

Transglutaminase 2 aus Ratte, rekombinant

Cat. No. NATE-1731

Lot. No. (See product label)

Einleitung

Beschreibung

Transglutaminase 2 basiert auf dem Klon IRBpp993H102D. Es ist N-terminal mit einem Hexahistidin-Tag fusioniert, was zu der kodierten N-terminalen Aminosäuresequenz MHHHHHHAEEELNL führt. Transglutaminase 2 wird in *E. coli* produziert und durch Ionenmetallchelatierende Chromatographie auf mehr als 95 % Reinheit gereinigt.

Anwendungen

Die Transglutaminase 2 katalysiert Acyltransferreaktionen von Glutamin-Resten in Proteinen oder Peptiden zu primären Aminen, z. B. die Bildung von ϵ -(γ -Glutamyl) Lysin-Bindungen zwischen Proteinen, indem die Acylgruppe eines peptidgebundenen Glutamin-Rests auf die primäre Aminogruppe eines peptidgebundenen Lysin-Rests übertragen wird. Die Transglutaminase 2 kann auch für die Immunpräzipitation verwendet werden.

Synonyme

Transglutaminase; EC 2.3.2.13; 80146-85-6; Transglutaminase; Faktor XIIIa; Fibrinolygase; Fibrin stabilisierender Faktor; Glutamylpeptid γ -Glutamyltransferase; Polyamin-Transglutaminase; Gewebe-Transglutaminase; R-Glutamyl-Peptid:Amine γ -Glutamyltransferase; Protein-Glutamin γ -Glutamyltransferase; TG1

Produktinformation

Art	Rat
Herkunft	<i>E. coli</i>
Aussehen	Weißes lyophilisiertes Feststoff.
Form	Die Transglutaminase wird aus 50 mM NaH ₂ PO ₄ , 150 mM NaCl, pH 8 lyophilisiert. Die Probe enthält Maltodextrin.
EC-Nummer	EC 2.3.2.13
CAS-Nummer	80146-85-6
Molekulargewicht	77 kDa
Reinheit	> 95 % (visuell durch SDS-PAGE)
Aktivität	> 750 U/mg [Die Aktivität wird bestimmt, indem die Rate der Fluoreszenzverstärkung nach der transglutaminase-katalysierten Monodansylcadaverin-Einbindung in N,N-dimethylierte Casein gemäß Lorand et al., Anal. Biochem. 44 (271-231) gemessen wird.]
Aktivatoren	Fügen Sie 10 mM Ca ²⁺ hinzu, um Transglutaminase zu aktivieren.
Einheitsdefinition	1 U wird definiert als die Zunahme der Fluoreszenzintensität von 1 a.u./min (gemessen an einem Cary Eclipse Fluoreszenz-Spektrophotometer, Varian; λ_{ex} = 332 nm, λ_{em} = 500 nm; Bandfilter = 5 nm; Detektorstärke = 600 V; Temperatur = 37°C, Assayvolumen = 1 ml)].

Verwendung und Verpackung

Verpackung 250 µg; 1 mg

Rekonstitution Fügen Sie das Volumen von H₂O, aus dem das Protein lyophilisiert wurde, in das Fläschchen mit dem lyophilisierten Pulver hinzu. Schütteln Sie das Fläschchen vorsichtig, bis sich der Feststoff auflöst. Nach der Rekonstitution sollte die Lösung in gefrorenen Arbeitsaliquots aufbewahrt werden. Kurzfristig kühl auf Eis lagern.

Lager- und Versandinformation

Lagerung Lag Arbeitsaliquots bei $\leq -20^{\circ}\text{C}$. Vermeiden Sie wiederholtes Einfrieren und Auftauen. Die Lieferung ist bei Raumtemperatur möglich.