

コード No. 10389

**Anti-Human
IDH1 R132H (HMab-1) Mouse IgG MoAb**

容量 : 100 µg

はじめに	: イソクエン酸デヒドロゲナーゼ 1 遺伝子 <i>IDH1</i> に特異的な突然変異は、星状細胞腫、乏突起膠腫および多形性膠芽腫を含む数種類の脳腫瘍で確認されていますが、2 次性膠芽腫のほぼすべての症例で見られる一方、原発性のハイグレード多形性膠芽腫ではまれにしか見られません。これらの <i>IDH1</i> 変異がある腫瘍患者では生存期間が長かったと報告されています(文献 1)。また別の報告では、 <i>IDH2</i> と <i>IDH1</i> の変化が、細胞遺伝学的に正常な急性骨髓白血病 (AML) の 20%までの患者に見られました(文献 2)。これらの変異は、α-ケトグルタル酸から 2-ヒドロキシグルタル酸 (2HG) を産生することが知られており、高い 2HG レベルが、細胞内のエピジェネティックな変化やがん発生の誘因となる可能性が示唆されています。この <i>IDH1</i> の変異は、保存された、機能的に重要な 132 番目のアルギニン基(R132) のシングルコドンに特異的に見られます。本抗体は、 <i>IDH1</i> の R132H 変異を特異的に検出することができるモノクローナル抗体として開発されたものです(文献 3, 4, 5)。
免疫抗原	: Human IDH1 R132H の部分合成ペプチド
起源	: マウス×マウス ハイブリドーマ
クローニ名	: HMab-1 サブクラス: IgG ₁
精製方法	: ProteinA による特異精製
包装形態	: 1 % BSA, 0.05 % NaN ₃ 含有 PBS 1.0 mL に溶解したものを凍結乾燥
再生方法	: 精製水 1.0 mL 添加 (この時濃度は 100 µg/mL となります)
保存方法及び 安定性	: 2~8°C 保存 5 年間安定 溶解後 -20°C 保存 2 年間安定
使用目的及び 使用方法	: 免疫組織染色 5 µg/mL にて使用可能 (ホルマリン固定、パラフィン包埋切片：マイクロウェーブ処理(10 mM クエン酸緩衝液 pH6.0)が必要、EnVision Kit (Dako 社)などの高感度染色法を推奨) : ウエスタン・プロットティング 1~5 µg/mL にて使用可能
特異性	: ヒト IDH1-R132H と反応します。 ヒト IDH1 WT や他の IDH1 変異体とは反応しません。
文献	: 1. Hartmann C, Hentschel B, Wick W, Capper D, Felsberg J, Simon M, Westphal M, Schackert G, Meyermann R, Pietsch T, Reifenberger G, Weller M, Loeffler M, von Deimling A. Patients with IDH1 wild type anaplastic astrocytomas exhibit worse prognosis than IDH1-mutated glioblastomas, and IDH1 mutation status accounts for the unfavorable prognostic effect of higher age: implications for classification of gliomas. <i>Acta Neuropathol.</i> 2010 Dec;120(6):707-18. 2. Ward PS, Patel J, Wise DR, Abdel-Wahab O, Bennett BD, Coller HA, Cross JR, Fantin VR, Hedvat CV, Perl AE, Rabinowitz JD, Carroll M, Su SM, Sharp KA, Levine RL, Thompson CB. The common feature of leukemia-associated IDH1 and IDH2 mutations is a neomorphic enzyme activity converting alpha-ketoglutarate to 2-hydroxyglutarate. <i>Cancer Cell.</i> 2010 Mar 16;17(3):225-34. 3. Kaneko MK, Tian W, Takano S, Suzuki H, Sawa Y, Hozumi Y, Goto K, Yamazaki K, Kitanaka C, Kato Y. Establishment of a novel monoclonal antibody SMab-1 specific for IDH1-R132S mutation. <i>Biochem Biophys Res Commun.</i> 2011 Mar 25;406(4):608-13. 4. Takano S, Tian W, Matsuda M, Yamamoto T, Ishikawa E, Kaneko MK, Yamazaki K, Kato Y, Matsumura A. Detection of IDH1 mutation in human gliomas: comparison of immunohistochemistry and sequencing. <i>Brain Tumor Pathol.</i> 2011 Apr;28(2):115-23. 5. Kato Y, Jin G, Kuan CT, McLendon RE, Yan H, Bigner DD. A monoclonal antibody IMab-1 specifically recognizes IDH1R132H, the most common glioma-derived mutation. <i>Biochem Biophys Res Commun.</i> 2009 Dec 18;390(3):547-51.