

## Anticuerpo de gallina policlonal antiqueratina 5, purificado

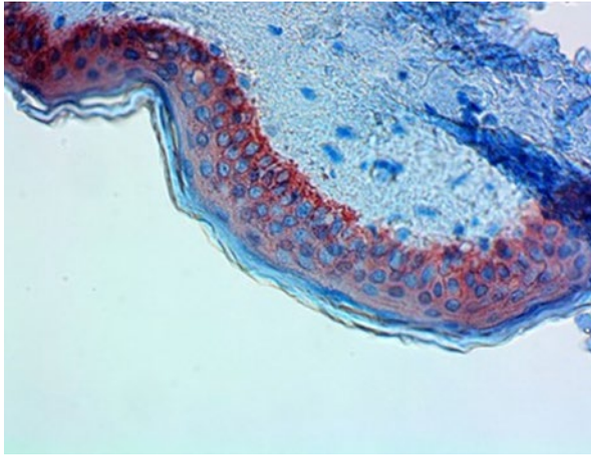
<b>N.º de catálogo/tamaño</b>	905901/100 µl
<b>Clon</b>	Poly9059
<b>Isotipo</b>	Gallina IgY
<b>Descripción</b>	Este anticuerpo es eficaz en inmunohistoquímica (IHC).

### Detalles del producto

<b>Información del producto</b>	<b>Indicaciones:</b> Diagnóstico "in vitro" (IVD). Para uso exclusivo en métodos de análisis inmunohistoquímicos (IHC). El anticuerpo policlonal Poly9059 se utiliza para el examen "in vitro" de secciones de tejido cutáneo humano incrustadas en parafina utilizando métodos inmunohistoquímicos para la identificación cualitativa de la queratina 5. La interpretación clínica de cualquier tinción o de su ausencia deberá complementarse con estudios morfológicos y controles adecuados, y deberá evaluarse dentro del contexto de los antecedentes clínicos del paciente y de otras pruebas diagnósticas realizadas por un histopatólogo cualificado.
<b>Reactividad</b>	Humano
<b>Inmunógeno</b>	Este anticuerpo policlonal se desarrolló contra una secuencia de péptidos derivada del extremo carboxílico de la proteína queratina 5 de ratón.
<b>Formulación</b>	Solución de tampón fosfato + azida sódica al 0,1 %.
<b>Preparación</b>	El anticuerpo se purificó mediante cromatografía de afinidad IgY.
<b>Concentración</b>	1,0 mg/ml
<b>Almacenamiento y manipulación</b>	Almacenar a -20 °C. Tras la descongelación inicial, dividir en partes alícuotas activas y almacenar a -20 °C. Deben evitarse los ciclos repetidos de congelación-descongelación para evitar la desnaturalización del anticuerpo. Para un almacenamiento a largo plazo, almacenar el anticuerpo a -80 °C.
<b>Uso recomendado</b>	<p>Cada lote de este anticuerpo se somete a un control de calidad mediante tinción inmunohistoquímica de secciones de piel humana incrustadas en parafina y fijadas en formol.</p> <p>Deberá determinarse la dilución de trabajo óptima para cada condición de ensayo específica.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• <b>IHC:</b> 1:200-1:1000 con un sistema de detección basado en biotina, tales como la detección de inmunoglobulina antigallina biotinilada y detección de ultraestreptavidina USA (N.º de cat. 929501).</li></ul> <p>Tejido de control positivo: piel humana</p> <p><i>Secciones de tejido:</i> tejidos incrustados en parafina <i>Pretratamiento:</i> para una tinción óptima, las secciones deben tratarse previamente con una solución reveladora de antígeno, por ejemplo solución de recuperación de citrato sódico H.I.E.R (n.º de cat. 928502). <i>Incubación:</i> 60 minutos a temperatura ambiente</p>
<b>Referencias de aplicación</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Yuspa SH, Kilkenny AD, Steinert PM, Roop DR. Expression of murine epidermal differentiation markers is tightly regulated by restricted extracellular calcium concentrations in-vitro. <i>J Cell Biol</i> 109:1207-1217, 1989.</li><li>2. Roop DR, Cheng CK, Titterington L, Meyers CA, Stanley JR, Steinert PM, Yuspa SH. Synthetic peptides corresponding to keratin subunits elicit highly specific antibodies. <i>J Biol Chem</i> 259:8037-8040, 1984.</li></ol>
<b>(El enlace a PubMed indica cita de BioLegend)</b>	
<b>Descargo de responsabilidad</b>	<b>ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES</b> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Utilice el equipo de protección individual y las prácticas de seguridad adecuados, según las precauciones universales, cuando trabaje con este reactivo. Consulte la ficha de datos de seguridad del reactivo.</li><li>2. Este anticuerpo contiene azida sódica. Deben seguirse las normativas federales, estatales y locales para desechar este reactivo. La acumulación de azida sódica en las tuberías metálicas para residuos puede provocar condiciones explosivas; si se desecha el reactivo por los desagües, deje dejar correr el</li></ol>

- agua después de desecharla.
3. Todas las muestras y materiales con los que entre en contacto deben considerarse potencialmente infecciosos y deben desecharse siguiendo las precauciones pertinentes y de conformidad con las normativas federales, estatales y locales.
  4. No utilice este reactivo después de la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.
  5. No utilice este reactivo si está turbio o si hay algún cambio en su aspecto, ya que puede ser una indicación de un posible deterioro.

## Datos del producto



Anticuerpo antiqueratina 5 (clon Poly9059) que muestra una fuerte tinción citoplásmica de las células basales de la epidermis humana normal.



BioLegend, Inc.  
8999 BioLegend Way  
San Diego, CA 92121  
EE. UU.



MedEnvoy Global B.V.  
Prinses Margrietplantsoen 33 – Suite 123  
2595 AM La Haya  
Países Bajos

Responsable en el Reino Unido  
MedEnvoy UK Limited  
85, Great Portland Street, First Floor  
Londres, W1W 7LT  
Reino Unido

Símbolo	Título del símbolo	Descripción
	Marcado CE	Una marca "CE" indica que un producto se ha evaluado antes de su comercialización y que cumple con los requisitos de protección exigidos en el ámbito de la seguridad, la salud o el medio ambiente de la UE.
	Marcado UKCA	Una marca "UKCA" indica que un producto se ha evaluado antes de su comercialización en el RU y que cumple con los requisitos de protección exigidos en el ámbito de la seguridad, la salud o el medio ambiente del RU.

### Glosario de símbolos\*

Símbolo	Significado	Título del símbolo	N.º de símbolo	Símbolo	Significado	Título del símbolo	N.º de símbolo
	Número de catálogo	Número de catálogo	5.1.6		Indica la necesidad del usuario de consultar las instrucciones de uso.	Consulte las instrucciones de uso	5.4.3
	Indica los límites de temperatura a los que el dispositivo médico puede exponerse de forma segura.	Límite de temperatura	5.3.7		Indica un dispositivo médico que necesita protección contra fuentes de luz.	Mantener alejado de la luz solar	5.3.2
	Indica el límite superior de temperatura al que el dispositivo médico puede exponerse de forma segura.	Límite superior de temperatura	5.3.6		Indica la fecha a partir de la cual el dispositivo médico ya no se puede utilizar.	Fecha de caducidad	5.1.4
	Indica el fabricante del dispositivo médico.	Fabricante	5.1.1		Indica el representante autorizado en la Comunidad Europea.	Representante autorizado en la Comunidad Europea.	5.1.2

<b>LOT</b>	Indica el código de lote del fabricante para poder identificar el lote.	Código de lote	5.1.5	<b>IVD</b>	Indica un dispositivo médico que está diseñado para su uso como dispositivo médico de diagnóstico in vitro.	Dispositivo médico para diagnóstico <i>in vitro</i>	5.5.1
------------	---	----------------	-------	------------	---	---	-------

\* La información sobre los símbolos procede de EN ISO 15223-1:2016 Productos sanitarios: símbolos que se utilizarán en las etiquetas, el etiquetado y la información de los productos sanitarios que se suministrarán, parte 1: requisitos generales.

Este producto no está destinado a reventa. BioLegend no se hará responsable de las infracciones de patentes o de otro tipo que puedan tener lugar con el uso de nuestros productos.

\* Estos productos pueden estar cubiertos por una o más licencias de uso limitado (consulte el catálogo de BioLegend o nuestro sitio web, [www.biolegend.com/ordering#license](http://www.biolegend.com/ordering#license)). Los productos BioLegend no pueden transferirse a terceros, revenderse, modificarse para su reventa ni utilizarse para fabricar productos comerciales o materiales funcionalmente similares elaborados mediante ingeniería inversa, ni para proporcionar un servicio a terceros sin la aprobación por escrito de BioLegend. Al utilizar estos productos usted acepta las condiciones de todas las licencias de uso limitado aplicables.

8999 BioLegend Way, San Diego, CA 92121, EE. UU. [www.biolegend.com](http://www.biolegend.com)  
Línea telefónica gratuita: 1-877-Bio-Legend (246-5343) Teléfono: (858) 768-5800 Fax: +1 (877) 455-9587