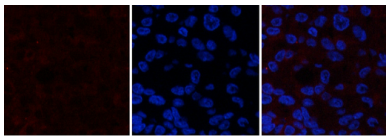
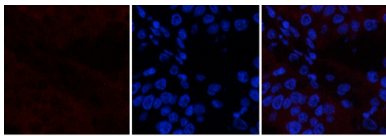


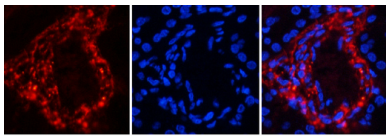
293 세포용도를 카뎨 베타(인산화Ser37) 항체를 사용하여 단일 분석했다. 오른쪽은 인산화 형태이다.



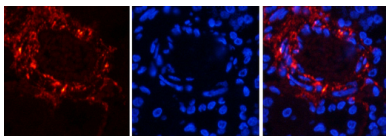
인간암 조직 면역항체 분석 1. 카뎨 베타(인산화Ser37) 다중항체(빨색)를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표본에 항체를 1:300으로 희석하여 실온에서 50분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI(파란색) 10분 염색. 그림 A: 표적 부위. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 합성 이미지.



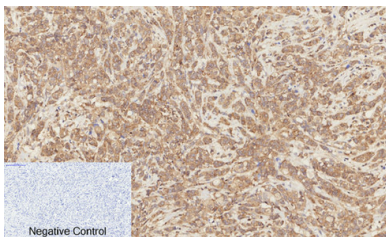
인간암 조직 면역항체 분석 1. 카뎨 베타(인산화Ser37) 다중항체(빨색)를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표본에 항체를 1:300으로 희석하여 실온에서 50분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI(파란색) 10분 염색. 그림 A: 표적 부위. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 합성 이미지.



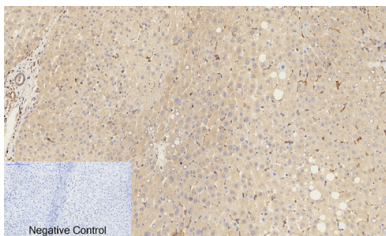
인간 정상 조직 면역항체 분석 1. 카뎨 베타(인산화Ser37) 다중항체(빨색)를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표본에 항체를 1:300으로 희석하여 실온에서 50분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI(파란색) 10분 염색. 그림 A: 표적 부위. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 합성.



인간 정상 조직 면역항체 분석 1. 카뎨 베타(인산화Ser37) 다중항체(빨색)를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표본에 항체를 1:300으로 희석하여 실온에서 50분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI(파란색) 10분 염색. 그림 A: 표적 부위. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 합성.



표본 포도막 안구 암 조직 면역항체 분석 1. 카뎨 베타(인산화Ser37) 다중항체를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. 항체를 pH 6.0의 트리스-투용액에서 용해 (> 98°C, 20 분). 3. 항체를 1:200으로 희석하여 실온에서 30분 동안 반응시켰다. 음대조는 항체를 사용하지 않았다.



표본 포도막 안구 암 조직 면역항체 분석 1. 카뎨 베타(인산화Ser37) 다중항체를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. 항체를 pH 6.0의 트리스-투용액에서 용해 (98°C 이상 20 분). 3. 항체를 1:200으로 희석하여 실온에서 30분 동안 반응시켰다. 음대조는 항체를 사용하지 않았다.