

阿扎哌隆 ; Azaperone

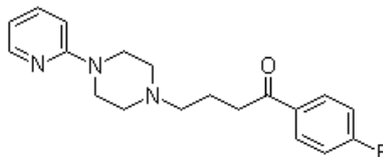
产品编号 : MB1395

质量标准 : >98%,BR

包装规格 : 100MG;1G

产品形式 : 淡黄色至黄色固体

基本信息

分子式	C19H22FN3O	结 构 式	
分子量	327.4		
CAS No.	1649-18-9		
储存条件	常温, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	DMSO : 65 mg/mL (198.53 mM)		
	Water : Insoluble		
	Ethanol : 34 mg/mL (103.84 mM)		
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: 阿扎哌隆 Azaperone 是一种多巴胺拮抗剂, 具有一些抗组胺和抗胆碱特性, 有镇静及止吐作用。

别名: 1-Butanone, 1-(4-fluorophenyl)-4-[4-(2-pyridinyl)-1-piperazinyl]-

物理性状及指标 :

外观 :淡黄色至黄色固体

溶解性 :DMSO :65 mg/mL (198.53 mM) ;Ethanol :34 mg/mL (103.84 mM) ;Water Insoluble

纯度 :>98%,BR

储存条件: 常温, 避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Azaperone 是一种吡啶哌嗪和丁酰苯类抗精神病药, 具有镇静和止吐的效果, 主要是在兽医上用作镇静剂。它是 Dopamine receptors 的拮抗剂, 能够透过血脑屏障, 结合 D1 和 D2 受体。
靶点	Dopamine receptor
体内研究	Azaperone 给药后仅几个小时会减少好斗行为, 之后, 经它处理过的猪的行为与不平静的混合的猪没有不同。Azaperone (2.2 mg/kg i.m.)减少猪总体好斗行为, 与生理盐水处理过的相比, 从 309.8 min 下降到 189.6 min。Azaperone (103.1 mg)与 Butorphanol (69.3 mg)结合使用, 在患有慢性肾病的白色犀牛体内, 会产生充分的肌肉松弛作用, 且在小型外科干扰中, 包括腹腔镜检查, 具有明显的镇痛作用。Azaperone 结合 Butorphanol 和 Medetomidine(BAM: 0.43 毫克/千克 Butorphanol, 0.36 毫克/千克 Azaperone, 0.14 毫克/千克 Medetomidine)会引起可预测的镇静作用, 在白尾鹿中平均诱发时间为 9.8min。Azaperone 结合 Butorphanol 和 Medetomidine(BAM: 0.43 毫克/千克 Butorphanol, 0.36 毫克/千克 Azaperone, 0.14 毫克/千克 Medetomidine)会导致白尾鹿心率下降, 而动脉二氧化碳分压增加(PaCO ₂)。Azaperone (1.0 mg/kg)与 Ketamine (15 mg/kg)以及 Climazolam (1.5 mg/kg)联合使用会引起一个显著的去雄得分, 小猪鼻内(IN)给药与肌内(IM)给药相比, 在 IN 组, 去雄得分与室温相关。Azaperone (1.0 mg/kg)与 Ketamine (15 mg/kg) 以及 Climazolam (1.5 mg/kg)结合使用, 会引起 IN 组小猪更高的心率。Azaperone (1.0 mg/kg) 与 Ketamine (15 mg/kg)以及 Climazolam (1.5 mg/kg)结合使用, 会导致 IM 组小猪更高的呼吸率, 并且走路明显加快。

美仑相关产品推荐

MB5924	6-OHDA;6-羟基多巴胺氢溴酸盐
CL-10864	Dopamine HCl
MB2865	N-Oleoyl Dopamine(OLDA)
CL-10868	Pergolide mesylate
CL-10863	Sumanitrole Maleate
MB0838	盐酸多巴胺

用途及描述：科研试剂，广泛应用于分子生物学，药理学等科研方面，严禁用于人体。Azaperone 是一种吡啶哌嗪和丁酰苯类抗精神病药，具有镇静和止吐的效果，主要是在兽医上用作镇静剂。它是 Dopamine receptors 的拮抗剂，能够透过血脑屏障，结合 D1 和 D2 受体。可用于相关领域的科学研究。

储液配置

体 浓度	质 量 积		
	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	3.0544 mL	15.2718 mL	30.5437 mL
5 mM	0.6109 mL	3.0544 mL	6.1087 mL
10 mM	0.3054 mL	1.5272 mL	3.0544 mL
50 mM	0.0611 mL	0.3054 mL	0.6109 mL

【注意】

- 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品变质；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，使产品沉降到官底。对于液体产品，可以在 200 转左右稍作离心，官底收集液体，从而避免损失。

产品标签标示重量会有一定成了误差，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。