

马来酸阿扎他啉 ; Azatadine Maleate

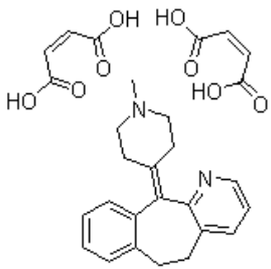
产品编号 : MB1511

质量标准 : >98%,BR

包装规格 : 100MG; 1G

产品形式 : 白色至淡奶油色粉末

基本信息

分子式	C ₂₀ H ₂₂ N ₂ .2(C ₄ H ₄ O ₄)	结构式	
分子量	522.55		
CAS No.	3978-86-7		
储存条件	常温, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	DMSO : 105 mg/mL (200.93 mM) Water : 105 mg/mL (200.93 mM) Ethanol : 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。		

物理性状及指标 :

外观 :白色至淡奶油色粉末

熔点 :~153°C

溶解性 :DMSO : 105 mg/mL (200.93 mM);Water : 105 mg/mL (200.93 mM);Ethanol: Insoluble

干燥失重 :≤1.0%

含量 :98.0% ~ 102.0%

生物活性

产品描述	Azatadine dimaleate 是一种抗组胺和抗胆碱能药物, IC ₅₀ 分别为 6.5nM 和 10nM。	
靶点	Histamine receptor	Cholinergic
	6.5 nM	10 nM
体外研究	95% Azatadine 在 Sabouraud 葡萄糖肉汤中 72 小时内生物转化为两个主要代谢物, 7-hydroxyazatadine (25%)和 8-hydroxyazatadine (50%), 和两个次要代谢物, N-desmethyazatadine 和 9-hydroxyazatadine。	
体内研究	在有意识的豚鼠体内, Azatadine 延迟雾化组胺, 乙酰胆碱和血清素诱导的呼吸困难的发生, PD ₅₀ 为 0.01 mg/kg, 0.739 mg/kg 和 0.86 mg/kg。Azatadine 对静脉注射组胺诱导的死亡产生保护作用, 在有意识的豚鼠和小鼠体内口服 PD ₅₀ 分别为 0.009 mg/kg 和 0.22 mg/kg。在禁食的志愿者中, Azatadine (4 mg)单剂量口服给药 4.2 小时后, RIA 4.2 测量表明 C _{max} 为 3 μg/L。Azatadine 几乎通过羟基化, 脱甲基化, 以及氧化环打开后 zwitterion 异构体的形成完全代谢。Azatadine (8.8 mg 口服)治疗 5.3 小时后在健康志愿者中的 C _{sub>max} 为 5.9 μg/L, 生物利用度为 80%。Azatadine (1 mg 每天两次, 14 天)能够有效减轻组胺介导的季节性过敏性鼻炎的症状。	

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。本品作用类似赛庚啉。

具有抗组胺、抗胆碱、抗 5-HT 及镇静作用。

储液配置

体 积 浓度	质 量 1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	1.9137 mL	9.5685 mL	19.1369 mL
5 mM	0.3827 mL	1.9137 mL	3.8274 mL
10 mM	0.1914 mL	0.9568 mL	1.9137 mL
50 mM	0.0383 mL	0.1914 mL	0.3827 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。