



Code No. KAL-KT118

For research use only

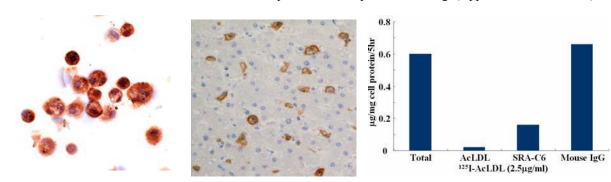
Anti Human Macrophage Scavenger Receptor A (MSR-A:CD204) Monoclonal Antibody (Clone No. SRA-C6)

Class A macrophage scavenger receptor (MSR-A: CD204) was identified in the search for the receptor molecules that are implicated in the pathological deposition of cholesterol during atherogenesis through receptor-mediated uptake of modified low density lipoprotein (LDL). MSR-A possesses a wide range of ligand-binding specificities and recognize a variety of molecules such as modified LDL including acetylated LDL, oxidized LDL, advanced glycation end products (AGEs), polyribonucleotides such as poly G and poly I and bacterial surface lipids including lipopolysaccharide and lipoteicoic acid.

This antidody was produced from the mouse immunized with recombinant protein of human type I MSR-A and has been proved to be useful for the western blotting and immunohistochemistry. This antibody also inhibits the endocytic degradation of acetylated LDL and oxidized LDL by high glucose-treated human monocyte-derived macrophages and has anti MSR-A neutralizing activity.

This antibody is useful tools for the study of MSR-A in atherogenesis and various other pathological conditions.

Package Size	$50 \mu\mathrm{g}$ (200 $\mu\mathrm{l}/\mathrm{vial}$)				
Format	Mouse monoclonal antibody 0.25mg/ml				
Buffer	PBS [containing 2% Block Ace as a stabilizer, 0.1%Proclin as a bacteriostat]				
Storage	Store below -20°C				
	Once thawed, store at 4°C. Repeated freeze-thaw cycles should be avoided.				
Clone No.	SRA-C6				
Subclass	IgG1				
Purification method	The spleen cells obtained from MSR-A deficient mouse, immunized with recombinant protein corresponding to amino acid 131-451 of human type I MSR-A, were fused with mouse NS-1 myeloma cells. The hybridoma cell line with positive reaction was grown in ascitic fluid of BALB/c mouse, from which the antibody was purified by Protein G affinity chromatography.				
Working dilution for	immunohistochemistry: 5.0 μ g/ml, western blotting : 1.0 μ g/ml,				
	Neutralization: Depends on the experimental design(Application Reference:1)				



Left: Human alveolar macrophages(Cytospin preparation): Most macrophages are positive.

Center: Human liver (paraffin section): Kupffer cells are positive

Right: Neutralizing activity of SRA-C6 (20 μ g/ml): Inhibitory effect of anti-human SR-A antibody on the degradation

of ¹²⁵I-AcLDL by human monocyte-derived macrophages(day7)

Takeya M., Department of Cell Pathology, Graduate School of Medical Sciences, Kumamoto University, Kumamoto, Japan





Anti Human Macrophage Scavenger Receptor A (MSR-A:CD204) Monoclonal Antibody (Clone No. SRA-C6)

[Specificity]

Organ	Reaction		Orrean	Reaction	
	Positive	Negative	– Organ	Positive	Negative
Heart	Intramuscular M ϕ (+-)		Trachea	Mucosal M ϕ (+-)	
Lung	Alveolar M ϕ (+) M ϕ in alveolar septa (+-)		Esophagus	Interstitial M ϕ (+-)	
Liver	Kupffer cells (+)M ϕ in portal triads(+)		Stomach	$M \phi$ in lamina propria(+) $M \phi$ in striated muscle(+-)	
Kidney	Interstitial M ϕ (+)		Small and large intestines	$ \begin{array}{ll} M \phi & \text{in lamina propria(+)} \\ M \phi & \text{in striated muscle(+-)} \end{array} $	
Spleen	Red pulp M ϕ (+)	Interdigitating cells	Skin	Dermal M ϕ (+)	Langerhans cells
Thymus	Interlobular M ϕ (+)		Brain (cerebrum and cerebellum)	Perivascular M ϕ (Mato cells) (+)	
Lymph nodes	Sinus M ϕ (+)	Tingible body M ϕ Interdigitating cells	Testes	Interstitial M ϕ (+)	
Pancreas	Interlobular M ϕ (+)		Uterus	Interstitial M ϕ (+)	
Salivary gland	Interlobular M ϕ (+)		Ovaries	Interstitial M ϕ (+)	
Thyroid	Interfollic luar M ϕ (+-)		Placenta	Hofbauer cells (+)	
Parathyroid	Interlobular M ϕ (+-)		Bone marrow	Μ φ (+)	Myeloid precursor cells
Adrenals	Interstitial M ϕ (+)		Blood monocyte	3 days in culture (+)	Freshly isolated
Urinary bladder	Interstitial M ϕ (+-)				
Prostate	Interstitial M ϕ (+-)				

M ϕ : macrophage (+): most cells were positive; (+-): about 10-50% of cells were positive

[Application Reference]

- Fukuhara-Takaki K., Sakai M., Sakamoto Y., Takeya M., Horiuchi S.: Expression of class A scavenger receptor is enhanced by high glucose in vitro and under diabetic conditions in vivo: one mechanism for an increased rate of atherosclerosis in diabetes.: J Biol Chem. 280(5): 3355-3364, 2005
- 2. Tomokiyo R., Jinnouchi K., Honda M., Wada Y., Hanada N., Hiraoka T., Suzuki H., Kodama T., Takahashi K., Takeya M.: Production, characterization, and interspecies reactivities of monoclonal antibodies against human class A macrophage scavenger receptors: Atherosclerosis, 161:123-132, 2002

Distributor







Code No.KT118

研究用試薬

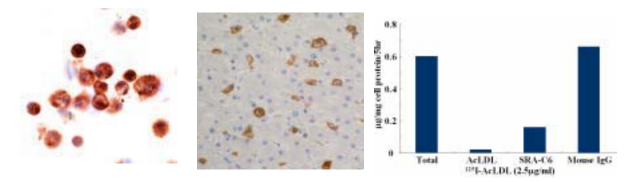
抗 ヒトマクロファージズカベンジャーレセプター A(MSR-A:CD204) モノクローナル抗体 (Clone No. SRA-C6)

クラス A マクロファージスカベンジャーレセプター (MSR-A:CD204)は、分子量 77kDa のサブユニットのホモ 三量体からなる 220-240kDa の膜蛋白で、粥状硬化におけるマクロファージの泡沫細胞化のみならず、生体防 御や種々の炎症におけるマクロファージの機能に深く関与していると考えられています。MSR-A はアセチル LDL (AcLDL) や酸化 LDL (OxLDL) などの修飾 LDL 以外に Advanced glycation end products (AGEs)、polyG, polyI 等のポリリボヌクレオチド、細菌の菌体成分である LPS やリポタイコ酸,デキストラン硫酸等の多くの陰性荷 電巨大分子をリガンドとして認識します。

本抗体は大腸菌で発現したヒトMSR-AタイプIをマウスに免疫して得られた抗体で、免疫染色、ウェスタンブ ロッティングに使用できます。また、ヒトマクロファージによる LDL の分解を阻害することから、MSR-A に対す る中和活性を有しております。

粥状硬化における MSR-A の研究をはじめ、種々の病理学的研究に有用です。

容量	50µg(200µL/vial)
形状	マウスモノクローナル抗体 0.25mg/mL、凍結品
バッファー	PBS [2%ブロックエース(安定化蛋白)、0.1%proclin 含有]
保管方法	-20°C以下
	抗体を低濃度冷蔵保存されますと、失活する恐れがあります。
	融解後は4℃で保存し、お早めにご使用下さい。
	また凍結融解を繰り返すことは避けて下さい。.
クローン番号	SRA-C6
サブクラス	IgG1
製造方法	大腸菌に発現させたヒトMSR-Aタンパク131-451アミノ酸残基部分を抗原として免疫した MSR-A 欠損マウスの脾臓細胞とマウスミエローマ NS-1 細胞を融合して得たハイブリドーマを BALB/cマウス腹腔内で増殖させ、腹水を採取。採取した腹水より ProteinG アフィニティーカラムにて精製。
使用濃度	免疫染色:5.0μg/mL, ウェスタンブロッティング:1.0μg/mL 中和活性:参考文献1参照



左 ヒト肺胞マクロファージ(サイトスピン標本):殆どのマクロファージが陽性

中央 ヒト肝臓パラフィン切片:Kupffer 細胞が陽性

右 中和活性:ヒトマクロファージによる ¹²⁵I-AcLDL 分解の阻害

提供 竹屋 元裕 教授 熊本大学大学院医学薬学研究部細胞病理学分野



抗 ヒトマクロファージ スカヘンジャーレセプター A(MSR-A:CD204) モノクローナル抗体 (Clone No. SRA-C6)

【特異性】

器官	反応		叩声	反応	
奋 占	陽性	陰性	器官	陽性	陰性
心臓	筋内 Μφ(+-)		気管	粘膜 Mφ(+−)	
肺	肺胞 M φ (+) 肺胞中隔の M φ (+–)		食道	間質 Μφ(+-)	
肝臓	クッパー細胞(+) 門脈域 Mφ(+)		胃	固有層 M φ (+) 横紋筋 M φ (+-)	
腎臓	間質 M ϕ (+)		小腸・大腸	固有層 M φ (+) 横紋筋間 M φ (+-)	
脾臓	赤脾髄 M φ (+)	指状嵌入細胞	皮膚	真皮 Μ φ (+)	ランケルハンス細胞
胸腺	小葉間 M (+)		脳 (大脳・小脳)	血管周囲の M φ (Mato cells)(+)	
リンパ節	洞内 Μφ(+)	TB M φ 指状嵌入細胞	精巣	間質 M ϕ (+)	
膵臓	小葉間 M φ (+)		子宮	間質 Μφ(+)	
唾液腺	小葉間 M ϕ (+)		卵巣	間質 Μ φ (+)	
甲状腺	濾胞間 M ϕ (+-)		胎盤	ホーフハ・ウアー細胞(+)	
副甲状腺	小葉間 M ϕ (+-)		骨髄	Μφ(+)	骨髄前駆細胞
副腎	間質 Μφ(+)		血液単球	3日間培養(+)	新鮮分離
膀胱	間質 Μφ(+-)				
前立腺	間質 Μφ(+-)				

Mφ:マクロファージ

(+):ほとんどの細胞が陽性; (+-):細胞の約 10-50%が陽性 TB: Tingible body

【参考文献】

- Fukuhara-Takaki K., Sakai M., Sakamoto Y., Takeya M., Horiuchi S.: Expression of class A scavenger receptor is enhanced by high glucose in vitro and under diabetic conditions in vivo: one mechanism for an increased rate of atherosclerosis in diabetes.: J Biol Chem. 280(5): 3355-3364, 2005
- 2. Tomokiyo R., Jinnouchi K., Honda M., Wada Y., Hanada N., Hiraoka T., Suzuki H., Kodama T., Takahashi K., Takeya M.: Production, characterization, and interspecies reactivities of monoclonal antibodies against human class A macrophage scavenger receptors: Atherosclerosis, 161:123-132, 2002

