

吗啉恶酮 (雷奈佐利, 利奈唑胺, 利奈唑烷, 利奈唑); Linezolid

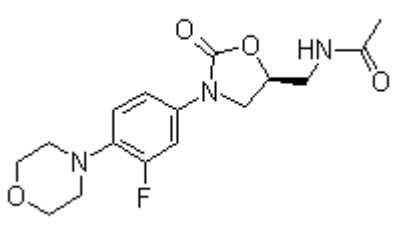
产品编号: MB1469

质量标准: ≥99%

包装规格: 1 G;

产品形式: 结晶性粉末

基本信息

分子式	C16H20FN3O4	结构式	
分子量	337.35		
CAS No.	165800-03-3		
储存条件	常温, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	8mg/ml Ethanol		
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: 利奈唑胺 Linezolid(Zyvoxid)是一种合成的抗生素用于治疗严重的革兰氏阳性细菌引起的感染, 作用机制是抑制细菌 mRNA 翻译。为新型噁唑烷酮类抗菌药。

别名: 雷奈佐利; 吗啉恶酮; 利奈唑胺; 利奈唑烷; 利奈唑; (S)-N-[[3-(3-氟-4-吗啉基苯基)-2-氧代-5-噁唑烷基]甲基]乙胺;N-[[[(5S)-3-[3-Fluoro-4-(4-morpholinyl)phenyl]-2-oxo-5-oxazolidinyl]methyl]-acetamide; Linospan; Linox; PNU 100766; U 100766; Zyvox; Zyvoxid

物理性状及指标:

外观:白色或类白色结晶性粉末

熔点:176-178°C (lit.)

溶解性:8mg/ml Ethanol

干燥失重:≤1.0%

含量:≥99%

储存条件: 常温, 避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Linezolid 是一种合成的抗生素, 用于治疗严重感染。
体外研究	Linezolid 抑制大肠杆菌的 30S 或 70S 核糖体亚基形成起始复合物。Linezolid 抑制复合物的形成与金黄色葡萄球菌 70S 紧耦合的核糖体。Linezolid 是不含细胞的转录-翻译在大肠杆菌中的有效抑制剂, 50%抑制浓度 (IC50 值) 为 1.8 mM。Linezolid 是一种恶唑烷酮, 具有抗病原体活性增强的新一类的抗菌剂。Linezolid 的 MIC 因测试方法和实验室而异, 归因于细菌生存略有不同, 但所有的工作人员发现敏感性分布很窄, 对链球菌, 肠球菌和葡萄球菌的 MIC 值是 0.5 mg/L 和 4 mg/L。Linezolid 引起该 23S rRNA 基因其形成的结合位点的突变。Linezolid 是一种恶唑烷酮, 其作用机制包括抑制蛋白质的合成在一个非常

	早期的阶段。Linezolid 加入到 7H10 琼脂培养基（油酸，白蛋白，右旋糖和过氧化氢酶），在 50°C-56°C 下加倍的稀释以产生 0.125 µg/mL-4 µg/mL 的最终浓度。Linezolid 对所有的供试菌株显示出优异的体外活性（MIC 值≤1 µg/mL），包括对 SIRE 有抗性。
--	--

美仑相关产品推荐

MB21208	利奈唑酮-d3
MB1469-S	吗啉恶酮（标准品）

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。利奈唑酮属于新一类的合成抗生素-噁唑唑酮类抗生素，可用于治疗由需氧的革兰阳性菌引起的感染。利奈唑酮的体外抗菌谱还包括一些革兰阴性菌和厌氧菌。利奈唑酮通过与其他抗菌药物不同的作用机制抑制细菌的蛋白质合成，因此利奈唑酮与其他类别的抗菌药物间不太可能具有交叉耐药性。利奈唑酮与细菌 50S 亚基的 23S 核糖体 RNA 上的位点结合，从而阻止形成功能性 70S 始动复合物，后者为细菌转译过程中非常重本的组成部分。时间-杀菌曲线研究的结果表明利奈唑酮为肠球菌和葡萄球菌的抑菌剂。利奈唑酮为大多数链球菌菌株的杀菌剂。

使用方法推荐（仅供参考）：

体内实验一般配置：

依次将纯溶剂加入产品，现配现用：30% PEG400+0.5% Tween80+5% Propylene glycol，至浓度 30 mg/mL。

储液配置：

体 DMSO 质 量 浓度 积	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	2.9643 mL	14.8214 mL	29.6428 mL
5 mM	0.5929 mL	2.9643 mL	5.9286 mL
10 mM	0.2964 mL	1.4821 mL	2.9643 mL
50 mM	0.0593 mL	0.2964 mL	0.5929 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。

部分客户使用美仑产品发表文献举例

Rifapentine-linezolid-loaded PLGA microspheres for interventional therapy of cavitary pulmonary tuberculosis: preparation and in vitro characterization.

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。