

Nombre del Producto: Anticuerpo policlonal de conejo Ub**Nº de Catálogo: APRab19487**

Solo para uso en investigación.

Resumen

Descripción	Anticuerpo policlonal de conejo
Huésped	Conejo
Aplicación	WB,IHC,ICC/IF,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,IHC 1:100-1:300,ICC/IF 1:50-1:200,ELISA 1:5000-1:20000
Peso Molecular	80 50kDa

Información del Antígeno

Nombre del Gen	UBA52
Nombres Alternativos	UBB; Polyubiquitin-B; UBC; Polyubiquitin-C; RPS27A; UBA80; UBCEP1; Ubiquitin-40S ribosomal protein S27a; Ubiquitin carboxyl extension protein 80; UBA52; UBCEP2; Ubiquitin-60S ribosomal protein L40; CEP52; Ubiquitin A-52 residue ribosomal protein fusion product 1
ID del Gen	-
ID SwissProt	P62987/P62979/P0CG47/P0CG48
Inmunógeno	Péptido sintetizado derivado de la región N-terminal de Ub humana.

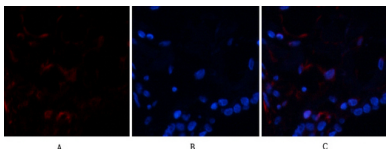
Antecedentes

La ubiquitina es una proteína nuclear y citoplasmática altamente conservada que desempeña un papel fundamental en la selección de proteínas celulares para su degradación por el proteosoma 26S. También participa en el mantenimiento de la estructura de la cromatina, la regulación de la expresión génica y la respuesta al estrés. La ubiquitina se sintetiza como una proteína precursora que consiste en cadenas de poliubiquitina o en una única fracción de ubiquitina fusionada a una proteína no relacionada. Este gen codifica una proteína de fusión que consiste en ubiquitina en el extremo N-terminal y la proteína ribosomal L40 en el extremo C-terminal, una proteína de extensión C-terminal (CEP). Múltiples pseudogenes procesados derivados de este gen están presentes en el genoma. [proporcionado por RefSeq, jul. de 2008], función: Modificador de proteínas que puede unirse covalentemente a lisinas diana, ya sea como monómero o como polímero ligado a lisina. La unión a proteínas como un polímero ligado a Lys-48 generalmente conduce a su degradación por el proteosoma. La unión a proteínas como monómero o como polímero con enlaces alternativos no conduce a la degradación proteasómica y puede ser necesaria para numerosas funciones, como el mantenimiento de la estructura de la cromatina, la regulación de la expresión génica, la respuesta al estrés, la biogénesis de ribosomas y la reparación del ADN. Información adicional: Esta proteína ribosomal se sintetiza como una proteína de extensión C-terminal (CEP) de la ubiquitina. Información adicional: La ubiquitina se sintetiza como un precursor de la poliubiquitina con repeticiones exactas de cabeza a cola; el número de repeticiones varía entre especies y cepas. En algunas especies, hay un aminoácido final después de la última repetición; en este caso, en humanos, un Val. Algunos genes de ubiquitina contienen una única copia de ubiquitina fusionada a una proteína ribosomal (L40 o S27a),,PTM:Se pueden formar varios tipos de cadenas poliméricas, dependiendo de la lisina utilizada para el ensamblaje,,similitud:Pertenece a la familia de la proteína ribosomal L40e,,similitud:Pertenece a la familia de la proteína ribosomal S27Ae,,similitud:Pertenece a la familia de la ubiquitina.

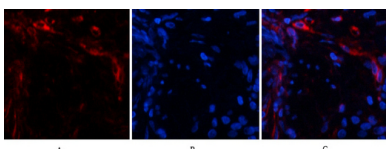
Área de Investigación

Ribosoma;

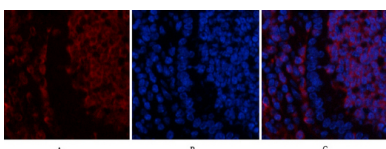
Datos de Imagen



Análisis de inmunofluorescencia de tejido pulmonar humano. 1. El anticuerpo policlonal Ub (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: Combinación de A+B.

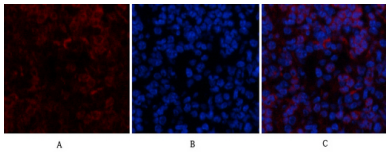


Análisis de inmunofluorescencia de tejido pulmonar humano. 1. El anticuerpo policlonal Ub (rojo) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. El anticuerpo secundario marcado con Cy3 se diluyó a 1:300 (temperatura ambiente, 50 min). 3. Imagen B: DAPI (azul) 10 min. Imagen A: Objetivo. Imagen B: DAPI. Imagen C: Combinación de A+B.

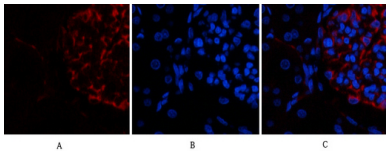


Análisis de inmunofluorescencia de tejido de bazo de ratón. 1. El anticuerpo policlonal Ub (rojo) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. El anticuerpo secundario marcado con Cy3 se diluyó a 1:300 (temperatura ambiente, 50 min). 3. Imagen B: DAPI (azul) 10 min. Imagen A: Objetivo. Imagen B: DAPI.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

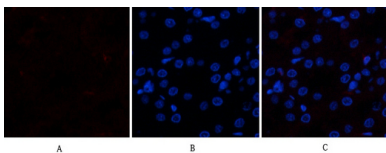
de A+B.



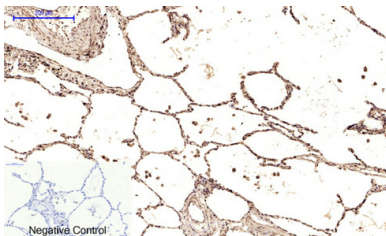
Análisis de inmunofluorescencia de tejido de bazo de ratón. 1. El anticuerpo policlonal Ub (rojo) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. El anticuerpo secundario marcado con Cy3 se diluyó a 1:300 (temperatura ambiente, 50 min). 3. Imagen B: DAPI (azul) 10 min. Imagen A: Objetivo. Imagen B: DAPI.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



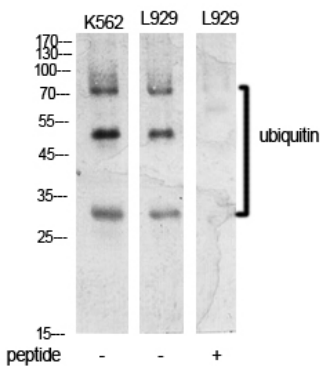
Análisis de inmunofluorescencia de tejido renal de rata. 1. El anticuerpo policlonal Ub (rojo) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. El anticuerpo secundario marcado con Cy3 se diluyó a 1:300 (temperatura ambiente, 50 min). 3. Imagen B: DAPI (azul) 10 min. Imagen A: Objetivo. Imagen B: DAPI.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



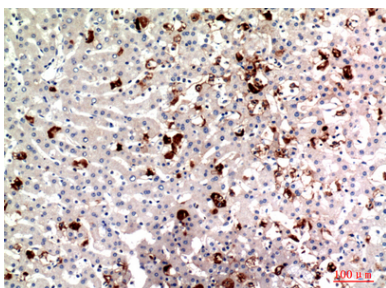
Análisis de inmunofluorescencia de tejido renal de rata. 1. El anticuerpo policlonal Ub (rojo) se diluyó a 1:200 (4 °C, durante la noche). 2. El anticuerpo secundario marcado con Cy3 se diluyó a 1:300 (temperatura ambiente, 50 min). 3. Imagen B: DAPI (azul) 10 min. Imagen A: Objetivo. Imagen B: DAPI.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



Análisis inmunohistoquímico de tejido pulmonar humano incluido en parafina. 1. El anticuerpo policlonal Ub 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 Western Blot de células K562, L929 usando anticuerpo policlonal Ub. El anticuerpo secundario se diluyó a 1:20000.



Análisis inmunohistoquímico de hígado humano incluido en parafina, el anticuerpo se diluyó a 1:100