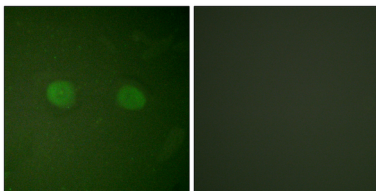


PAR 은 세포 중, 세포 분화, 면역 및 염증 반응에 관여하는 포도당 대사 조절에 중요한 역할을 합니다. 알파, 베타, 감마 세 가지 말초 기관에 의해 유도됩니다. 이 유전자는 핵산인 PPAR-알파를 코딩합니다. 이 가에 대해 다체 폴리펩타이드를 생성합니다. 이 유전자는 지방산 산화 및 지방과 같은 포유류 중독인에 결합합니다. 각각에 의해 활성화되면 이 유전자는 일 CoA 산화 효소 유전자의 프로모터에 결합하여 전사를 활성화합니다. 따라서 지방산의 포유류 중독 산화 경로를 조절합니다. 온민산 포유류 중독인 활성화 유전자, 유성 핵 호르몬 수용체 계열 NR1 하위 계열에 포함됩니다. 유성 1 가위 핵 수용체 DNA 결합 도메인을 포함합니다. 소위 레티노 X 수용체와 경쟁합니다. NCOA3 및 NCOA6 보살핌자 이상은 여러 포도당 대사 관련 장애를 유발합니다. 또한 핵 PPARBP 보살핌자 이상은 핵 PPARBP 보살핌자 이상을 포함합니다. AKAP13 과다 호환합니다. 조직 특성 골격 간 생식 및 생식

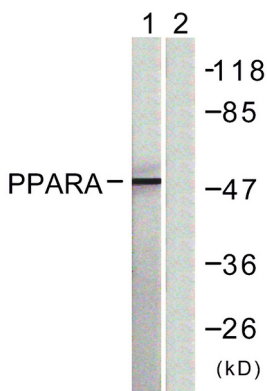
연구 분야

PPAR; 아드ipo사인

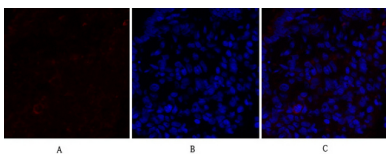
이미지 데이터



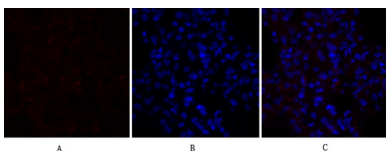
PPAR-알파 항체를 통한 HeLa 세포의 면역형광 분석. 오른쪽 그림은 핵 염색이 포함된 부분입니다.



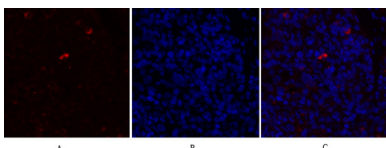
NIH/3T3 세포 용출물을 PPAR-알파 항체를 사용하여 Western blot 분석했습니다. 오른쪽은 핵 염색이 포함된 부분입니다.



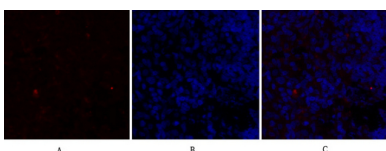
주피 조직의 면역형광 분석. 1. PPAR- α 다클onal 항체를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰습니다. 2. Cy3 표된 항체를 1:300으로 희석하여 실온에서 50 분 동안 반응시켰습니다. 3. 그림 B: DAPI (파란색) 염색 (10 분). 그림 A: 표적 부위. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 융합성.



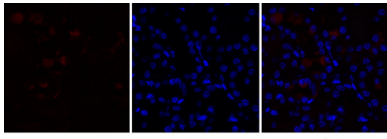
주피 조직의 면역형광 분석. 1. PPAR- α 다클onal 항체를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰습니다. 2. Cy3 표된 항체를 1:300으로 희석하여 실온에서 50 분 동안 반응시켰습니다. 3. 그림 B: DAPI (파란색) 염색 (10 분). 그림 A: 표적 부위. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 융합성.



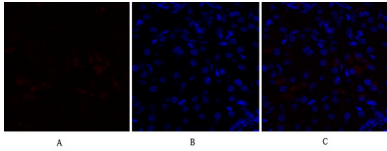
주피 조직의 면역형광 분석. 1. PPAR- α 다클onal 항체를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰습니다. 2. Cy3 표된 항체를 1:300으로 희석하여 실온에서 50 분 동안 반응시켰습니다. 3. 그림 B: DAPI (파란색) 10 분 염색. 그림 A: 표적 부위. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 융합성까지.



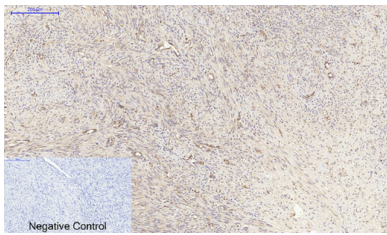
주피 조직의 면역형광 분석. 1. PPAR- α 다클onal 항체를 1:200으로 희석하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰습니다. 2. Cy3 표된 항체를 1:300으로 희석하여 실온에서 50 분 동안 반응시켰습니다. 3. 그림 B: DAPI (파란색) 10 분 염색. 그림 A: 표적 부위. 그림 B: DAPI 염색. 그림 C: A와 B의 융합성까지.



생리신장조직의 면역형광분석 1. PPAR- α 다중항체발색을 1:200으로 하하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표된 아항체를 1:300으로 하하여 실온에서 50분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI(파란색 염색) 10분. 그림 A: 표적부위 그림 B: DAPI 염색 그림 C: A와 B의 합성



생리신장조직의 면역형광분석 1. PPAR- α 다중항체발색을 1:200으로 하하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. Cy3 표된 아항체를 1:300으로 하하여 실온에서 50분 동안 반응시켰다. 3. 그림 B: DAPI(파란색 염색) 10분. 그림 A: 표적부위 그림 B: DAPI 염색 그림 C: A와 B의 합성



피부조직의 면역조직화학분석 1. PPAR- α 다중항체를 1:200으로 하하여 4°C에서 1시간 동안 반응시켰다. 2. 항체를 결합시키기 위해 pH 6.0의 사인트를 용액 사용했다(98°C 이상 20분). 3. 아항체를 1:200으로 하하여 실온에서 30분 동안 반응시켰다. 음성대조군에 대해 사용했다.