

제품명: 람다 5 토끼 다클론 항체

카탈로그 번호: APRab13187

연구용 전용

요약

설명	토끼 다클론 항체
숙주	토끼
적용	WB, IHC, ICC/IF, ELISA
반응성	인간 췌장
결합	비특이적
변형	수정되지 않음
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	글리세롤 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 1:5000-1:20000
분자량	23kDa

항원 정보

유전자명	IGLL1 IGLL1; IGL1; Immunoglobulin lambda-like polypeptide 1; CD179 antigen-like family member
다른 이름	B; Ig lambda-5; Immunoglobulin omega polypeptide; Immunoglobulin-related protein 14.1; CD179b
유전자 ID	3543.0
SwissProt ID	P15814
면역원	이 항원은 인간 IGLL1 의 C-말단 유에 유한 항원 epitopes 를 사용하여 생성되었습니다. 예상 범위 151-200

배경

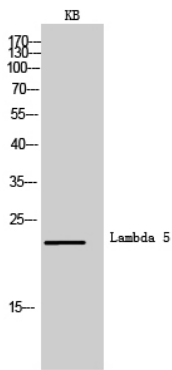
면역글로불린 유닛 폴리펩타이드 (IGLL1)은 인간 B 세포 유형은 전 B 세포 전 B 세포에 존재하며 전 B 세포에서 B 세포 분화 Ig 중쇄 유닛에서 독립된 비체 고 Ig 경 유닛에서

열추에민항이다. 전 B 세포용인 막결합 Ig 무중쇄의 중이체 대칭 구조를 가진 유전자 대칭과 소위 중쇄를 암호화하여 만들어진 유전자 유래의 구성이다. 유전자는 재조합을 겪지 않는다. 유전자 돌연변이 B 세포 결핍과 무중쇄 결핍을 유발할 수 있는데 무중쇄 결핍은 감마 글로블린에 항체 가와 전 생성되지 않는 원인으로 결핍이다. 유전자에는 서로 다른 아형 암호화하는 두 가지 변이체가 존재한다. [RefSeq 제 2008 년 7 월, 질병 IGLL1 유전자 결손은 선천성 비 특형 무중쇄 결핍 (MIM:601495)의 원인이다. 이 결손은 무중쇄 결핍과 B 세포 수의 현저한 감소를 포함한다. , 온인장 IGLL1 돌연변이에 비수 유성 1 개 Ig 유 C1 형면 결손 (유) 포함한다. 소위 VPRES1 과 비유 결한다. 조특성 전 B 세포 특 B 세포 결편 g 음)에 반현 된다.

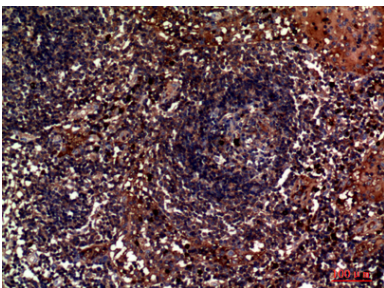
연구 분야

원상 면역결핍

이미지 데이터



람 5 DNA를 항체 이용 KB 세포의 유전자 분석에 항체는 1:20000 으로 하였다.



과편에 포된 인간 림프 조직 면역조직화학 분석에 항체는 1:100 으로 하였다.