

Nombre del Producto: Anticuerpo policlonal de conejo ErbB-3**Nº de Catálogo: APRab10571**

Solo para uso en investigación.

Resumen

Descripción	Anticuerpo policlonal de conejo
Huésped	Conejo
Aplicación	WB,ELISA
Reactividad	Humano, Ratón, Rata
Conjugación	No conjugado
Modificación	Sin modificar
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 1:20000-1:40000
Peso Molecular	150-210kDa

Información del Antígeno

Nombre del Gen	ERBB3
Nombres Alternativos	ERBB3; HER3; Receptor tyrosine-protein kinase erbB-3; Proto-oncogene-like protein c-ErbB-3; Tyrosine kinase-type cell surface receptor HER3
ID del Gen	2065.0
ID SwissProt	P21860
Inmunógeno	Péptido sintetizado derivado de ErbB-3. en el rango de AA: 1140-1220

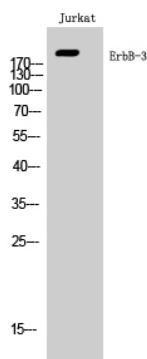
Antecedentes

Este gen codifica un miembro de la familia de receptores de tirosina quinasa del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR). Esta proteína unida a la membrana tiene un dominio de unión a neuregulina, pero no un dominio quinasa activo. Por lo tanto, puede unirse a este ligando, pero no transmitir la señal a la célula mediante la fosforilación de la proteína. Sin embargo, forma heterodímeros con otros miembros de la familia del receptor EGF que sí tienen actividad quinasa. La heterodimerización conduce a la activación de vías que conducen a la proliferación o diferenciación celular. La amplificación de este gen y/o la sobreexpresión de su proteína se han reportado en numerosos cánceres, incluyendo tumores de próstata, vejiga y mama. Se han caracterizado variantes de empalme transcripcional alternativas que codifican diferentes isoformas. Una isoforma carece de la región intermembrana y se secreta fuera de la célula. Esta forma actúa para modular la actividad catalítica: $ATP + a [proteína]-L-tirosina = ADP + a [proteína]-L-tirosina \text{ fosfato}$. Enfermedad: Los defectos en ERBB3 son la causa del síndrome de contractura congénita letal tipo 2 (LCCS2) [MIM:607598]; también llamado síndrome de contractura múltiple beduino israelí tipo A. El LCCS2 es una forma neurogénica autosómica recesiva de artrogriposis neonatalmente letal que se asocia con atrofia del asta anterior de la médula espinal. El síndrome LCCS2 se caracteriza por múltiples contracturas articulares, atrofia del asta anterior de la médula espinal y una vejiga urinaria marcadamente distendida. El fenotipo sugiere una etiología neuropática de la médula espinal. Enfermedad: Sobreexpresado en un subconjunto de tumores mamarios humanos. Dominio: La porción citoplasmática del receptor puede interactuar con los dominios SH2 o SH3 de muchas proteínas transductoras de señales. Función: Se une a neuregulinas y NTAk y es activado por ellas. PTM: La unión al ligando aumenta la fosforilación en residuos de tirosina y promueve su asociación con la subunidad p85 de la fosfatidilinositol 3-quinasa. Similitud: Pertenece a la superfamilia de las proteínas quinasa. Familia de las proteínas quinasa Tyr. Subfamilia del receptor EGF. Similitud: Contiene un dominio de proteína quinasa. Subunidad: Heterodímero con cada uno de los demás receptores ERBB (Potencial). Interactúa con CSPG5, PA2G4 y MUC1. Especificidad tisular: Tejidos epiteliales y cerebro.

Área de Investigación

ErbB_HER;Calcio;Endocitosis;

Datos de Imagen



Análisis Western Blot de células Jurkat usando el anticuerpo policlonal ErbB-3.