

# 重组人PIK3CA 蛋白 武汉纽斯特生物公司

产品名称	重组人PIK3CA 蛋白 武汉纽斯特生物公司
公司名称	武汉纽斯特生物技术有限公司
价格	面议
规格参数	
公司地址	湖北省武汉市东湖新技术开发区高新大道666号 光谷生物城B3-3栋3楼
联系电话	15002729010 15002729010

## 产品详情

点突变是基因内单个碱基对DNA或其它小碱基对的修饰。点突变可以通过另一个点突变逆转(其中核苷酸变回其原始状态,真正的逆转)或通过第二位点逆转(其它地方的互补突变导致重新获得基因功能)。在基因的蛋白质编码区内发生的点突变可分为同义或非同义替换,后者又可分为错义突变或无义突变。

### 大规模突变

大规模突变涉及到染色体结构的突变,重组人PIK3CA 蛋白,包括:

扩增(或基因复制):导致染色体所有区域拷贝数增加,从而增加了染色体中基因的剂量。

缺失:大片段染色体缺失,导致该区域内基因的丢失。

背景: caspase 8基因编码半胱氨酸天冬氨酸蛋白酶(cysteine-aspartic acid protease, caspase)家族成员。半胱氨酸蛋白酶的连续激活在细胞凋亡的执行阶段起着中心作用。免疫系统的一种非常罕见的疾病,也可能是由这个基因的突变引起的。 1:50-1:1000-1:2000 wb: 1:500-1:1000 ihc: 1:50-1:100浓度: 1 mg/ml host: mouse clonality: monoclonal purity: 来自 ascites format: 保存缓冲液: : no components: pbs (不含 mg<sup>2+</sup> 和 ca<sup>2+</sup>), ph7.4, 150mm nacl, 50% 甘油物种反应性: 识别脊椎动物的 casp8。贮存条件: 存放在摄氏零下20度。避免冻结/解冻循环

染色体结构的大规模变化也称为染色体重排,这可能导致适应性降低,但也会导致孤立的近交种群的物种形成。常见的染色体重排有:1)染色体易位-部分遗传物质与非同源染色体发生交换。 2)染色体倒位-

染色体片段方向倒位。 3)非同源染色体交叉。

4)间质缺失:从单个染色体中去除一段DNA引起的染色体内缺失。 5)

杂合性缺失:在先前具有两个不同等位基因的生物中，通过缺失或遗传重组事件丢失了一个等位基因。

重组人PIK3CA 蛋白-武汉纽斯特生物公司由武汉纽斯特生物技术有限公司提供。武汉纽斯特生物技术有限公司为客户提供“ G蛋白活性,cAMP和cGMP ELISA试剂盒,蛋白点突变 ”等业务，公司拥有“ 纽斯特 ”等品牌，专注于生物化工等行业。 ，在湖北省武汉市东湖新技术开发区高新大道666号光谷生物城B3-3栋3楼的名声不错。欢迎来电垂询，联系人：黄经理。