

製品名: Shc ウサギポリクローナル抗体**カタログ番号: APRab17857**

研究使用のみ

概要

| | |
|--------|--|
| 説明 | ウサギポリクローナル抗体 |
| 宿主 | うさぎ |
| 応用 | WB,IHC,ICC/IF,ELISA |
| 反応性 | ヒト、マウス、ラット |
| 標識 | 非共役 |
| 修飾 | 未修正 |
| アイソタイプ | IgG |
| クローン性 | ポリクローナル |
| 形態 | 液体 |
| 濃度 | 1mg/ml |
| 保存 | アリコートし、-20°Cで保存してください（12ヶ月有効）。凍結/融解サイクルを避けてください。 |
| 輸送 | 氷袋 |
| バッファー | 50% グリセロール、0.5% 保護タンパク質、0.02% 新タイプ防腐剤 N を含む PBS 液。 |
| 精製 | アフィニティー精製 |

応用

| | |
|------|---|
| 希釈倍率 | WB 1:500-1:2000,IHC 1:100-1:300,ICC/IF 1:50-1:200,ELISA 1:10000-1:20000 |
| 分子量 | 66(p66 isoform), 52(p52 isoform), 46(p46 isoform)kDa |

抗原情報

| | |
|--------------|--|
| 遺伝子名 | SHC1 |
| 別名 | SHC1; SHC; SHCA; SHC-transforming protein 1; SHC-transforming protein 3; SHC-transforming protein A; Src homology 2 domain-containing-transforming protein C1; SH2 domain protein C1 |
| 遺伝子 ID | 6464.0 |
| SwissProt ID | P29353 |
| 免疫原 | 抗血清はヒト Shc 由来の合成ペプチドに対して作製された。アミノ酸範囲: 393-442 |

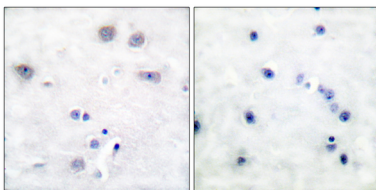
背景

この遺伝子は、活性と細胞内局在が異なる3つの主要なアイソフォームをコードしています。3つともシグナル伝達経路におけるアダプタータンパク質ですが、最も長いアイソフォーム (p66Shc) は、寿命の調節や活性酸素種の影響に関与している可能性があります。他の2つのアイソフォーム、p52Shcとp46Shcは、GRB2/SOS複合体をリクルートすることにより、活性化受容体チロシキナーゼをRas経路に結び付けます。p66ShcはRasの活性化には関与しません。他の2つのアイソフォームとは異なり、p46Shcはミトコンドリアマトリックスを標的とします。この遺伝子には、異なるアイソフォームをコードする複数の転写バリエーションが見つっています。 [RefSeq 提供、2011年2月], ドメイン: 様々な成長因子にตอบสนองして、アイソフォーム p46Shc およびアイソフォーム p52Shc は、リン酸化 Trk 受容体のリン酸化チロシン結合 (PID) ドメインおよび / または SH2 ドメインを介して結合する。PID および SH2 ドメインは、Trk 受容体の Asn-Pro-Xaa-Tyr(P) モチーフ内の特定のリン酸化チロシン残基に結合する。アイソフォーム p46Shc およびアイソフォーム p52Shc は、伸長したプロリンリッチドメイン内の3つのチロシン残基をリン酸化される。これらのリン酸化チロシンは GRB2 のドッキング部位として機能し、Ras の活性化に関与する。機能: 活性化された成長因子受容体をシグナル伝達経路に結合させるシグナル伝達アダプター。アイソフォーム p46Shc およびアイソフォーム p52Shc は、リン酸化されると、GRB2/SOS 複合体のリクルートメントを介して活性化受容体チロシキナーゼを Ras に結合させ、細胞質における分裂促進シグナルの伝播に関与する。したがって、アイソフォーム p46Shc およびアイソフォーム p52Shc は、様々な非神経系において Ras シグナル伝達カスケードの開始因子として機能する可能性がある。アイソフォーム p66Shc は Ras の活性化を媒介しないが、酸化ストレスおよび寿命に対する細胞応答を制御するシグナル伝達経路に関与する。アイソフォーム p66Shc は腫瘍抑制因子 p53 の下流標的として機能し、ストレスによって活性化された p53 が細胞内酸化物質の増加、シトクロム c の放出、およびアポトーシスを誘導する能力に不可欠である。アイソフォーム p66Shc の発現は寿命と相関関係にあることが報告されている。PTM: 活性化上皮成長因子受容体によってリン酸化される。アイソフォーム p46Shc とアイソフォーム p52Shc は、プロテインリッチドメインのチロシン残基がリン酸化される。アイソフォーム p66Shc は、インスリン、過酸化水素、または紫外線照射によって Ser-36 がリン酸化される。類似性: PID ドメインを1つ含む。類似性: SH2 ドメインを1つ含む。細胞内局在: ミトコンドリアマトリックスに局在する。アイソフォーム p46Shc のミトコンドリアへの標的化は、最初の32アミノ酸によって媒介され、これらは真のミトコンドリア標的化配列として機能する。同じ配列を持ちながらもより内部に位置するアイソフォーム p52Shc とアイソフォーム p66Shc は、異なる細胞内局在を示す。サブユニット: リン酸化チロシン依存的に Trk 受容体と相互作用する。in vitro において、チロシンリン酸化 IGF1R および INSR の NPXY モチーフと PID ドメインを介して相互作用する。活性化されると GRB2 に結合する。チロシンリン酸化 CD3T と相互作用する。APS の N 末端領域と相互作用する。リン酸化 LRP1 および IRS4 と相互作用する。INPP5D/SHIP1 および INPPL1/SHIP2 と相互作用する。組織特異性: 広く発現している。神経幹細胞で発現するが、成熟ニューロンでは発現しない。、

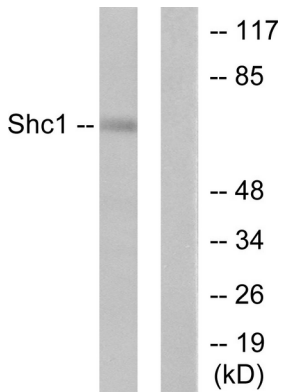
研究分野

ErbB_HER;ケモカイン;接着斑;ナチュラルキラー細胞を介した細胞傷害;神経栄養因子;インスリン受容体;神経膠腫;慢性骨髄性白血病;

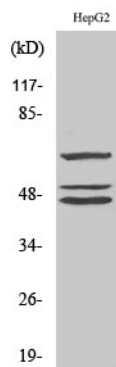
画像データ



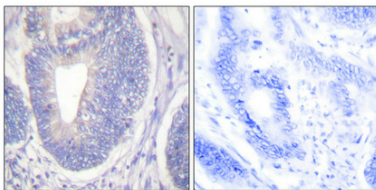
Shc 抗体を用いたパラフィン包埋ヒト脳組織の免疫組織化学染色。右の写真は合成ペプチドでブロッキングした状態。



カリキュリン A 50nM 15%で処理した HeLa 細胞ライセートの Shc 抗体を用いたウェスタンブロット解析。右レーンは合成ペプチドでブロッキングした。



Shc ポリクローナル抗体を用いた様々な細胞のウェスタンブロット分析



パラフィン包埋ヒト大腸癌の免疫組織化学染色。抗体は 1:100 (4°C、一晚) に希釈した。抗原賦活化には、高圧高温トリス EDTA (pH8.0) を使用した。抗体から得られたネガティブコントロール (右) は、免疫原ペプチドで前処理した。