

T-Select MHC Tetramer

HLA-A*02:01 WT1₁₂₆₋₁₃₄ Tetramer -RMFPNAPYL (50 tests)

使用は研究用に限り、診断目的には使用しないでください。
本製品のエピトープ配列は特許第 4422903 号の実施許諾を受けています。

背景

T 細胞は、T 細胞受容体 (TCR) を介して、抗原提示細胞、ウイルス感染細胞やがん細胞に発現する MHC 分子と抗原ペプチドの複合体 (MHC/peptide complex) に結合することにより、自己・非自己を識別し、状況に応じて活性化してさまざまな免疫応答を惹起します。MHC class I 分子に提示された抗原ペプチドを認識する CD8 陽性 T 細胞は、細胞傷害性 T 細胞 (CTL) と呼ばれ、ウイルス感染細胞やがん細胞の殺傷に重要な役割を担っています。一方 MHC class II 分子に提示された抗原ペプチドを認識する CD4 陽性 T 細胞は、ヘルパー T 細胞と呼ばれ、さまざまなサイトカインを産生して細胞性免疫を調節するだけでなく、液性免疫も賦活化します。

従来、抗原特異的 T 細胞を検出・定量することは非常に困難でしたが、1996 年 Altman らによって開発された MHC-Tetramer 試薬は、抗原特異的な TCR を有する T 細胞集団をフローサイトメーターによって簡単に可視化し定量することを可能にしました。MHC-Tetramer 試薬は、ビオチン化した MHC 分子と抗原ペプチドの複合体 (モノマー) を蛍光標識したストレプトアビジンで 4 量体化 (テトラマー) した試薬です。さまざまな分化マーカーや、機能アッセイと組み合わせることで、特異的 T 細胞の分化状態や、機能を同時に解析することが可能です。

本試薬は、MHC に HLA-A*02:01 を、抗原ペプチドに癌抗原 WT1 由来のペプチドを用いて合成しており、これに特異的な CTL 集団を検出定量することが可能です。

Wilms 腫瘍因子 WT1 は、成長因子などの転写を制御する転写因子です。WT1 遺伝子は、白血病や種々の固形癌で高発現しており、その発症、進行に関与することが知られています。WT1 特異的 CTL は、WT1 発現量の高いがん細胞を傷害し、正常細胞は傷害しないことが示されており、既に WT1 を用いた臨床試験が開始されています。WT1 は免疫療法のターゲット分子として注目されている癌抗原のひとつです。

MHC-Tetramer 陽性細胞の有無を判定する際、ネガティブコントロール Tetramer 試薬を対照に用いる事をお勧めします。製品情報に関しましては、関連製品欄をご覧ください。

HLA 拘束性: HLA-A*02:01

抗原ペプチドの由来と配列

WT1 (126-134 aa, RMFPNAPYL)

性状: 容量 500 μ L, 10 μ L/test

10 mM Tris-HCl (pH 8.0), 150 mM NaCl, 0.5 mM EDTA, 0.09% NaN₃, 0.2% BSA にテトラマー試薬としてモノマーが 100 μ g/mL の濃度で含まれています。

*当試薬に含まれるアジ化ナトリウムは、酸性条件下でアジ化水素酸という強力な毒性化合物を産生します。また金属配管に堆積されますと爆発性のアジ化合物が産生されることがありますので流水でよく洗い流して廃棄してください。皮膚や目に入った場合には十分の水で洗い流してください。

保存法: 2-8°C で遮光保存してください。凍結は絶対にしてしないでください。製品有効期限は、チューブに貼られているラベルをご確認ください。

標識物

TS-M016-1: Streptavidin-Phycoerythrin (SA-PE)

励起波長: 486-580 nm

蛍光波長: 586-590 nm

TS-M016-2: Streptavidin-Allophycocyanin (SA-APC)

励起波長: 633-635 nm

蛍光波長: 660-680 nm

試薬の劣化について: 試薬に沈殿物などの物理的な変化が観察された場合 [通常は透明でわずかにピンク色 (SA-PE) または青紫色 (SA-APC) の液体] は、劣化している可能性がありますので使わないでください。

WT1 の参考文献

- 1) Call KM, *et al. Cell* **60**: 509-520 (1990)
- 2) Gessler M, *et al. Nature* **343**: 774-778 (1990)
- 3) Oka Y, *et al. Immunogenetics* **51**: 99-107 (2000)
- 4) Oka Y, *et al. J Immunol* **164**: 1873-1880 (2000)
- 5) Bellantuono I, *et al. Blood* **100**: 3835-3837 (2002)
- 6) Oka Y, *et al. Int J Hematol* **78**: 56-61 (2003)

- 7) Doubrovina ES, *et al. Clin Cancer Res* **10**: 7207-7219 (2004)
- 8) Oka Y, *et al. Curr Med Chem* **13**: 2345-2352 (2006)
- 9) Thomas S, *et al. J Immunol* **179**: 5803-5810 (2007)
- 10) Kobayashi M, *et al. J Ovarian Res* **7**: 48 (2014)

T-Select MHC class I human Tetramer の特徴

T-Select MHC class I human Tetramer は特定の HLA アリルと抗原ペプチドとの複合体に特異的に結合するヒト CD8 陽性 T 細胞集団を検出できます。CD8 分子は HLA class I 分子に結合し、TCR と HLA class I/抗原ペプチド複合体との結合をサポートしています。この CD8 分子による HLA 分子への結合が、非特異的な CTL 検出の原因でした。本試薬では HLA class I 分子の $\alpha 3$ 領域のアミノ酸配列に変異を入れることにより CD8 分子との非特異的結合を最小限に抑えたことで、特異性が飛躍的に向上しています。

French Application Number; FR9911133

Tetramer 試薬の参考文献

- Altman JD, *et al. Science* **274**: 94-96 (1996)
Mcmichael AJ, *et al. J Exp Med* **187**: 1367-1371 (1998)
Bodinier M, *et al. Nat Med* **6**: 707-710 (2000)
村上昭弘, 鈴木進 臨床免疫 **42**: 134-138 (2004)

染色方法

1) 全血を用いる場合

1. 適切な抗凝固剤を使用して、静脈血を採取します。
2. 10 μ L の T-Select MHC Tetramer を各試験管に加えます。
3. 各試験管に 200 μ L の全血を添加します。
4. ゆっくりとボルテックスをかけます。
5. 2-8°C または室温 (15-25°C) で 30~60 分間インキュベーションします。
6. OptiLyse C (Beckman Coulter 社製分析機器用)、もしくは OptiLyse B (Becton Dickenson 社製分析機器用) を用いて溶血・固定処理します。各々の説明書にて推奨の手順に従ってください。
7. 溶血・固定プロトコールの最終ステップ後、適量の PBS を加えて再懸濁します。
8. 400 \times g で 5 分間遠心します。
9. 上澄みをアスピレートします。
10. ペレットを 500 μ L の PBS に再懸濁します。
11. サンプルは暗室にて 2-8°C で保管し、24 時間以内に分析してください。

染色の注意点

- A. 細胞培養を行う場合は、必ずヘパリンナトリウムを抗凝固剤として選択してください。
- B. CD8 等の抗体を追加する場合は、ステップ 2 で同時染色するか、ステップ 5 終了時に追加染色してください。抗 CD8 抗体 (クローン T8) は、Tetramer 試薬の染色性を

を阻害しませんので同時染色する事が可能です。

- C. 溶血処理が不十分な場合、赤血球の乱反射による非特異的染色像が観察されることがあります。CD45 を同時染色してリンパ球ゲートで解析してください。

2) 末梢血単核球 (PBMC) を用いる場合

1. 定法に従って PBMC を調製し、 2×10^7 cells/mL の濃度にて、細胞を再懸濁します。
2. 50 μ L (1×10^6 cells) の細胞懸濁液に 10 μ L の Clear Back (human FcR blocking reagent, MBL code no. MTG-001) を加え、5 分間室温にて反応させてください。
3. 10 μ L の T-Select MHC Tetramer を加えます。
4. 2-8°C または室温 (15-25°C) で 30~60 分間インキュベーションします。
5. CD8 抗体等を加え、2-8°C で 20 分間インキュベーションします。
6. 適量の FCM buffer [2% FCS/0.09% NaN_3 /PBS] を加え 400 \times g で 5 分間遠心します。
7. 上澄みを注意深く捨てます。
8. 細胞を 500 μ L の 0.5% パラフォルムアルデヒド/PBS に再懸濁します。
9. サンプルは暗室にて 2-8°C で保管し、24 時間以内に分析してください。

染色の注意点

- D. PBMC を分離後、赤血球が残っている場合は、溶血処理を行ってください。溶血処理後も赤血球の混入が認められる場合は CD45 を同時染色し、リンパ球ゲートにて解析してください。
- E. Blocking buffer あるいは Clear Back を用いることで、マクロファージなどのエンドサイトーシスによる非特異的染色を抑制する効果が期待されます。
- F. CD8 抗体はクローンによっては Tetramer 試薬と TCR の結合を阻害することが報告されています。クローン T8 に阻害作用はありません。
- G. 培養したリンパ球を染色する場合は、7-AAD を用いて死細胞を染色し、解析ゲート内から除去してください。
- H. 染色後、数時間以内に解析する予定でしたら、パラフォルムアルデヒドによる固定処理は必要ありません。

一般的な注意事項

1. 検体、サンプル、およびそれらと接触する全ての材料は感染の可能性を持つものとして、取り扱いには十分注意してください。
2. 保管もしくは反応中、試薬に光をあてないようご注意ください。
3. 全血にて最適な結果を得るため、検体は採血管にて室温で保存し、染色操作直前にも倒立攪拌してください。冷蔵検体では異常な結果が出る場合がありますので使用しないでください。

4. 静脈血液検体の推奨細胞生存率は $\geq 90\%$ です。
5. 細胞を溶血試薬と長時間反応させないでください。白血球の破壊や目的細胞損失の原因となります。
6. 有核赤血球、異常タンパク濃度を有する検体、もしくは異常血色素症では、必ずしも全ての赤血球が溶血されないことがあります。こうした場合、溶血されない赤血球が白血球としてカウントされることで、陽性率の低下をもたらすことがあります。

関連製品

WT1 Tetramers and Peptide

TS-M140-1	HLA-A*02:01 WT1 ³⁷⁻⁴⁵ Tetramer-VLDFAPPGA-PE
TS-M140-2	HLA-A*02:01 WT1 ³⁷⁻⁴⁵ Tetramer-VLDFAPPGA-APC
TS-M140-P	HLA-A*02:01 WT1 ³⁷⁻⁴⁵ peptide
TS-M016-1	HLA-A*02:01 WT1 ¹²⁶⁻¹³⁴ Tetramer-RMFPNAPYL-PE
TS-M016-2	HLA-A*02:01 WT1 ¹²⁶⁻¹³⁴ Tetramer-RMFPNAPYL-APC
TS-M014-1	HLA-A*24:02 modified WT1 Tetramer-CYTWNQMNL-PE
TS-M014-2	HLA-A*24:02 modified WT1 Tetramer-CYTWNQMNL-APC
TS-M504-1	H-2D ^b WT1 ¹²⁶⁻¹³⁴ Tetramer-RMFPNAPYL-PE
TS-M504-2	H-2D ^b WT1 ¹²⁶⁻¹³⁴ Tetramer-RMFPNAPYL-APC

Human Tetramers

Cancer

TS-M141-1	HLA-A*24:02 ACC-1 Tetramer-DYLQYVLQI-PE
TS-M137-1	HLA-A*01:01 AIM-2 Tetramer-RSDSGQQARY-PE
TS-M112-1	HLA-A*24:02 CA9 ²¹⁹⁻²²⁷ Tetramer-EYRALQLHL-PE
TS-M103-1	HLA-A*02:01 CEA Tetramer-YLSGANLNL-PE
TS-M080-1	HLA-A*02:01 CEA (N6D) Tetramer-YLSGADLNL-PE
TS-M101-1	HLA-A*02:01 CD33 Tetramer-AIISGDSPV-PE
TS-M102-1	HLA-A*02:01 CD33 A65Y Tetramer-YIISGDSPV-PE
TS-M084-1	HLA-A*02:01 EphA2 Tetramer-TLADFDPV-PE
TS-0014-1C	HLA-A*02:01 gp100 (wild) Tetramer-ITDQVPFSV-PE
TS-0013-1C	HLA-A*02:01 gp100 (mutant) Tetramer-IMDQVPFSV-PE
TS-0035-1C	HLA-A*02:01 gp100 ¹⁵⁴⁻¹⁶² Tetramer-KTWGQYWQV-PE
TS-M082-1	HLA-A*02:01 gp100 Tetramer-YLEPGPVTA-PE
TS-M089-1	HLA-A*24:02 gp100-intron 4 Tetramer-VYFFLPDHL-PE
TS-0016-1	HLA-A*02:01 Her-2/neu Tetramer-RLQETELV-PE
TS-0015-1C	HLA-A*02:01 Her-2/neu E75 Tetramer-KVLYGSLAF-PE
TS-M083-1	HLA-A*02:01 HM1.24 Tetramer-KLQDASAEV-PE
TS-M010-1	HLA-A*24:02 hTERT Tetramer-VYGFVRACL-PE
TS-M115-1	HLA-A*02:01 hTERT Tetramer-ILAKFLHWL-PE
TS-M086-1	HLA-A*02:01 IDO Tetramer-ALLEIASCL-PE
TS-M070-1	HLA-A*02:01 MAGE-A1 Tetramer-KVLEYVIKV-PE
TS-M071-1	HLA-B*07:02 MAGE-A1 Tetramer-RVRFFFPVSL-PE
TS-M072-1	HLA-A*02:01 MAGE-A2 Tetramer-YLQLVFGIEV-PE
TS-M073-1	HLA-A*24:02 MAGE-A2 Tetramer-EYLQLVFGI-PE
TS-M075-1	HLA-A*02:01 MAGE-A3 ¹¹²⁻¹²⁰ Tetramer-KVAELVHFL-PE
TS-M076-1	HLA-A*02:01 MAGE-A3 ²⁷¹⁻²⁷⁹ Tetramer-FLWGPVALV-PE
TS-M077-1	HLA-A*24:02 MAGE-A3 Tetramer-IMPKAGLLI-PE
TS-M078-1	HLA-A*02:01 MAGE-A10 Tetramer-GLYDGMHLL-PE
TS-M138-1	HLA-A*02:01 MAGE-C1 Tetramer-ILFGISLREV-PE
TS-0009-1C	HLA-A*02:01 Mart-1 Tetramer-ELAGIGILTV-PE
TS-M091-1	HLA-A*24:02 MCPyV large TAg Tetramer-EWVRSRGGFSF-PE
TS-M088-1	HLA-A*02:01 MUC1 Tetramer-LLLLLVTLV-PE
TS-M011-1	HLA-A*02:01 NY-ESO-1 Tetramer-SLLMWTQC-PE
TS-M105-1	HLA-A*02:01 NY-ESO-1 C9V Tetramer-SLLMWTQV-PE
TS-M109-1	HLA-B*07:02 P2X5 Tetramer-TPNQRQVNC-PE
TS-M081-1	HLA-A*02:01 p53 Tetramer-LLGRNSFEV-PE
TS-M107-1	HLA-A*02:01 PAP ²⁹⁹⁻³⁰⁷ Tetramer-ALDVYNGLL-PE
TS-M136-1	HLA-A*24:02 PBF A24.2 Tetramer-AYRPVSRNI-PE
TS-M117-1	HLA-A*02:01 PRAME ¹⁰⁰⁻¹⁰⁸ Tetramer-VLDGLDVLL-PE
TS-M119-1	HLA-A*02:01 PRAME ¹⁴²⁻¹⁵¹ Tetramer-SLYSFPEPEA-PE
TS-M116-1	HLA-A*02:01 PRAME ³⁰⁰⁻³⁰⁹ Tetramer-ALYVDSLFFL-PE
TS-M118-1	HLA-A*02:01 PRAME ⁴²⁵⁻⁴³³ Tetramer-SLLQHLIGL-PE
TS-M120-1	HLA-A*02:01 PSA ¹⁴¹⁻¹⁵⁰ Tetramer-FLTPKKLQCV-PE
TS-0017-1	HLA-A*02:01 PR-1 Tetramer-VLQELNVTV-PE

TS-M087-1	HLA-A*02:01 PSA Tetramer-KLQCVDLHV-PE
TS-M104-1	HLA-A*02:01 RHAMM Tetramer-ILSLELMKL-PE
TS-M095-1	HLA-A*02:01 PP2A Tetramer-SLLPAIVEL-PE
TS-M079-1	HLA-A*02:01 SSX-2 Tetramer-KASEKIFYV-PE
TS-M025-1	HLA-A*24:02 survivin-2B Tetramer-AYACNTSTL-PE
TS-M085-1	HLA-A*02:01 Survivin (T2M) Tetramer-LMLGEFLKL-PE
TS-0019-1C	HLA-A*02:01 Tyrosinase Tetramer-YMDGTMSQV-PE
TS-M090-1	HLA-A*24:02 Tyrosinase Tetramer-AFLPWHRLF-PE

Adenovirus

TS-M058-1	HLA-A*02:01 Adv11 Hexon ⁹¹³⁻⁹²¹ Tetramer-YLLFEVFDV-PE
TS-M059-1	HLA-A*02:01 Adv11 Hexon ⁹¹⁴⁻⁹²² Tetramer-LLFEVFDV-PE
TS-M061-1	HLA-A*02:01 Adv Hexon ⁹¹⁷⁻⁹²⁵ Tetramer-YVLFVFDV-PE
TS-M062-1	HLA-A*24:02 Adv11 Hexon ³⁷⁻⁴⁵ Tetramer-TYFNLGNKF-PE
TS-M064-1	HLA-A*24:02 Adv11 Hexon ⁶⁶⁶⁻⁷⁰⁴ Tetramer-VYSGSIPYL-PE
TS-M063-1	HLA-A*24:02 Adv5 Hexon ³⁷⁻⁴⁵ Tetramer-TYFSLNKNF-PE
TS-M067-1	HLA-B*35:01 Adv Hexon ³²⁰⁻³²⁹ Tetramer-MPNRPNYAF-PE
TS-M068-1	HLA-B*35:01 Adv Hexon ⁷⁰⁵⁻⁷¹³ Tetramer-IPYLDGTIFY-PE
TS-M065-1	HLA-B*07:02 Adv Hexon ¹¹⁴⁻¹²⁴ Tetramer-KPYSGTAYNSL-PE
TS-M066-1	HLA-B*07:02 Adv Hexon ¹¹⁴⁻¹²⁴ Tetramer-KPYSGTAYNAL-PE

CMV

TS-M057-1	HLA-A*02:01 CMV IE1 ³¹⁶⁻³²⁴ Tetramer-VLEETSVML-PE
TS-M100-1	HLA-A*03:01 CMV IE1 ¹⁸⁴⁻¹⁹² Tetramer-KLGGALQAK-PE
TS-0026-1C	HLA-B*08:01 CMV IE1 Tetramer-ELRRKMMYM-PE
TS-0024-1C	HLA-A*01:01 CMV pp50 Tetramer-VTEHDTLLY-PE
TS-0010-1C	HLA-A*02:01 CMV pp65 Tetramer-NLVPMTATV-PE
TS-0020-1C	HLA-A*24:02 CMV pp65 Tetramer-QYDPVAALF-PE
TS-M012-1	HLA-A*11:01 CMV pp65 Tetramer-ATVQGNLQK-PE
TS-M099-1	HLA-B*07:02 CMV pp65 Tetramer-RPHERNGFTVL-PE
TS-0025-1C	HLA-B*07:02 CMV pp65 Tetramer-TPRVTGGGAM-PE
TS-0027-1C	HLA-B*35:01 CMV pp65 Tetramer-IPSINVHHY-PE
TS-M013-1	HLA-B*15:01 CMV pp65 Tetramer-KMQVIGDQY-PE

EBV

TS-0011-1C	HLA-A*02:01 EBV BMLF1 Tetramer-GLCTLVAML-PE
TS-M003-1	HLA-A*24:02 EBV BMLF1 Tetramer-DYNFVKQLF-PE
TS-M002-1	HLA-A*24:02 EBV BRLF1 Tetramer-TYPVLEEMF-PE
TS-M124-1	HLA-A*03:01 EBV BRLF1 Tetramer-RVRAYTYSK-PE
TS-M036-1	HLA-B*08:01 EBV BZLF1 ¹⁹⁰⁻¹⁹⁷ Tetramer-RAKFKQLL-PE
TS-M037-1	HLA-B*35:01 EBV BZLF1 ⁵⁴⁶⁴ Tetramer-EPLPQQLTAY-PE
TS-M033-1	HLA-A*03:01 EBV EBNA3A ⁶³⁸⁻⁶⁴¹ Tetramer-RLRAEAQMK-PE
TS-M004-1	HLA-A*24:02 EBV EBNA3A Tetramer-RYSIFFDYM-PE
TS-M123-1	HLA-B*08:01 EBV EBNA3A Tetramer-FLRGRAYGL-PE
TS-M028-1	HLA-A*11:01 EBV EBNA3B ³⁹⁹⁻⁴⁰³ Tetramer-AVFDKSDAK-PE
TS-M029-1	HLA-A*11:01 EBV EBNA3B ⁴¹⁶⁻⁴²⁴ Tetramer-IVTDFSVIK-PE
TS-M005-1	HLA-A*24:02 EBV EBNA3B Tetramer-TYSAGIVQI-PE
TS-M006-1	HLA-A*02:01 EBV LMP1 Tetramer-YLQQNWWTL-PE
TS-M030-1	HLA-A*02:01 EBV LMP2 ²⁴³⁻²⁵¹ Tetramer-TVCGGIMFL-PE
TS-M031-1	HLA-A*02:01 EBV LMP2 ³²⁹⁻³³⁷ Tetramer-LLWTLVLL-PE
TS-M069-1	HLA-A*02:01 EBV LMP2 ³⁵⁶⁻³⁶⁴ Tetramer-FLYALALL-PE
TS-M032-1	HLA-A*02:01 EBV LMP2 ⁴²⁶⁻⁴³⁴ Tetramer-CLGGLLTMV-PE
TS-M034-1	HLA-A*24:02 EBV LMP2 ¹³¹⁻¹³⁸ Tetramer-PYLFWLAAL-PE
TS-M001-1	HLA-A*24:02 EBV LMP2 Tetramer-IYVLMVLL-PE
TS-M035-1	HLA-A*24:02 EBV LMP2 ⁴¹⁹⁻⁴²⁷ Tetramer-TYGPVFMVSL-PE
TS-M038-1	HLA-B*35:01 EBV LMP2 ¹⁻⁹ Tetramer-MGSLEMVPM-PE
TS-M111-1	HLA-A*11:01 EBV LMP2 Tetramer-SSCSCPLSK-PE
TS-M135-1	HLA-A*11:01 EBV LMP2 S9T Tetramer-SSCSCPLTK-PE
TS-M009-1	HLA-A*24:02 EBV Mix Tetramer-PE

HBV

TS-0018-1C	HLA-A*02:01 HBV core Tetramer-FLPSDFPVS-PE
TS-0022-1C	HLA-A*24:02 HBV core Tetramer-EYLVSGVWV-PE
TS-M051-1	HLA-A*02:01 HBV env ³³⁵⁻³⁴³ Tetramer-WLSLLVPFV-PE
TS-M052-1	HLA-A*02:01 HBV env ³⁴⁸⁻³⁵⁷ Tetramer-GLSPTWVLSV-PE
TS-M053-1	HLA-A*02:01 HBV pol Tetramer-FLLSLGIHL-PE
TS-0023-1C	HLA-A*24:02 HBV pol Tetramer-KYTSFPWLL-PE

HCV

TS-M044-1 HLA-A*24:02 HCV E2₇₁₇₋₇₂₅ Tetramer-EYVLLLFLL-PE
TS-M039-1 HLA-A*02:01 HCV NS3₁₀₇₃₋₁₀₈₁ Tetramer-CINGVCWTV-PE
TS-M040-1 HLA-A*02:01 HCV NS3₁₄₀₆₋₁₄₁₅ Tetramer-KLVALGINAV-PE
TS-M041-1 HLA-A*02:01 HCV NS4B₁₉₉₂₋₂₀₀₀ Tetramer-VLSDFKTWL-PE
TS-M042-1 HLA-A*02:01 HCV NS5B₂₅₉₄₋₂₆₀₂ Tetramer-ALYDVTKL-PE
TS-M043-1 HLA-A*02:01 HCV NS5B₂₅₉₄₋₂₆₀₂ Tetramer-ALYDWSKL-PE

HIV

TS-M007-1 HLA-A*24:02 HIV env Tetramer-RYL RDQQL-PE
TS-M027-1 HLA-A*02:01 HIV gag₇₇₋₈₅ Tetramer-SLYNTVATL-PE
TS-M139-1 HLA-A*02:01 HIV gag₁₉₋₂₇ Tetramer-TLNAWVKVV-PE
TS-M110-1 HLA-A*24:02 HIV nef₁₃₄₋₁₄₁ Tetramer-RYPLTFGW-PE
TS-M054-1 HLA-B*07:02 HIV nef Tetramer-TPGPGVRYPL-PE
TS-M106-1 HLA-B*35:01 HIV nef₇₄₋₈₁ Tetramer-VPLRPMTY-PE
TS-0008-1C HLA-A*02:01 HIV pol Tetramer-ILKEPVHGV-PE
TS-M055-1 HLA-B*35:01 HIV RT Tetramer-NPDIVIQY-PE

HPV

TS-0031-1 HLA-A*02:01 HPV16 E7 Tetramer-YMLDLQPET-PE
TS-M047-1 HLA-A*02:01 HPV16 E6 Tetramer-KLPQLCTEL-PE
TS-M049-1 HLA-A*24:02 HPV16 E6 Tetramer-VYDFAFRDL-PE
TS-M048-1 HLA-A*02:01 HPV16 E7 Tetramer-YMLDLQPETT-PE

HTLV

TS-M022-1 HLA-A*24:02 HTLV-1 Env₁₁₋₁₉ Tetramer-FFQFCPLIF-PE
TS-M017-1 HLA-A*02:01 HTLV-1 Tax₁₁₋₁₉ Tetramer-LLFGYPVYV-PE
TS-M019-1 HLA-A*02:01 HTLV-1 Tax₁₇₈₋₁₈₆ Tetramer-QLGAFITNV-PE
TS-M024-1 HLA-A*11:01 HTLV-1 Tax₂₇₂₋₂₈₀ Tetramer-QSSSFIFHK-PE
TS-M023-1 HLA-A*11:01 HTLV-1 Tax₆₉₋₈₆ Tetramer-KVLTPPITH-PE
TS-M020-1 HLA-A*24:02 HTLV-1 Tax₁₂₋₂₀ Tetramer-LFGYPVYVF-PE
TS-M021-1 HLA-A*24:02 HTLV-1 Tax₁₈₇₋₁₉₅ Tetramer-PYKRIEELL-PE
TS-M018-1 HLA-A*24:02 HTLV-1 Tax₃₀₁₋₃₀₉ Tetramer-SFHSLHLLF-PE

Influenza

TS-M045-1 HLA-A*01:01 Influenza NP Tetramer-CTELKLSDY-PE
TS-M046-1 HLA-B*35:01 Influenza NP Tetramer-LPFEKSTVM-PE
TS-0012-1C HLA-A*02:01 Influenza M1 Tetramer-GILGFVFTL-PE

Measles virus

TS-M092-1 HLA-A*02:01 measles virus HA Tetramer-KLWCRHFVCV-PE

RSV

TS-M056-1 HLA-A*01:01 RSV M₂₂₉₋₂₃₇ Tetramer-YLEKESIYY-PE

VZV

TS-M122-1 HLA-A*02:01 VZV IE62 Tetramer-ALWALPHAA-PE

Mycobacterium tuberculosis

TS-M026-1 HLA-A*02:01 Mtb MPT51 Tetramer-TLAGKGISVV-PE
TS-M128-1 HLA-A*02:01 Mtb Ag85A₄₈₋₅₆ Tetramer-GLPVEYLQV-PE
TS-M129-1 HLA-A*02:01 Mtb Ag85A₂₄₂₋₂₅₀ Tetramer-KLIANNTRV-PE
TS-M131-1 HLA-A*02:01 Mtb Ag85B Tetramer-KLVANNTRL-PE
TS-M134-1 HLA-B*35:01 Mtb Ag85C Tetramer-WPTLIGLAM-PE
TS-M125-1 HLA-A*02:01 Mtb ESAT-6 Tetramer-AMASTEGNV-PE
TS-M127-1 HLA-A*02:01 Mtb Rv1614 Tetramer-FLYELIWNV-PE
TS-M130-1 HLA-A*02:01 Mtb Hsp65 Tetramer-KLQERLAKL-PE
TS-M132-1 HLA-A*02:01 Mtb 16 kDa Tetramer-GILTVSVAV-PE
TS-M133-1 HLA-A*02:01 Mtb 19 kDa Tetramer-VLTDGNPPEV-PE

Control

TS-M007-1 HLA-A*24:02 Negative Tetramer-RYL RDQQL-PE
TS-M007-2 HLA-A*24:02 Negative Tetramer-RYL RDQQL-APC
TS-M007-3 HLA-A*24:02 Negative Tetramer-RYL RDQQL-FITC
TS-0029-1C HLA-A*02:01 Negative Tetramer-PE
TS-0029-2C HLA-A*02:01 Negative Tetramer-APC

Others

TS-M097-1 HLA-A*02:01 BTG1 Tetramer-TLWVDPYEV-PE
TS-M093-1 HLA-A*02:01 HA-1 Tetramer-VLHDDLLEA-PE
TS-M108-1 HLA-A*02:01 HA-2 Tetramer-YIGEVLSV-PE
TS-M098-1 HLA-A*02:01 HA-8 Tetramer-RTL DKVLEV-PE
TS-M094-1 HLA-A*02:01 H-Y Tetramer-FIDSYICQV-PE
TS-M096-1 HLA-A*02:01 RNA helicase Tetramer-YLLPAIVHI-PE

HLA-E Tetramer

TS-ME01-1 HLA-E*01:03 HLA-A leader₃₋₁₁ Tetramer-VMAPRTLVL-PE
TS-ME02-1 HLA-E*01:03 Negative Tetramer-VMAPKTLVL-PE
TS-ME03-1 HLA-E*01:01 HLA-A leader₃₋₁₁ Tetramer-VMAPRTLVL-PE
TS-ME04-1 HLA-E*01:01 Negative Tetramer-VMAPKTLVL-PE

Class II Tetramer

TS-M802-1 HLA-DRB1*01:01 HIV gag₂₉₅₋₃₀₇ Tetramer-PE
TS-M802-2 HLA-DRB1*01:01 HIV gag₂₉₅₋₃₀₇ Tetramer-APC
TS-M803-1 HLA-DRB1*01:01 EBNA1₅₁₅₋₅₂₇ Tetramer-PE
TS-M803-2 HLA-DRB1*01:01 EBNA1₅₁₅₋₅₂₇ Tetramer-APC

CD1d Tetramer

TS-HCD-1 Human CD1d Tetramer-PE
TS-MCD-2 Mouse CD1d Tetramer-PE

Others

4844 IMMUNOCYTO CD107a Detection Kit
8223 IMMUNOCYTO IFN- γ ELISPOT Kit
AM-1005 IMMUNOCYTO Cytotoxicity Detection Kit
TS-8002 T-Select MHC Tetramer Lyse
TS-8005 T-Select MHC IFN- γ Kit
TS-9004 T-Select Antibody Gating Kit
TS-9017 T-Select MHC Tetramer T Cell Typing Kit
6603861 CD8-FITC (T8)
6607011 CD8-PC5 (T8)
A07704 7-AAD Viability Dye
IM-1400 OptiLyse B
A11895 OptiLyse C
MTG-001 Clear Back (Human FcR blocking reagent)

MHC Tetramer 試薬、誘導用ペプチド等の製品ラインナップ、MHC Tetramer 試薬のカスタム作製に関しましては、弊社ホームページ (<http://ruo.mbl.co.jp>) より最新情報をご確認ください。

T-Select MHC Tetramers use patented technology (US patent No. 5,635,363, French application No. FR9911133, and Japanese patent No. P3506384) of Beckman Coulter Inc..

MBL manufactures and distributes these products under license from Beckman Coulter Inc..