

コレラ毒素 B サブユニット

01-525 50 µg

保存温度：ドライアイス輸送、保存 -80°C

用途

- 1) 抗原に対する特異免疫応答を高めるアジュバント効果
- 2) 神経細胞（ガングリオシド GM1 を持つ）の順行性および逆行性トレーサーとして利用

純度：SDS-PAGE 解析で A サブユニットの混入は検出レベル以下であった。

コレラ毒素で CHO 細胞の形状変化の増加が検出できる量の 100 倍量の本製品で処理しても形状変化の増加は起こらなかった。

性状： 1.0 mg/ml in 20 mM Tris-HCl pH 6.8、0.2M NaCl, 10% glycerol

機能・性質：コレラ毒素はコレラエンテロトキシンとも呼ばれ、激しい下痢を伴う食中毒を起こす通性嫌気性のグラム陰性菌 *Vibrio cholerae* が産生する。コレラ毒素は分子量 27.2 kD の A サブユニット 1 分子と 11.6 kD の B サブユニット 5 分子からなる複合体である。コレラ毒素は B サブユニットを介して、標的細胞表面にあるガングリオシド GM1 に結合し、細胞内に取り込まれる。細胞内で分離、プロセスされた A1 が G タンパク質の一つである促進性 G タンパク質(Gs) の α サブユニットを ADP リボシル化し、アデニル酸シクラーゼの持続的な活性化を引き起す(1)。

本品は、*Vibrio cholerae* 569B 株から Finkelstein (2)及び Iijima & Honda (3)らの方法で高度に精製したコレラ毒素を、尿素存在下のゲルろ過クロマトグラフィーで精製し、更に 2 回のイオン交換クロマトグラフィーを行うことで毒性のない B サブユニットだけを精製した。

データリンク Swiss-Prot [P01556](#)

参考文献

1. 細菌毒素ハンドブック、サイエンスフォーラム社(2002)
2. Finkelstein, RA. & LoSpalluto, JJ. "Pathogenesis of experimental cholera. Preparation and isolation of cholera toxin and cholera toxinoid." *J.Exp.Med.* **130**, 185-202 (1969) PMID: [4978880](#)
3. Iijima, Y. and Honda, T. "Enterotoxin of *Vibrio Cholerae*." In *Recent Advances in Marine Biotechnology*, Fingerman, M. and Nagabhushanam, R. ed. Science Pub. Inc. **7**: 41(2002)
4. Hirst TR & D'Souza in *The Comprehensive Sourcebook of Bacterial Protein Toxins*. 3rd ed. p 270-290, Academic Press (2006)

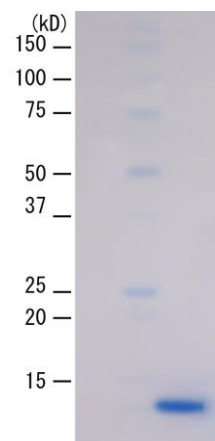


図.コレラ毒素 B サブユニットの
15 %SDS-PAGE 解析

* 本品は研究用のみご使用ください。

ヒトを対象にした実験には用いないで下さい。

* B サブユニットは毒性を持たないため製品安全データシート(MSDS)を添付しない。

関連製品： [#01-511](#) コレラ毒素、 [#01-521](#) コレラ毒素 A サブユニット