

POLYCLONAL ANTIBODY

For research use only. Not for clinical diagnosis.

Catalog No. LSL-LB-5201

Anti Cry j-1

Due du et true	Drimery entitledies					
Product type	Primary antibodies					
Host	Rabbit Serum Liquid This product does not contain preservatives such as NaN3.					
Source						
Form						
Volume	100µl					
Concentration						
Specificity	Cry j-1					
Antigen Isotype	Multiple antigen peptide					
Application notes	ELISA, WB, IHC					
	Recommended use					
	According to the ELISA assay, results are positive for dilutions up to 200,000 fold against					
	#LG-5280 and to 500,000 fold against linear synthetic peptides.					
	Immunohistochemistry on Frozen or Paraffin section					
	Recommended dilutions					
	Western Blotting; More than 1/1,000 (recommended: 1/500 \sim 1/5,000)					
	Optimal dilutions/concentrations should be determined by the end user.					
	Staining Pattern					
	Appears as positive band corresponding Cry-j1 by Western blotting to use cedar pollen extract-Cj.					
Cross reactivity	Cross react with pollen of a plant and pollen extract.					
	The MAP sequence is 17 amino acids containing the DDK sequence in Cry j-1. Cross reaction will differ between species.					
Storage	Store below -20°C (below -70°C for prolonged storage). After thawing, store in small aliquots in sealable vials and store below -70°C. To prevent degradation from repeated thawing, store the antiserum between 0 to 4°C after second thawing. Stable for three years at -70°C					
References						

For research use only. Not for clinical diagnosis.



LSL

Anti (MAP) Cry j-1

1. 内容

Lot No. 737032

免	疫	動	物	ウサギ
性状・包装サイズ			17	全血清・100μℓ
カ			価	ELISA で200,000 倍(LG-5280 に対して)、 500,000 倍(合成直鎖ペプチドに対して)希釈まで 陽性
抗	原	曲	来	Multiple Antigen Peptide *
種	[1]	交	差	植物の花粉及びその抽出物と交差。**
特			徴	杉花粉(Cj)粗抽出物を用いた Western Blotting で Cry j-1 の分子量に相当する位置に陽性バンドを確 認。**
標準希釈率				Western Blottingで1:1,000以上 (1/500~1/5,000)

()内は推薦希釈率

* MAPに合成したアミノ酸配列はCry j-1 中の-DDK-を含む17ア ミノ酸残基である。 * * ブタクサ (Aa)・杉 (Ja)花粉共にWBでCJに比べて弱いバンドが検出で

**ブタクサ(Aa)・杉(Ja)花粉共にWBでしょに比べて弱いハントが使出で きる。量的な差異かアミノ酸配列が異なるのかの検討はしていない。

Ⅱ.保存上の注意

-20℃以下(長期間の場合は-70℃以下)で凍結して下さい。 解凍後は密栓のできる小型容器に研究の規模に応じて少量づつ分注し、-70℃以下で保存して下さい。 凍結融解の繰り返しによる力価の低下を避ける為、再解凍後の抗血清 は0~4℃に保ち操作・保存して下さい。

Ⅲ. 安定性

-70℃で3年間安定。 但し、NaN。等の防腐剤は入っていません。

製造元

総発売元

LSI 株式会社 エル・エス・エル

免疫組織染色に於ける切片の処理法



LB-1196 LB-1197 LB-1297 LB-1387 LB-1393 LB-1300 LB-0445 LB-1403 LB-1407 LB-1581 LB-1597 LB-1503 LB-1697 LB-0883 LB-0903 LB-0992 LB-1155 LB-1200	Anti (rat) Anti (hum-bov) Anti (porcine) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (mouse) Anti (mouse) Anti (mouse) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (bovine) Anti (mouse MAP) Anti (MAP) Anti (MAP)	type I Collagen type I Collagen type I Collagen type I Collagen type II Collagen type II Collagen type III Collagen type III Collagen type IV Collagen type IV Collagen type V Collagen type V Collagen type V Collagen type V Collagen type VI Collagen type VI Collagen type VII Collagen type VII Collagen type XII Collagen type XI Collagen type XI Collagen type XI Collagen type XI Collagen	LB-2007 LB-2187 LB-2297 LB-9197 LB-4005 LB-4115 LB-4225 LB-4335 LB-5597 LB-5597 LB-5509 LB-5555 LB-6198 LB-5201 LB-5202	Anti (mo Anti (mo	rine) rine) rine) use MAP) use MAP) use MAP) rine) opus) rine) opus) P) rse)	Vitronectin Vitronectin Elastin Fibrillin S-100 Protein Osteocaicin Osteonectin Osteopontin Bone Sialoprotein Rhodopsin Rhodopsin Rhodopsin Na-K-ATPase Cry-j-1 Cry-j-2
LB-1027 LB-1021 LB-1003 LB-1013 LB-1074	Anti (bovine) Anti (human) Anti (mouse) Anti (mouse) Anti (chicken) Anti (chicken)	Fibronectin Fibronectin Keratin Laminin Myosin Tropomyosin			622009200000000000000000000000000000000	するお問い合せは バイオ(株)まで ます。

以上のLSL社製抗血清は凍結切片及びパラフィン包理切片などに使用できますが、実験を開始する前に次の 内容を検討下さい。また、特異性の検討は ELISA 及びWestern blotting などで行っています。

[. 凍結切片の場合

1. 組織の凍結・・・・試料はできるだけ新鮮なうちに適当な大きさに切り出し、液体窒素など で組織を急速に冷凍します。試料が小さい場合は凍結包理剤に埋め込みアルミホイルで包んで凍 結します。(注1)

2. 薄切切片の作成・・クリオスタットで切片を作成し(-20℃程度)、スライドグラスにのせま す。次にスライドグラスの裏側を指先で暖め切片全体をスライドグラスに良く張り付けます。そ の時に組織が崩れないように注意して下さい。

3. 試料の固定・・・・4℃以下のアセトンまたは4℃以下のエチルアルコールで5~15分間固 定します。ホルマリンの使用はできるだけ避けて下さい。次に1~2分間室温に放置しアセトン などを蒸発除去し、PBSで洗浄します。

4. 試料の前処理・・・コラーゲンなどの細胞外マトリックスは個体の加齢と共に抗体との反応 性が低下します。必要に応じてタンパク質・多糖類などの分解酵素を用いると反応性が向上する 事があります。詳細はII.2. を参照して下さい。通常の免疫染色の行程に進む前に必ず非特異的な 反応を数%濃度のBSA and/or カゼインなどでブロッキングして下さい。(注2) (注1)組織塊を-80℃以下で保存すれば抗原性は保持されますが凍結融解、-40℃以上での保存、 固定前の乾燥により抗体との反応性が低下します。また、薄切切片の状態で保存すると条 件に関係なく抗原性は低下します。切片作成後は速やかに処理して下さい。

Ⅱ. パラフィン包埋切片の場合

試料を4%パラホルムアルデヒドなどで固定し、パラフィン包埋した場合は通常の方法では良 好な染色像を得られない事があります。その場合は以下のような酵素処理により結果が改善され る事があります。特にコラーゲンを染色する時やMAP(multiple antigen peptide)を抗原とした 抗血清を用いる時は有効です。

- 脱パラフィンした切片をPBSで洗浄します。 1. 試料の洗浄
- 0.1%ペプシン(0.5M酢酸)、0.4%ペプシン(0.01N HCl)、1%トリプシン 2. 酵素処理 (PBS)又は Hyaluronidase 25mg/ml PBS などを数滴滴下し、室温にて20 ~60分間反応させます。(注3)
- PBSで洗浄後非特異的な反応を防ぐ為に数%濃度のカゼイン、BSAでブロッ 3. ブロッキング キングをしてから通常の免疫染色行程に進みます。(注2)
- (注2) ブロッキング剤として1~2%カゼイン、BSA and/or ゼラチンを用いますがコラーゲン を染色する時にはゼラチンは用いないで下さい。
- (注3) 酵素の濃度、反応温度や時間はあくまでも目安です。反応が進みすぎると組織が崩壊し ます。充分注意して下さい。また、骨組織及び軟骨組織を染色する場合はヒアルロニダ ーゼ処理で染色性が向上します。

Ⅲ.免疫染色に関する一般的注意

免疫染色では使用する第一・第二抗体の力価、特異性の再確認後反応時間、反応温度の検討が 必要です。特に、抗体による染色性を向上させるにはあらかじめ抗体の最適希釈率、反応温度・ 時間を決める予備染色を行うことをお勧めします。

LSLシリーズの抗血清の場合はすでに特異性については検討済ですが、力価は反応条件によっ て異なりますので性状表に記載された希釈率を中心に上下3段階の希釈率を設定し、染色性を確 認のうえ第二抗体を含めた最適希釈率を決めると確実です。又、一般に高い希釈率で低温にて長 時間反応を行うと良い染色像が得られます。なお、HE染色などの一般的な染色をしたコントロー ル切片を作成し、免疫染色像と比較検討する事も重要です。

参考文献

[酵素等による切片の前処理法]

- Y. Sasano et al (1993) BMPs induce direct bone formation in ectopic sites independent of the
- endochondral ossification in vivo. The Anatomical Record, 236, 373-380
- I. Mizoguchi et al (1990) An immunohistochemical study of localization of type I and type II collagens in mandibular cartilage compared with tibial growth plate. Histochemistry, 93, 593-599

A. Horton et al (1983) Immunohistochemistry of types | and || collagen in undecalcified skeletal tissues. J. Histochem. Cytochem., 31, 417-425