

## 多尼培南(一水合物); Doripenem

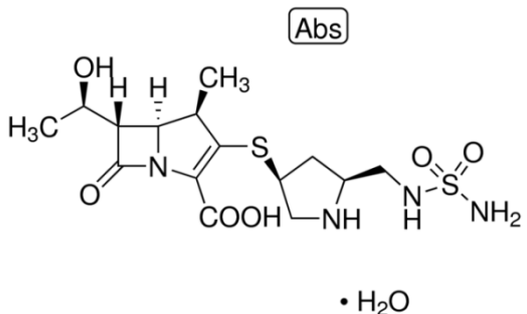
产品编号: MB1540

质量标准: >98%, BR, 一水合物

包装规格: 100MG; 1 G;

产品形式: 白色至淡黄色粉末

### 基本信息

分子式	C15H24N4O6S2·H2O	结构式	 <p>(Abs)</p> <p>• H<sub>2</sub>O</p>
分子量	438.52		
CAS No.	364622-82-2		
储存条件	2-8°C, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25° C)	DMSO 36 mg/mL		
	Water 26 mg/mL		
	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。		

**简介:** 多利培南一水合物 Doripenem 一水合物是广谱的 β-内酰胺抗生素, 抗菌谱覆盖革兰氏阳性, 阴性和厌氧菌。

**别名:** S-4661;

(4R, 5S, 6S)-3-[[[(3S, 5S)-5-[[[Aminosulfonyl]amino]methyl]-3-pyrrolidiny]thio]-6-[(1R)-1-hydroxyethyl]-4-methyl-7-oxo-1-azabicyclo[3.2.0]hept-2-ene-2-carboxylic acid hydrate

### 物理性状及指标:

外观: .....白色至淡黄色粉末

溶解性: .....DMSO 36 mg/mL; Water 26 mg/mL; Ethanol Insoluble

含量: .....>98%, BR, 一水合物

IC50: .....半数致死剂量 (LD50) 经口 - 大鼠 - > 5,000 mg/kg (无水物)

**储存条件:** 2-8°C, 避光防潮密闭干燥

<b>产品描述</b>	Doripenem Hydrate 是一种超广谱的, 注射用的抗生素。
<b>体外研究</b>	Doripenem 有效对抗 Aeromonas (MIC50 为 0.03 毫克/升), Bacillus spp. (MIC50, 0.03 毫克/升) 和所有测试的厌氧物种 (MIC 范围在 0.015-4 毫克/升), 但是针对 S. maltophilia (MIC 90>32毫克/升)和 Enterococcus faecium (MIC90 >32毫克/升)活性不高。 Doripenem 是最活跃的 carbapenem, 对青霉素耐药链球菌的 MIC 90 为 1 到 4 毫克/毫升。Doripenem 具有高活性的抗苯唑西林敏感的金黄色葡萄球菌和凝固酶阴性葡萄球菌 (2705 和 297 株, MIC90s 达到 0.06 毫克/升) 活性, 效力大于其他碳青霉烯抗生素。Doripenem 是对肺炎链球菌, 草绿色链球菌组链球菌和 β-溶血链球菌测试的最有效的药物之一 (885, 140 和 397 分离株; MIC (90) 分别为 0.5, 0.5 和 0.03 毫克/升)。Doripenem 也对枸橼酸杆菌属, 肠杆菌属和沙雷

菌属有很强的活性 (MIC90s 为 0.06-0.25 毫克/升), 包括头孢他啶抗性的菌株。Doripenem 比 ertapenem 和 imipenem (MIC50 为 4 毫克/升) 更有效 (MIC50 为 2 毫克/升), 并对洋葱伯克霍尔德菌 (20 株) 具有类似于 meropenem (MIC50 为 2 毫克/升) 的效力。Doripenem 具有类似于 meropenem 抗革兰氏阴性病原体的活性, 和类似于 imipenem 对革兰氏阳性病原体的体外活性。

#### 美仑相关产品推荐

MB1540-S	多尼培南(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。本品作用机制与其他  $\beta$ -内酰胺类抗菌药相同, 主要是与细菌青霉素结合蛋白 (PBP) 结合, 抑制细菌细胞壁的合成。多尼培南对金黄色葡萄球菌 PBP1, 铜绿假单胞菌 PBP2 和 PBP3, 大肠埃希菌 PBP2 及其他敏感菌 PBP 具有极高的亲和力, 并且对绝大多数  $\beta$ -内酰胺酶稳定。本品抗菌谱广, 抗菌活性强, 对各种需氧、厌氧菌均有很强的抗菌活性。对 G<sup>+</sup> 菌的抗菌性强于美罗培南和比阿培南, 于亚胺培南相当; 对 G<sup>-</sup> 菌的抗菌活性强于亚胺培南和比阿培南, 但略低于美罗培南。

#### 储液配置:

体 DMSO 质 量 浓度 积	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	2.2804 mL	11.4020 mL	22.8040 mL
5 mM	0.4561 mL	2.2804 mL	4.5608 mL
10 mM	0.2280 mL	1.1402 mL	2.2804 mL
50 mM	0.0456 mL	0.2280 mL	0.4561 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。

#### 参考文献

- [1] Jones RN, et al. J Antimicrob Chemother, 2004, 54(1), 144-154.
- [2] Jones RN, et al. Antimicrob Agents Chemother, 2004, 48(8), 3136-3140.
- [3] Fritsche TR, et al. Clin Microbiol Infect, 2005, 11(12), 974-984.
- [4] Ge Y, et al. Antimicrob Agents Chemother, 2004, 48(4), 138

#### 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。