

Nombre del Producto: Anticuerpo policlonal de conejo HNF-4 α (acetil Lys106)**Nº de Catálogo: APRab06219**

Solo para uso en investigación.

Resumen

Descripción	Anticuerpo policlonal de conejo
Huésped	Conejo
Aplicación	WB,ELISA
Reactividad	Humano, Rata, Ratón
Conjugación	No conjugado
Modificación	Acetilado
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,ELISA 1:10000-1:20000
Peso Molecular	55kDa

Información del Antígeno

Nombre del Gen	HNF4A HNF4 NR2A1 TCF14
Nombres Alternativos	Hepatocyte nuclear factor 4-alpha (HNF-4-alpha) (Nuclear receptor subfamily 2 group A member 1) (Transcription factor 14) (TCF-14) (Transcription factor HNF-4)
ID del Gen	3172.0
ID SwissProt	P41235
Inmunógeno	Péptido acetil sintético de proteína humana en rango AA: 106

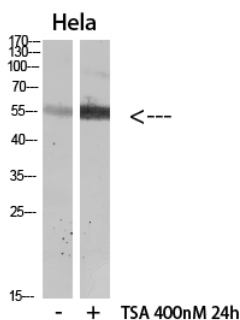
Antecedentes

La proteína codificada por este gen es un factor de transcripción nuclear que se une al ADN como homodímero. Esta proteína controla la expresión de varios genes, incluyendo el factor nuclear hepatocítico 1 alfa, un factor de transcripción que regula la expresión de varios genes hepáticos. Este gen podría desempeñar un papel en el desarrollo del hígado, el riñón y los intestinos. Las mutaciones en este gen se han asociado con la diabetes mellitus monogénica autosómica dominante no insulino dependiente tipo 1. El empalme alternativo de este gen resulta en múltiples variantes de transcripción que codifican varias isoformas diferentes. [proporcionado por RefSeq, abril de 2012], productos alternativos: Parecen existir isoformas adicionales, enfermedad: Los defectos en HNF4A son la causa de la diabetes de inicio en la madurez en jóvenes tipo 1 (MODY1) [MIM:125850]; también conocida como MODY-1. MODY [MIM:606391] es una forma de diabetes que se caracteriza por un patrón de herencia autosómico dominante, inicio en la infancia o la adultez temprana (generalmente antes de los 25 años) y un defecto primario en la secreción de insulina. El fenotipo clínico de MODY1 se caracteriza por graves defectos en la secreción de insulina y por hiperglucemia importante asociada con complicaciones microvasculares. Función: Factor de transcripción controlado transcripcionalmente. Se une a los sitios de ADN necesarios para la transcripción de alfa 1-antitripsina, apolipoproteína CIII, genes de transtiretina y HNF1-alfa. Puede ser esencial para el desarrollo del hígado, el riñón y el intestino. Varios: Se une a ácidos grasos. Información en línea: Entrada de factores nucleares del hepatocito. PTM: Se fosforila en residuos de tirosina; la fosforilación es importante para su actividad de unión al ADN. La fosforilación puede desempeñar directa o indirectamente un papel regulador en la distribución subnuclear.,similitud:Pertenece a la familia de receptores de hormonas nucleares.,similitud:Pertenece a la familia de receptores de hormonas nucleares. Subfamilia NR2.,similitud:Contiene 1 dominio de unión al ADN del receptor nuclear.,subunidad:La homodimerización es necesaria para que HNF4-alfa se una a su sitio de reconocimiento.

Área de Investigación

Diabetes mellitus de inicio en la madurez en jóvenes;

Datos de Imagen



Análisis de transferencia Western de lisado de pulmón de ratón, riñón de ratón e hígado de ratón. El anticuerpo se diluyó a 500. El anticuerpo secundario se diluyó a 1:20000.