.
<b>Aufreinigung</b>	Affinitätsreinigung

**Anwendung**

<b>Verdünnungsverhältnis</b>	WB 1:500-1:2000,IP 1:50-1:200
<b>Molekulargewicht</b>	Calculated MW:56 kDa; Observed MW:56 kDa

**Antigen-Informationen**

<b>Genname</b>	Phospho-AKT1
<b>Alternative Namen</b>	AKT; PKB; RAC; CWS6; PRKBA; PKB-ALPHA; RAC-ALPHA
<b>Gen-ID</b>	207
<b>SwissProt ID</b>	P31749
<b>Immunogen</b>	Ein synthetisches Phosphopeptid, das den Resten um Ser124 des humanen AKT1 entspricht.

**Hintergrund**

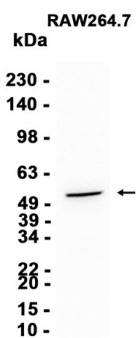
Die durch das AKT1-Gen kodierte Serin/Threonin-Proteinkinase ist in serumhungrigen primären und immortalisierten

Fibroblasten katalytisch inaktiv. AKT1 und das verwandte AKT2 werden durch den aus Blutplättchen stammenden Wachstumsfaktor aktiviert. Diese Aktivierung erfolgt schnell und spezifisch und wird durch Mutationen in der Pleckstrin-Homologie-Domäne von AKT1 aufgehoben. Es wurde gezeigt, dass die Aktivierung über die Phosphatidylinositol-3-Kinase vermittelt wird. Im sich entwickelnden Nervensystem ist AKT ein wichtiger Mediator des durch Wachstumsfaktoren induzierten neuronalen Überlebens. Überlebensfaktoren können die Apoptose transkriptionsunabhängig unterdrücken, indem sie die Serin/Threonin-Kinase AKT1 aktivieren, welche anschließend Komponenten der Apoptosemaschinerie phosphoryliert und inaktiviert. Mutationen in diesem Gen wurden mit dem Proteus-Syndrom in Verbindung gebracht. Für dieses Gen wurden mehrere alternativ gespleißte Transkriptvarianten gefunden. [bereitgestellt von RefSeq, Juli 2011]

## Forschungsbereich

-

## Bilddaten



Western-Blot-Analyse von Extrakten aus RAW264.7-Zellen unter Verwendung eines Phospho-AKT1 (Ser124) Kaninchen-Monoklonal-Antikörpers in einer Verdünnung von 1:1000.