

Nombre del Producto: Anticuerpo policlonal de conejo ZNF600**Nº de Catálogo: APRab20275**

Solo para uso en investigación.

Resumen

| | |
|-----------------------|--|
| Descripción | Anticuerpo policlonal de conejo |
| Huésped | Conejo |
| Aplicación | IHC, ICC/IF, ELISA |
| Reactividad | Humano, Rata, Ratón |
| 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 | IHC 1:100-1:300, ICC/IF 1:50-1:200, ELISA 1:5000-1:20000 |
| Peso Molecular | - |

Información del Antígeno

| | |
|-----------------------------|---|
| Nombre del Gen | ZNF600 |
| Nombres Alternativos | ZNF600; Zinc finger protein 600 |
| ID del Gen | 162966.0 |
| ID SwissProt | Q6ZNG1 |
| Inmunógeno | El antisuero se produjo contra el péptido sintetizado derivado del ZNF600 humano. Rango de AA: 250-300 |

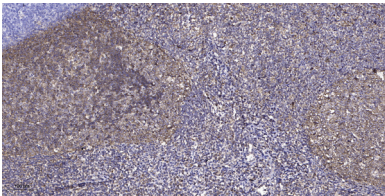
Antecedentes

Función: Puede estar involucrado en la regulación transcripcional., PTM: Se fosforila tras daño del ADN, probablemente por ATM o ATR., Similitud: Pertenece a la familia de proteínas de dedos de zinc de tipo C2H2 de Krueppel., Similitud: Contiene 20 dedos de zinc de tipo C2H2., Función: Puede estar involucrado en la regulación transcripcional., PTM: Se fosforila tras daño del ADN, probablemente por ATM o ATR., Similitud: Pertenece a la familia de proteínas de dedos de zinc de tipo C2H2 de Krueppel., Similitud: Contiene 20 dedos de zinc de tipo C2H2.

Área de Investigación

-

Datos de Imagen



Análisis inmunohistoquímico de amígdala humana incluida en parafina. 1. El anticuerpo se diluyó a 1:200 (4° durante la noche). 2. Se utilizó Tris-EDTA, pH 9,0 para la recuperación del antígeno. 3. El anticuerpo secundario se diluyó a 1:200 (temperatura ambiente, 45 min).