

Алматы (7273)495-231
Ангарск (3955)60-70-56
Архангельск (8182)63-90-72
Астрахань (8512)99-46-04
Барнаул (3852)73-04-60
Белгород (4722)40-23-64
Благовещенск (4162)22-76-07
Брянск (4832)59-03-52
Владивосток (423)249-28-31
Владикавказ (8672)28-90-48
Владимир (4922)49-43-18
Волгоград (844)278-03-48
Вологда (8172)26-41-59
Воронеж (473)204-51-73
Екатеринбург (343)384-55-89
Россия +7(495)268-04-70

Иваново (4932)77-34-06
Ижевск (3412)26-03-58
Иркутск (395)279-98-46
Казань (843)206-01-48
Калининград (4012)72-03-81
Калуга (4842)92-23-67
Кемерово (3842)65-04-62
Киров (8332)68-02-04
Коломна (4966)23-41-49
Кострома (4942)77-07-48
Краснодар (861)203-40-90
Красноярск (391)204-63-61
Курск (4712)77-13-04
Курган (3522)50-90-47
Липецк (4742)52-20-81
Казахстан +7(7172)727-132

Магнитогорск (3519)55-03-13
Москва (495)268-04-70
Мурманск (8152)59-64-93
Набережные Челны (8552)20-53-41
Нижегород (831)429-08-12
Новокузнецк (3843)20-46-81
Новосибирск (383)227-86-73
Омск (3812)21-46-40
Орел (4862)44-53-42
Оренбург (3532)37-68-04
Пенза (8412)22-31-16
Петрозаводск (8142)55-98-37
Псков (8112)59-10-37
Пермь (342)205-81-47
Киргизия +996(312)96-26-47

Ростов-на-Дону (863)308-18-15
Рязань (4912)46-61-64
Самара (846)206-03-16
Саранск (8342)22-96-24
Санкт-Петербург (812)309-46-40
Саратов (845)249-38-78
Севастополь (8692)22-31-93
Симферополь (3652)67-13-56
Смоленск (4812)29-41-54
Сочи (862)225-72-31
Ставрополь (8652)20-65-13
Сургут (3462)77-98-35
Сыктывкар (8212)25-95-17
Тамбов (4752)50-40-97
Тверь (4822)63-31-35

Тольятти (8482)63-91-07
Томск (3822)98-41-53
Тула (4872)33-79-87
Тюмень (3452)66-21-18
Ульяновск (8422)24-23-59
Улан-Удэ (3012)59-97-51
Уфа (347)229-48-12
Хабаровск (4212)92-98-04
Чебоксары (8352)28-53-07
Челябинск (351)202-03-61
Череповец (8202)49-02-64
Чита (3022)38-34-83
Якутск (4112)23-90-97
Ярославль (4852)69-52-93

phe@nt-rt.ru || <https://peprotech.nt-rt.ru/>

Polyclonal Anti-Murine C10 (CCL6)

Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mC10. Специфическое антитело против мышинового C10 очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышинный C10 (CCL6)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mC10 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антител на лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным антителом PergoTech C10 (500-P112) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mC10.

Вестерн-блот:Для обнаружения mC10 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mC-10 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.



Polyclonal Anti-Murine CXCL16

Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Получен из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mCXCL16. Специфическое антитело против мышинового CXCL16 очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный CXCL16, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mCXCL16 с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным антителом PergoTech CXCL16 (500-P201G) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mCXCL16.

Вестерн-блот:Для обнаружения mCXCL16 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mCXCL16 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.



Polyclonal Anti-Murine EGF



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Получен из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mEGF. Специфическое антитело против мышинового EGF очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный EGF мыши, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mEGF методом сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинового EGF (500-P174G) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mEGF.

Вестерн-блот:Для обнаружения mEGF с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mEGF составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine Eotaxin (CCL11)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным мЭотаксином. Специфическое антитело против мышинового эотаксина очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышинный эотаксин (CCL11)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мЭотаксина методом сэндвич-ИФА (с использованием раствора антител по 100 мкл/лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным эотаксином PergoTech (500-P67) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мЭотаксина.

Вестерн-блот:Для обнаружения мЭотаксина с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мЭотаксина составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine Eotaxin-2 (CCL24)



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Получен из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным мЭотаксином-2. Специфическое антитело против мышиноного эотаксина-2 очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E. coli* рекомбинантный мышинный эотаксин-2 (CCL24)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мЭотаксина-2 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антитела на лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным анти-мышинным эотаксином-2 (500-P175G) компании PergoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мЭотаксина-2.

Вестерн-блот:Для обнаружения мЭотаксина-2 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мЭотаксина-2 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine Exodus-2 (CCL21)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным мExodus-2. Специфическое антитело против мышиноного исхода-2 очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E. coli* рекомбинантный мышинный исход-2 (CCL21)

Сэндвич-ИФА:Для выявления мExodus-2 с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным анти-мышинным исходом-2 (500-P114) компании PergoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мExodus-2.

Вестерн-блот:Для обнаружения мExodus-2 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мExodus-2 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine FGF-9



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mFGF-9. Специфическое антитело против мышинового FGF-9 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный FGF-9, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mFGF-9 с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинового FGF-9 (500-P66) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mFGF-9.

Вестерн-блот:Для обнаружения mFGF-9 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mFGF-9 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine G-CSF



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mG-CSF. Специфическое антитело против мышинового G-CSF очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный G-CSF мыши, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mG-CSF методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинового G-CSF (500-P69) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mG-CSF.

Вестерн-блот:Для обнаружения mG-CSF с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mG-CSF составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine GM-CSF



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, иммунизированных высокочистым мышинным рекомбинантным GM-CSF. Антитело против мышинового GM-CSF очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный GM-CSF, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мГМ-КСФ методом сэндвич-ИФА (с использованием раствора антител по 100 мкл/лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинового GM-CSF (500-P65) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mGM-CSF.

Вестерн-блот:Для обнаружения mGM-CSF с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mGM-CSF составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IFN- γ



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым мышинным рекомбинантным IFN- γ . Специфическое антитело против мышинового IFN- γ очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный IFN- γ , полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового IFN- γ методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антитела на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинового IFN- γ (500-P119) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового IFN- γ .

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового IFN- γ с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового IFN- γ составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IGF-I



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Получен из сыворотки коз, иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным мышинным IGF-I. Специфическое антитело против мышинового IGF-I очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IGF-I, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIGF-I методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антител на лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинового IGF-I (500-P157G) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIGF-I.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIGF-I с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIGF-I составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-1 α



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mL-1 α . Специфическое антитело против мышинового IL-1 α очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-1 α , полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mL-1 α с помощью сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-1 α (500-P51A) компании PergoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mL-1 α .

Вестерн-блот:Для обнаружения mL-1 α методом вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mL-1 α составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-1 β



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-1 β . Специфическое антитело против мышиноного IL-1 β очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-1 β , полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-1 β с помощью сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-1 β (500-P51) компании PerproTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-1 β .

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-1 β с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-1 β составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-2



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-2. Специфическое антитело против мышиноного IL-2 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-2, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-2 методом сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-2 компании PerproTech (500-P111) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-2.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-2 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-2 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-3



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, иммунизированных высокочистым рекомбинантным мышинным IL-3. Антитело против мышинового IL-3 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-3, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-3 с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-3 компании PergoTech (500-P53) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-3.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-3 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-3 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-4



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных рекомбинантным мышинным IL-4 высокой степени чистоты. Специфическое антитело против мышинового IL-4 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-4, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового IL-4 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-4 (500-P54) компании PergoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового IL-4.

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового IL-4 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового IL-4 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-5



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, иммунизированных высокочистым мышинным рекомбинантным IL-5. Специфическое антитело против мышинового IL-5 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный IL-5, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового IL-5 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 нг/лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинового IL-5 (500-P55) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового IL-5.

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового IL-5 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми реагентами для разработки предел обнаружения рекомбинантного мышинового IL-5 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-6



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получают из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым мышинным рекомбинантным IL-6. Специфическое антитело против мышинового IL-6 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный IL-6, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового IL-6 с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 нг/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-6 компании PergoTech (500-P56) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового IL-6.

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового IL-6 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового IL-6 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-7



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получают из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым мышинным рекомбинантным IL-7. Специфическое антитело против мышинового IL-7 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-7, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового IL-7 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-7 компании PergoTech (500-P57) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового IL-7.

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового IL-7 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового IL-7 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-9



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получают из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым мышинным рекомбинантным IL-9. Специфическое антитело против мышинового IL-9 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-9, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового IL-9 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-9 компании PergoTech (500-P59) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового IL-9.

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового IL-9 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового IL-9 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-10



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-10. Специфическое антитело против мышинового IL-10 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-10, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-10 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-10 (500-P60) компании PeproTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-10.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-10 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-10 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-12



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Получен из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-12. Специфическое антитело против мышинового IL-12 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Клетки СНО, полученные из рекомбинантного мышинового IL-12 p70

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-12 методом сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-12 компании PeproTech (500-P155G) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-12.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-12 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-12 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-13



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-13. Специфическое антитело против мышино IL-13 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-13, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-13 с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-13 (500-P178) компании PerkoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-13.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-13 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-13 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-15



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-15. Специфическое антитело против мышино IL-15 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный IL-15, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-15 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антител на лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-15 (500-P173) компании PerkoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-15.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-15 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-15 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-17A



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-17A (мышиный IL-17A). Специфическое антитело против мышиного IL-17A очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный IL-17A, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-17A с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-17A (500-P265) компании PerproTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-17A.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-17A с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-17A составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-18BP



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Получен из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-18BP. Специфическое антитело против мышиного IL-18BP очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный IL-18BP, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-18BP методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антител на лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-18BP (500-P153G) компании PerproTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-18BP.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-18BP с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-18BP составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-21



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-21 (мышиный интерлейкин-21). Специфическое антитело против мышиного IL-21 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный IL-21, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-21 методом сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-21 (500-P278) компании РергоТесч в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-21.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-21 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-21 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IL-22



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIL-22. Специфическое антитело против мышиного IL-22 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный IL-22, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIL-22 методом сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IL-22 (500-P223) компании РергоТесч в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIL-22.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIL-22 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIL-22 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine IP-10 (CXCL10)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mIP-10. Специфическое антитело против мышинового IP-10 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E. coli* рекомбинантный мышинный IP-10 (CXCL10)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mIP-10 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным IP-10 (500-P129) компании PergoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mIP-10.

Вестерн-блот:Для обнаружения mIP-10 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mIP-10 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine JE/MCP-1 (CCL2)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mJE(MCP-1). Специфическое антитело против мышинового JE(MCP-1) очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E. coli* рекомбинантный мышинный JE/MCP-1 (CCL2)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mJE(MCP-1) методом сэндвич-ИФА (с использованием раствора антител по 100 мкл/лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинового JE(MCP-1) (500-P113) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mJE(MCP-1).

Вестерн-блот:Для обнаружения mJE(MCP-1) с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mJE(MCP-1) составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine KC (CXCL1)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mKC. Специфическое антитело против мышиногo KC очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышиный KC (CXCL1)

Сэндвич-ИФА:Для выявления mKC методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным KC (500-P115) компании PerroTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mKC.

Вестерн-блот:Для обнаружения mKC с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mKC составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine Leptin



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным млептином. Специфическое антитело против мышиногo лептина очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный лептин, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения млептина сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антител на лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным лептином PerroTech (500-P68) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного млептина.

Вестерн-блот:Для обнаружения млептина методом вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного млептина составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine LIGHT



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, иммунизированных высокочистым рекомбинантным мышинным СВЕТОМ. Специфическое антитело против мышинового LIGHT очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный LIGHT , полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового LIGHT методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным LIGHT (500-P308) компании PerkoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 2000–4000 пг/мл рекомбинантного мышинового LIGHT.

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового LIGHT с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового LIGHT составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine LIX (CXCL6)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mLIX. Специфическое антитело против мышинового LIX очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышиный LIX (CXCL6) (92 а.о.)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mLIX с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным LIX (500-P146) компании PerkoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mLIX.

Вестерн-блот:Для обнаружения mLIX с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mLIX составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine MCP-2 (CCL8)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mMCP-2. Специфическое антитело против мышиногo MCP-2 очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышиный MCP-2 (CCL8)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mMCP-2 с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышиногo MCP-2 (500-P127) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mMCP-2.

Вестерн-блот:Для обнаружения mMCP-2 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mMCP-2 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine MCP-3 (CCL7)



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Получен из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mMCP-3. Специфическое антитело против мышиногo MCP-3 очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышиный MCP-3 (CCL7)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mMCP-3 с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным анти-мышиным MCP-3 (500-P116G) компании PergoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mMCP-3.

Вестерн-блот:Для обнаружения mMCP-3 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mMCP-3 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine MCP-5 (CCL12)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mMCP-5. Специфическое антитело против мышиногo MCP-5 очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышиный MCP-5 (CCL12)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mMCP-5 методом сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом РергоТех против мышиногo MCP-5 (500-P61) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mMCP-5.

Вестерн-блот:Для обнаружения mMCP-5 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mMCP-5 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine M-CSF



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Получен из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mM-CSF (мышиный макрофагальный колониестимулирующий фактор). Специфическое антитело против мышиногo M-CSF очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный M-CSF, полученный из *E.coli*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mM-КСФ методом сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом РергоТех против мышиногo M-CSF (500-P62G) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mM-CSF.

Вестерн-блот:Для обнаружения mM-КСФ с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mM-CSF составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine MDC (CCL22)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mMDC. Специфическое антитело против мышинового MDC очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышиный MDC (CCL22)

Сэндвич-ИФА:Для выявления mMDC с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным MDC (500-P176) компании PerroTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mMDC.

Вестерн-блот:Для обнаружения mMDC с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантных mMDC составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine MIP-1 α (CCL3)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым мышиным рекомбинантным MIP-1 α . Специфическое антитело против мышинового MIP-1 α очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышиный MIP-1 α (CCL3)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового MIP-1 α с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антитела на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PerroTech против мышинового MIP-1 α (500-P121) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового MIP-1 α .

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового MIP-1 α с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового MIP-1 α составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine MIP-1 β (CCL4)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым рекомбинантным мышинным MIP-1 β . Специфическое антитело против мышинового MIP-1 β очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышинный MIP-1 β (CCL4)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового MIP-1 β с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антитела на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PerroTech против мышинового MIP-1 β (500-P213) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового MIP-1 β .

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового MIP-1 β с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового MIP-1 β составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine MIP-1 γ (CCL9/10)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым рекомбинантным мышинным MIP-1 γ . Специфическое антитело против мышинового MIP-1 γ очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышинный MIP-1 γ (CCL9/10)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового MIP-1 γ методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антитела на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным анти-мышинным MIP-1 γ (500-P117) компании PerroTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового MIP-1 γ .

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового MIP-1 γ с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового MIP-1 γ составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine MIP-2 (CXCL2)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mMIP-2. Специфическое антитело против мышинного MIP-2 очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli* рекомбинантный мышинный MIP-2 (CXCL2)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mMIP-2 методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антител на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным анти-мышинным MIP-2 (500-P130) компании PerproTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mMIP-2.

Вестерн-блот:Для обнаружения mMIP-2 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mMIP-2 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine sRANK Ligand



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным msRANKL. Специфическое антитело против мышинного sRANKL очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Полученный из *E.coli*, 19,4 кДа рекомбинантный мышинный лиганд

Сэндвич-ИФА:Для выявления msRANKL методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антител на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным sRANKL (500-P63) компании PerproTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного msRANKL.

Вестерн-блот:Для обнаружения msRANKL с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного msRANKL составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг

Polyclonal Anti-Murine RANTES (CCL5)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mRANTES. Специфическое антитело против мышиногo RANTES очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный RANTES (CCL5), полученный из *E.coli* , 7,8 кДа

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mRANTES методом сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным RANTES (500-P118) компании PeproTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mRANTES.

Вестерн-блот:Для обнаружения mRANTES с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mRANTES составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine RELM α



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым рекомбинантным мышиным RELM α . Специфическое антитело против мышиногo RELM α очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышиный RELM α , полученный из *E.coli* , 10,0 кДа

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышиногo RELM α с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антитела на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным RELM α (500-P214) компании PeproTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышиногo RELM α .

Вестерн-блот:Для обнаружения мышиногo RELM α с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышиногo RELM α составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine RELM β



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым рекомбинантным мышинным RELM β . Специфическое антитело против мышинового RELM β очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный RELM β , полученный из *E.coli* , 18,0 кДа

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинового RELM β с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антитела на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным RELM β (500-P215) компании PergoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинового RELM β .

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинового RELM β с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. при использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинового RELM β составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine Resistin



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Получен из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным мрезистином. Специфическое антитело против мышинового резистина очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный резистин, полученный из *E.coli*, 20,2 кДа

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мрезистина методом сэндвич-ИФА (с использованием раствора антител по 100 мкл/лунку) необходима концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным резистином PergoTech (500-P182G) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мрезистина.

Вестерн-блот:Для обнаружения мрезистина в вестерн-блоттинге это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мрезистина составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine SCF



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mSCF. Специфическое антитело против мышиноного SCF очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:*Рекомбинантный мышиный SCF, полученный из E.coli* , 18,3 кДа

Сэндвич-ИФА:Для выявления mSCF методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышиноного SCF (500-P71) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mSCF.

Вестерн-блот:Для обнаружения mSCF с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mSCF составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine SDF-1 α (CXCL12)



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Производится из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым рекомбинантным мышиным SDF-1 α . Специфическое антитело против мышиноного SDF-1 α очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:*Полученный из E.coli* , 7,9 кДа рекомбинантный мышиный SDF-1 α (CXCL12)

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышиноного SDF-1 α с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл раствора антитела на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышиноного SDF-1 α (500-P164G) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышиноного SDF-1 α .

Вестерн-блот:Для обнаружения мышиноного SDF-1 α методом вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышиноного SDF-1 α составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine SF-20



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mSF-20. Специфическое антитело против мышинного SF-20 очищали с помощью аффинной хроматографии и затем биотинилировали.

Иммуноген:*Рекомбинантный мышиный SF-20, полученный из E.coli* , 15,8 кДа

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mSF-20 методом сэндвич-ИФА (используя 100 мкл/лунку раствора антител) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным антителом PeproTech SF-20 (500-P259) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mSF-20.

Вестерн-блот:Для обнаружения mSF-20 с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mSF-20 составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine TNF- α (Polyclonal Goat)



Источник:Поликлональная коза

Подготовка:Производится из сыворотки коз, предварительно иммунизированных высокочистым мышинным рекомбинантным TNF- α . Специфическое антитело против мышинного TNF- α очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:*Рекомбинантный мышиный TNF- α , полученный из E.coli* , 17,3 кДа

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинного TNF- α с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PeproTech против мышинного TNF- α (500-P64G) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинного TNF- α .

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинного TNF- α с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинного TNF- α составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine TNF- α (Polyclonal Rabbit)



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым мышинным рекомбинантным TNF- α . Специфическое антитело против мышинного TNF- α очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:*Рекомбинантный мышиный TNF- α , полученный из E.coli , 17,3 кДа*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинного TNF- α с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинного TNF- α (500-P64) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать не менее 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинного TNF- α .

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинного TNF- α с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного мышинного TNF- α составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine TRAIL



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Производится из сыворотки кроликов, иммунизированных высокочистым рекомбинантным мышинным TRAIL. Специфическое антитело против мышинного TRAIL очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:*Рекомбинантный мышиный TRAIL, полученный из E.coli , 20,0 кДа*

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения мышинного TRAIL с помощью сэндвич-ИФА (с использованием 100 мл на лунку) требуется концентрация этого антитела 0,25–1,0 мкг/мл. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антимышиным TRAIL (500-P303) компании PergoTech в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по крайней мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного мышинного TRAIL.

Вестерн-блот:Для обнаружения мышинного TRAIL с помощью вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1-0,2 мг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми реагентами для разработки предел обнаружения рекомбинантного мышинного TRAIL составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Polyclonal Anti-Murine VEGF₁₆₅



Источник:Поликлональный кролик

Подготовка:Получен из сыворотки кроликов, предварительно иммунизированных высокочистым (>98%) рекомбинантным mVEGF. Специфическое антитело против мышинового VEGF очищали с помощью аффинной хроматографии, а затем биотинилировали.

Иммуноген:Рекомбинантный мышинный VEGF 165, полученный из *E.coli*, 39,0 кДа

Сэндвич-ИФА:Для обнаружения mVEGF методом сэндвич-ИФА (с использованием 100 мкл/лунку раствора антител) необходима концентрация 0,25–1,0 мкг/мл этого антитела. Это биотинилированное поликлональное антитело в сочетании с поликлональным антителом PergoTech против мышинового VEGF (500-P131) в качестве захватывающего антитела позволяет обнаруживать по меньшей мере 0,2–0,4 нг/лунку рекомбинантного mVEGF.

Вестерн-блот:Для обнаружения mVEGF методом вестерн-блоттинга это антитело можно использовать в концентрации 0,1–0,2 мкг/мл. При использовании в сочетании с совместимыми вторичными реагентами предел обнаружения рекомбинантного mVEGF составляет 1,5–3,0 нг/дорожку как в восстанавливающих, так и в невосстанавливающих условиях.

Примечание:

1 мг будет предоставлен в виде 2x500 мкг.

Алматы (7273)495-231
Ангарск (3955)60-70-56
Архангельск (8182)63-90-72
Астрахань (8512)99-46-04
Барнаул (3852)73-04-60
Белгород (4722)40-23-64
Благовещенск (4162)22-76-07
Брянск (4832)59-03-52
Владивосток (423)249-28-31
Владикавказ (8672)28-90-48
Владимир (4922)49-43-18
Волгоград (844)278-03-48
Вологда (8172)26-41-59
Воронеж (473)204-51-73
Екатеринбург (343)384-55-89

Россия +7(495)268-04-70

Иваново (4932)77-34-06
Ижевск (3412)26-03-58
Иркутск (395)279-98-46
Казань (843)206-01-48
Калининград (4012)72-03-81
Калуга (4842)92-23-67
Кемерово (3842)65-04-62
Киров (8332)68-02-04
Коломна (4966)23-41-49
Кострома (4942)77-07-48
Краснодар (861)203-40-90
Красноярск (391)204-63-61
Курск (4712)77-13-04
Курган (3522)50-90-47
Липецк (4742)52-20-81

Казахстан +7(7172)727-132

Магнитогорск (3519)55-03-13
Москва (495)268-04-70
Мурманск (8152)59-64-93
Набережные Челны (8552)20-53-41
Нижегород (831)429-08-12
Новокузнецк (3843)20-46-81
Ноябрьск (3496)41-32-12
Новосибирск (383)227-86-73
Омск (3812)21-46-40
Орел (4862)44-53-42
Оренбург (3532)37-68-04
Пенза (8412)22-31-16
Петрозаводск (8142)55-98-37
Псков (8112)59-10-37
Пермь (342)205-81-47

Киргизия +996(312)96-26-47

Ростов-на-Дону (863)308-18-15
Рязань (4912)46-61-64
Самара (846)206-03-16
Саранск (8342)22-96-24
Санкт-Петербург (812)309-46-40
Саратов (845)249-38-78
Севастополь (8692)22-31-93
Симферополь (3652)67-13-56
Смоленск (4812)29-41-54
Сочи (862)225-72-31
Ставрополь (8652)20-65-13
Сургут (3462)77-98-35
Сыктывкар (8212)25-95-17
Тамбов (4752)50-40-97
Тверь (4822)63-31-35

Тольятти (8482)63-91-07
Томск (3822)98-41-53
Тула (4872)33-79-87
Тюмень (3452)66-21-18
Ульяновск (8422)24-23-59
Улан-Удэ (3012)59-97-51
Уфа (347)229-48-12
Хабаровск (4212)92-98-04
Чебоксары (8352)28-53-07
Челябинск (351)202-03-61
Череповец (8202)49-02-64
Чита (3022)38-34-83
Якутск (4112)23-90-97
Ярославль (4852)69-52-93