

제품명: Bcl-6 토끼 다클론 항체

카탈로그 번호: APRab07507

연구용 전용

요약

설명	토끼 다클론 항체
숙주	토끼
적용	WB, IHC, ICC/IF, ELISA
반응성	인간 쥐 생체
결합	비결합
변형	수정치 없음
아이소타입	IgG
클론성	다클론
형태	액체
농도	1mg/ml
Storage	Aliquot 하여 -20°C 에 보관(12 개월 유효). 냉동/해동 반복을 피하십시오.
Shipping	Ice bags
버퍼	글세롤 50%, 보르덴탈 0.5%, 산구방제 N 0.02% 를 함유한 PBS 용액
정제	천상정제

적용

희석 비율	WB 1:500-1:2000, IHC 1:100-1:300, ICC/IF 1:50-1:200, ELISA 1:10000-1:20000
분자량	78kDa

항원 정보

유전자명	BCL6 BCL6; BCL5; LAZ3; ZBTB27; ZNF51; B-cell lymphoma 6 protein; BCL-6; B-cell lymphoma 5 protein; BCL-5; Protein LAZ-3; Zinc finger and BTB domain-containing protein 27; Zinc finger protein 51
다른 이름	
유전자 ID	604.0
SwissProt ID	P41182
면역원	이 항원은 인간 BCL6 의 N-부위에서 유한한 항원 epitopes 를 사용하여 생성되었습니다. 아민산 범위 271-320

배경

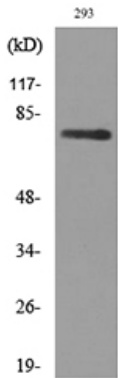
이 유전자에 코딩된 단백질은 인간 림프구에서 인-말 POZ 도메인을 포함한다. 이 단백질은 세포 자극 자극제로 인해 B 세포 STAT 의 활성 L-4 반응 전사를 조절하는 것으로 알려져 있다. 이단

백혈전세포의 전이 가능성은 다양한 POZ 함유 단백질과 상호작용할 수 있다. 이 유전자 발현은 만성 골수성 백혈병(CML)에서 변형된 전이 및 전이하는 것으로 알려져 있다. DLCL 의병에 관련할 수 있다. 이 유전자는 새로운 백혈병을 포함한 대다수 골수성 전이체 발현을 촉진한다. [RefSeq 제2015년 8월, 질병 BCL6 관련염색체 이상 B 세포 백혈병의 한 형태와 연관할 수 있다. POU2AF1/OBF1 과 전이(3;11)(q27;q23), 질병 BCL6 관련염색체 이상 관련염색체 연관할 수 있다. ARHH/TTF 를 포함하는 전이(3;4)(q27;p11), 질병 BCL6 관련염색체 이상 B 세포 후진 림프종 연관될 수 있다. 면역 조절 유전자 발현을 포함하는 전이(3;14)(q27;q32); 전이(3;22)(q27;q11), 기능 비정상 및 항체 생성에 의해 유도된 전이체 림프종 발병에 중요한 역할을 할 것으로 추정된다. 유 : LPS, CD40L 및 기타 분자 같은 선택적 자극에 의해 주상 세포 생성을 향상시킨다. PTM: 항원 수용체 활성화에 반응하여 MAPK1 에 의해 인산화된다. 인산화 유전자 단백질은 종종 분포를 포함한다. 유성 1 개 BTB(POZ) 도메인을 포함한다. 유성 6 개 C2H2 형이 변형을 포함한다. 소위 ZBTB7 및 BCL6B 외성 조절한다(유성 6). HDAC9 의 억제도 포함한다. 조직 특성 : 비침식 세포 및 B 세포의 상수 주상 세포에서 발현된다.

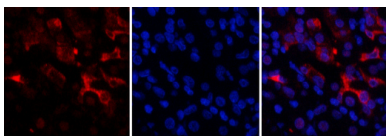
연구 분야

항원 인식 및 항신호 전달

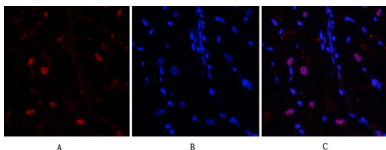
이미지 데이터



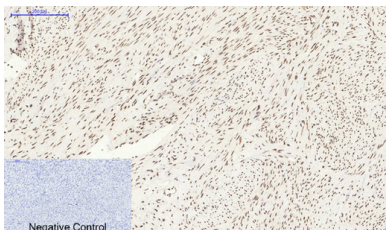
293 세포 용출물을 BCL6 항체를 사용하여 웨스턴 블롯 분석합니다.



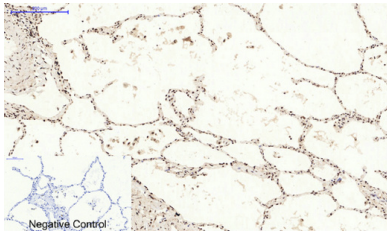
안위 조직의 면역염색 1. Bcl-6 다중항체(배색)를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표된 아항체를 1:300으로 희석하여 슬라이드에 50 분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI(표색) 10 분 반응. 그림 A: 표적 부위. 그림 C: A와 B의 합성



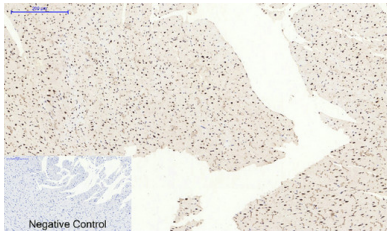
쥐 상피 조직의 면역염색 1. Bcl-6 다중항체(배색)를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표된 아항체를 1:300으로 희석하여 슬라이드에 50 분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI(표색) 염색(10 분). 그림 A: 표적 부위. 그림 C: A와 B의 합성



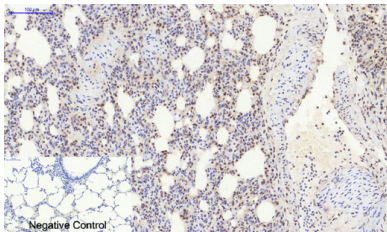
과립 세포의 면역염색 1. Bcl-6 다중항체(배색)를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. 항체를 위해 pH 6.0의 시트릭산 완충 용액을 사용했다(98°C 이상 20 분). 3. 아항체를 1:200으로 희석하여 슬라이드에 30 분 동안 반응시켰다. 음성 대조군 아항체를 사용했다.



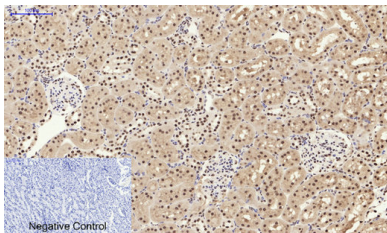
파린포이드인 세포질의면역조직화학분석. Bcl-6 다량항체1:200 로화학4°C 에서밤동안보존했다. 2. 항체화을위해 pH 6.0 의트리스탄수용액을사용했다(98°C 이상 20 분. 3. 이항체1:200 로화학여섯에30 분동안보존했다. 음성대조군은 이항체사용했다.



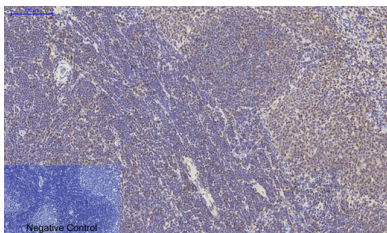
파린포이드주상조직의면역조직화학분석. Bcl-6 다량항체1:200 로화학4°C 에서밤동안보존했다. 2. 항체화을위해 pH 6.0 의트리스탄수용액을사용했다(98°C 이상 20 분. 3. 이항체1:200 로화학여섯에30 분동안보존했다. 음성대조군은 이항체사용했다.



파린포이드세포질의면역조직화학분석. Bcl-6 다량항체1:200 로화학4°C 에서밤동안보존했다. 2. 항체화을위해 pH 6.0 의트리스탄수용액을사용했다(98°C 이상 20 분. 3. 이항체1:200 로화학여섯에30 분동안보존했다. 음성대조군은 이항체사용했다.



파린포이드주상조직의면역조직화학분석. Bcl-6 다량항체1:200 로화학4°C 에서밤동안보존했다. 2. pH 6.0 의트리스탄수용액을사용하여항체를화했다(98°C 이상 20 분. 3. 이항체1:200 로화학여섯에30 분동안보존했다. 음성대조군은 이항체사용했다.



파린포이드주상조직의면역조직화학분석. Bcl-6 다량항체1:200 로화학4°C 에서밤동안보존했다. 2. 항체화을위해 pH 6.0 의트리스탄수용액을사용했다(98°C 이상 20 분. 3. 이항체1:200 로화학여섯에30 분동안보존했다. 음성대조군은 이항체사용했다.