

PCI 29732

产品编号: MB0389

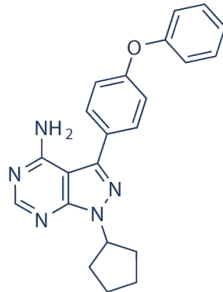
质量标准: >98%, BR

包装规格: 2mg/10mg

产品形式: solid

基本信息

分子式	C22H21N5O	结构式
分子量	371.43	
CAS No.	330786-25-9	
储存条件	-20°C, 避光防潮密闭干燥	
溶解性(25°C)	DMSO: 74 mg/mL (199.23 mM)	
	Ethanol: 4 mg/mL (10.77 mM)	
	Water: Insoluble	
注意事项	溶解性是在室温下测定的, 如果温度过低, 可能会影响其溶解性。	
其他说明	为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。	



简介: PCI 29732 是一种选择性的、不可逆的 Btk 抑制剂, IC50 为 0.5 nM。

物理性状及指标:

外观:粉末

溶解性: DMSO: 74 mg/mL (199.23 mM); Ethanol: 4 mg/mL (10.77 mM); Water: Insoluble

含量: >98%

储存温度: -20°C, 避光防潮密闭干燥

生物活性

描述	PCI 29732 是一种选择性的、不可逆的 Btk 抑制剂, IC50 为 0.5 nM。				
靶点	BTK (Cell-free assay)	BLK (Cell-free assay)	Bmx (Cell-free assay)	EGFR (Cell-free assay)	YES (Cell-free assay)
	0.5 nM	0.5 nM	0.8 nM	5.6 nM	6.5 nM
体外	PCI-32765 blocks BCR signaling in human peripheral B cells at concentrations that does not affect T cell receptor signaling. In DOHH2 cells, PCI-32765 inhibits autophosphorylation of Btk (IC50, 11 nM), phosphorylation of Btk's physiological substrate PLCγ (IC50, 29 nM), and phosphorylation of a further downstream kinase, ERK (IC50, 13 nM). PCI-32765 is more than 1,000-fold selective for inhibition of antigen receptor signaling in B cells over T cells, and that only B-cell inhibition is sustained following short duration treatment.				

体内	In mice with collagen-induced arthritis, orally administered PCI-32765 reduces the level of circulating autoantibodies and completely suppresses disease. PCI-32765 also inhibits autoantibody production and the development of kidney disease in the MRL-Fas(lpr) lupus model. The mean terminal plasma half-life of PCI-32765 following oral dosing in mice is 1.7 to 3.1 h.
动物实验	<p>Animal Models: Arthritic DBA/1 mice</p> <p>Formulation: --</p> <p>Dosages: 3.125, 12.5, or 50 mg/kg per day</p> <p>Administration: oral (Only for Reference)</p>

美仑相关产品推荐(更多相关靶点抑制剂请详询官网或客服)

MB4286	Acalabrutinib(ACP-196)		
MB5288	AVL292		
MB0385	Branebrutinib (BMS-986195)		

储液配置及储存: 按表中溶解性配置; 如溶解困难, 可以通过快速搅拌, 超声或温和加热 (在 45-60°C 下水浴)。液体稳定性报道的很少, 建议现配现用, 如需储存, 建议: -20°C 1-3 月; -80°C 3-6 月。

体 浓度	DMSO 积	质 量	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM			2.6923 mL	13.4615 mL	26.9230 mL
5 mM			0.5385 mL	2.6923 mL	5.3846 mL
10 mM			0.2692 mL	1.3461 mL	2.6923 mL
50 mM			0.0538 mL	0.2692 mL	0.5385 mL

●我司产品为非无菌包装, 若用于细胞培养, 请提前做预处理, 除去热原细菌, 否则会导致染菌。

●部分产品我司仅能提供部分信息, 我司不保证所提供的信息的权威性, 以上数据仅供参考交流研究之用。

活性化合物操作注意事项

1 产品分装: 您收到货物后最好不要自己进行分包, 因为分包环境、包装材料等因素可能导致分包后的产物变质; 如您有特殊包装要求, 请在订购时候与我们客服代表阐明, 当然价格会做适当调整。对于开盖后, 长期未使用的, 请务必重新密封好, 建议 Parafilm 封口膜, 并按照相应储存条件使用。如果放置时间过长, 超过产品有效期, 建议您重新购买, 以免影响实验质量。

2 储备液制备: 大部分试剂的溶液形式稳定性较差, 请优先采用现用现配的方式。如需制备储存液, 请选用合适溶剂, 细胞培养类多选择 DMSO, 储备液制备完成后请于零下 80 摄氏度储存, 一般可以稳定存在 3-6 个月以上。在使用前, 再对储备液进行稀释。避免储备液反复冻融。

3 细胞培养工作液制备: 请根据个人需要正确计算浓度, 稀释储备液或者直接用粉末配置工作液。由于大部分化合物是脂溶性的, 所以使用水性溶剂 (如 PBS) 稀释时, 可能会析出沉淀, 可通过超声使固体重

新溶解，不会对实验产生影响。如用 DMSO 作为溶剂，请确保 DMSO 最终使用浓度<0.3%，以避免细胞毒性。

灭菌方式，我们建议通过 0.22UM 微膜过滤方式除菌，请勿采用紫外，射线或者高温灭菌方式，否则会影响化合物活性，甚至破坏其结构导致彻底失活。

4 体内动物实验应用：由于很多化合物是脂溶性的，动物实验工作液配制失活，可能会需要加入一些药用辅料作为助溶剂，如吐温，CMC-NA，甘油等，具体需要客户查阅相关文献决定。如使用 DMSO，请确保 DMSO 的终浓度<5%，以避免毒性作用。给药剂量设计时候，可以参考下表
动物体表面积等效剂量换算表

物种	体重(KG)	体表面积(M2)	Km 系数
狒狒	12	0.6	20
狗	10	0.5	20
猴	3	0.24	12
兔	1.8	0.15	12
豚鼠	0.4	0.05	8
大鼠	0.15	0.025	6
仓鼠	0.08	0.02	5
小鼠	0.02	0.007	3

动物 A(mg/kg)=动物 B(mg/kg) X 动物 B 的 Km 系数/动物 A 的 Km 系数

5 关于产品到货处理及验收

您收到产品后，请及时查验产品的包装完整性，并对数量进行确认。对于很多微量的产品，数量低于 500MG 的，我们出厂前都是保证正确数量包装的。由于产品包装可能在运输过程中倒置，从而导致产品附着在管壁或者盖子上，这时候请不要先打开盖子，需正位放置轻轻拍打，使产品沉降到管底。对于液体产品，可以在 200 转左右稍作离心，管底收集液体，从而避免损失。

产品标签标示重量会有一定误差，在下面范围内均属于我司正常范围，望周知

标示重量范围	误差范围
1-20MG	0.1MG
50-500MG	1MG
>1G	3-5MG

为什么会看起来包装瓶是空的，如果您购买的产品的量非常小，同时有些产品在冻干的过程中粘附在管壁上形成薄薄的一层，可能观察不到产品的存在。您可以加入指定溶剂（参照操作手册）并涡旋或超声震荡使之完全溶解。

对于蜡状或油状的产品很难取出称量它们的质量，我们建议您用合适的溶剂直接溶解该化合物；对于具有吸湿性的化合物，暴露在空气中会吸收水分，呈现液滴状，这种产品需要放置在干燥器中保存。