

Nombre del Producto: Anticuerpo policlonal de conejo JNK1/2/3 (fosfo Thr183)**Nº de Catálogo: APRab04908**

Solo para uso en investigación.

Resumen

Descripción	Anticuerpo policlonal de conejo
Huésped	Conejo
Aplicación	WB,IHC,ICC/IF,ELISA
Reactividad	Humano, Ratón, Rata, Otro
Conjugación	No conjugado
Modificación	Fosforilado
Isotipo	IgG
Clonalidad	Policlonal
Formato	Líquido
Concentración	1 mg/ml
Almacenamiento	Hacer alícuotas y almacenar a -20°C (válido por 12 meses). Evitar ciclos de congelación/descongelación.
Envío	Bolsas de hielo
Tampon	Líquido en PBS que contiene 50% de glicerol, 0,5% de proteína protectora y 0,02% de conservante de nuevo tipo N.
Purificación	Purificación por afinidad

Aplicación

Relación de Dilución	WB 1:500-1:2000,IHC 1:100-1:300,ICC/IF 1:200-1:1000,ELISA 1:5000-1:10000
Peso Molecular	46+54kDa

Información del Antígeno

Nombre del Gen	MAPK8/9/10 MAPK8; JNK1; PRKM8; SAPK1; SAPK1C; Mitogen-activated protein kinase 8; MAP kinase
Nombres Alternativos	8; MAPK 8; JNK-46; Stress-activated protein kinase 1c; SAPK1c; Stress-activated protein kinase JNK1; c-Jun N-terminal kinase 1; MAPK9; JNK2; PRKM9; SAPK1A; Mi
ID del Gen	5599/5601/5602
ID SwissProt	P45983/P45984/P53779
Inmunógeno	El antisuero se produjo contra el péptido sintetizado derivado de SAPK/JNK humano alrededor del sitio de fosforilación de Thr183. Rango de AA: 151-200.

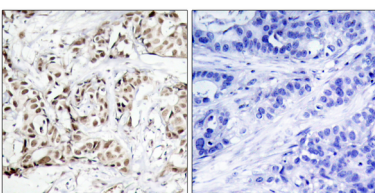
Antecedentes

La proteína codificada por este gen pertenece a la familia de las quinasas MAP. Las quinasas MAP actúan como punto de integración para múltiples señales bioquímicas y participan en diversos procesos celulares, como la proliferación, la diferenciación, la regulación de la transcripción y el desarrollo. Esta quinasa se activa mediante diversos estímulos celulares, actúa sobre factores de transcripción específicos y, por lo tanto, media la expresión génica inmediata en respuesta a estímulos celulares. Se ha descubierto que la activación de esta quinasa por el factor de necrosis tumoral alfa (TNF-alfa) es necesaria para la apoptosis inducida por TNF-alfa. Esta quinasa también participa en la apoptosis inducida por radiación UV, que se cree que está relacionada con la vía de muerte celular mediada por el citocromo c. Estudios realizados con la contraparte murina de este gen sugieren que esta quinasa desempeña un papel clave en la proliferación, apoptosis y diferenciación de las células T. Varias actividades catalíticas alternativas: $ATP + \text{una proteína} = ADP + \text{una fosfoproteína}$. Cofactor: Magnesio. Dominio: El motivo TXY contiene los residuos de treonina y tirosina, cuya fosforilación activa las quinasas MAP. Regulación enzimática: Se activa mediante la fosforilación de treonina y tirosina por cualquiera de las dos quinasas de especificidad dual, MAP2K4 y MAP2K7. Se inhibe por fosfatasa de especificidad dual, como DUSP1. Función: Las isoformas de JNK1 presentan diferentes patrones de unión: beta-1 se une preferentemente a c-Jun, mientras que alfa-1, alfa-2 y beta-2 presentan un nivel de unión similarmente bajo tanto a c-Jun como a ATF2. Sin embargo, no existe correlación entre la unión y la fosforilación, que se logra con aproximadamente la misma eficiencia en todas las isoformas. Función: Responde a la activación por estrés ambiental y citocinas proinflamatorias mediante la fosforilación de varios factores de transcripción, principalmente componentes de AP-1 como JUN, JDP2 y ATF2, regulando así la actividad transcripcional de AP-1. En los linfocitos T, JNK1 y JNK2 son necesarios para la diferenciación polarizada de los linfocitos T cooperadores en linfocitos Th1 (por similitud). Fosforila la proteína 4 del factor de choque térmico (HSF4). Información en línea: Entrada de las quinasas N-terminales C-Jun. PTM: Doblemente fosforilada en Thr-183 y Tyr-185, lo que activa la enzima. Similitud: Pertenece a la superfamilia de las proteínas quinasas. Familia de las proteínas quinasas Ser/Thr CMGC. Subfamilia de quinasas MAP. Similitud: Contiene un dominio de proteína quinasa. Subunidad: Se une a al menos cuatro proteínas de andamiaje: MAPK8IP1/JIP-1, MAPK8IP2/JIP-2, MAPK8IP3/JIP-3/JSAP1 y SPAG9/MAPK8IP4/JIP-4. Estas proteínas también se unen a otros componentes de la vía de señalización JNK. Interactúa con TP53 y WWOX. Interactúa con JAMP. Forma un complejo con MAPK8IP1 y RGNEF (por similitud). Interactúa con NFATC4.

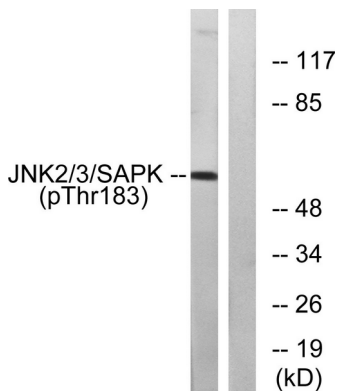
Área de Investigación

Toll_Like; Crecimiento celular; Vía de células madre; Receptor de insulina; Crecimiento MAPK_ERK; Proteína MAPK_G; ErbB/HER; Receptor de células B; SAPK_JNK; WNT; CÉLULA WNT-T; β -catenina

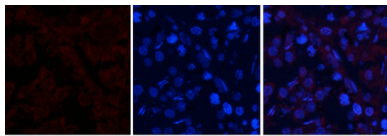
Datos de Imagen



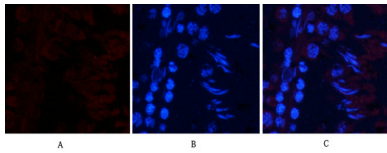
Análisis inmunohistoquímico de carcinoma de mama humano incluido en parafina, utilizando el anticuerpo SAPK/JNK (Phospho-Thr183). La imagen de la derecha está bloqueada con el péptido fosforilado.



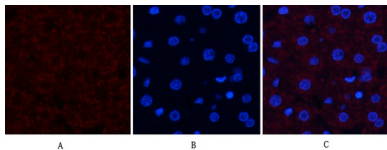
Análisis de Western blot de lisados de células HeLa tratadas con anisomicina 200 ng/ml durante 10 minutos, utilizando el anticuerpo SAPK/JNK (Phospho-Thr183). El carril derecho está bloqueado con el péptido fosforilado.



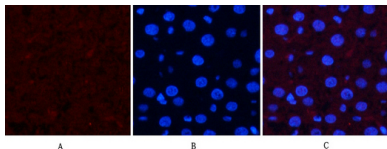
Análisis de inmunofluorescencia de tejido testicular de rata. 1. El anticuerpo policlonal JNK1/2/3 (fosfo Thr183) (rojo) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. El anticuerpo secundario marcado con Cy3 se diluyó a 1:300 (temperatura ambiente, 50 min). 3. Imagen B: DAPI (azul) 10 min. Imagen A: Objetivo. Imagen B: DAPI. Imagen C: Fusión de A+B.



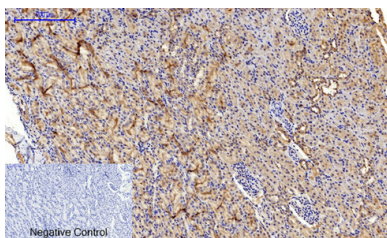
Análisis de inmunofluorescencia de tejido testicular de rata. 1. El anticuerpo policlonal JNK1/2/3 (fosfo Thr183) (rojo) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. El anticuerpo secundario marcado con Cy3 se diluyó a 1:300 (temperatura ambiente, 50 min). 3. Imagen B: DAPI (azul) 10 min. Imagen A: Objetivo. Imagen B: DAPI. Imagen C: Fusión de A+B.



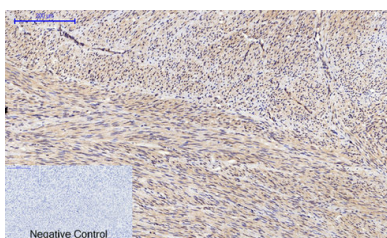
Análisis de inmunofluorescencia de tejido hepático de rata. 1. El anticuerpo policlonal JNK1/2/3 (fosfo Thr183) (rojo) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. El anticuerpo secundario marcado con Cy3 se diluyó a 1:300 (temperatura ambiente, 50 min). 3. Imagen B: DAPI (azul) 10 min. Imagen A: Objetivo. Imagen B: DAPI. Imagen C: Fusión de A+B.



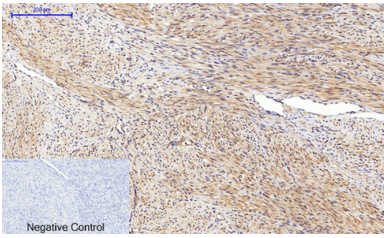
Análisis de inmunofluorescencia de tejido hepático de rata. 1. El anticuerpo policlonal JNK1/2/3 (fosfo Thr183) (rojo) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. El anticuerpo secundario marcado con Cy3 se diluyó a 1:300 (temperatura ambiente, 50 min). 3. Imagen B: DAPI (azul) 10 min. Imagen A: Objetivo. Imagen B: DAPI. Imagen C: Fusión de A+B.



Análisis inmunohistoquímico de tejido renal de rata incluido en parafina. 1. El anticuerpo policlonal JNK1/2/3 (fosfo-Thr183) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. Se utilizó citrato de sodio a pH 6,0 para la recuperación de anticuerpos (>98 °C, 20 min). 3. El anticuerpo secundario se diluyó a 1:200 (temperatura ambiente, 30 min). El control negativo se utilizó solo con el anticuerpo secundario.



Análisis inmunohistoquímico de tejido uterino humano incluido en parafina. 1. El anticuerpo policlonal JNK1/2/3 (fosfo-Thr183) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. Se utilizó citrato de sodio a pH 6,0 para la recuperación de anticuerpos (>98 °C, 20 min). 3. El anticuerpo secundario se diluyó a 1:200 (temperatura ambiente, 30 min). El control negativo se utilizó solo con el anticuerpo secundario.



Análisis inmunohistoquímico de tejido canceroso de útero humano incluido en parafina. 1. El anticuerpo policlonal JNK1/2/3 (fosfo-Thr183) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. Se utilizó citrato de sodio a pH 6,0 para la recuperación de anticuerpos (>98 °C, 20 min). 3. El anticuerpo secundario se diluyó a 1:200 (temperatura ambiente, 30 min). El control negativo se utilizó solo con el anticuerpo secundario.