

Fudosteine ; 福多斯坦

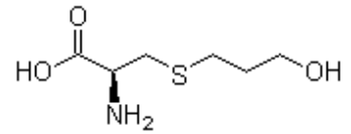
产品编号：MB1616

质量标准：>99%,BR

包装规格：1G；5G

产品形式：白色或类白色至黄色结晶性粉末

基本信息

分子式	C6H13NO3S	结构式	
分子量	179.23		
CAS No.	13189-98-5		
储存条件	-20° C，避光防潮密闭干燥。		
溶解性 (25°C)	极易溶于甲酸		
	Water 36 mg/mL (200.84 mM)		
	略溶于乙酸；几乎不溶于丙酮 Ethanol、DMSO 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：福多司坦 Fudosteine 是黏液活性剂和 MUC5AC 粘蛋白过度分泌抑制剂。

别名：L-Cysteine, S-(3-hydroxypropyl)-；弗多司坦;福多司坦;福多斯坦

物理性状及指标：

外观：.....白色或类白色至黄色结晶性粉末

熔点：.....206~210°C(DEC)

溶解性：.....极易溶于甲酸，Water 36 mg/mL (200.84 mM)；略溶于乙酸；几乎不溶于丙酮

Ethanol、DMSO Insoluble

干燥失重：.....≤0.5%

含量：.....≥98.5%

储存条件：-20°C，避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Fudosteine 是一种新型 mucoactive 药剂，是 MUC5AC 粘蛋白高分泌抑制剂。
体外研究	<p>在体外和痰的巨噬细胞中，Fudosteine(FDS)，独特的粘液溶解的抗氧化剂，对 Peroxynitrite 有比 N-acetyl-cysteine 对 DCDHF 氧化的更强的清除效果，也对 Peroxynitrite 诱导的 BSA 硝化有类似作用。在 A549 呼吸道上皮细胞中，Fudosteine (0.1 mM) 减少 Peroxynitrite 增强的白细胞介素 (IL) -1beta 诱导的 IL-8 的释放，并恢复 Peroxynitrite 感染的皮质类固醇的敏感性，比 H(2)O(2)诱导的更有效。Fudosteine (10-100 毫克/公斤) 显著抑制 GRO/CINC-1 增加，在 30 和 100 毫克/公斤抑制嗜中性粒细胞和杯状细胞增值。Fudosteine 通过抑制 GRO/CINC-1 的产生和/或中性粒细胞迁移抑制杯状细胞增生。Fudosteine 处理减少 p-p38 MAPK 和 p-ERK 体内和磷酸化 ERK 体外表达水平。Fudosteine 通过减少 MUC5AC 基因表达抑制 MUC5AC 黏液分泌过多，fudosteine 的效果和细胞外信号相关激酶和 p38 促分裂原活化蛋白激酶，和体外细胞外信号相关集抑制相关联。Fudosteine 显著抑制 SO(2) 处理导致气管微血管血流的增加。Fudosteine 清除来自大鼠嗜中性粒细胞产生超氧化物阴离子</p>

	子, 和黄嘌呤氧化酶, 乙醛反应酶促反应。
体内研究	Fudosteine (500 毫克/公斤, 口服) 显著增加排泄到呼吸道的染料量。在大鼠的支气管肺泡灌洗, Fudosteine 增加氯离子浓度。

美仑相关产品推荐

MB1616-S	福多斯坦 (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。本品属粘液溶解剂对气管中分泌粘痰液的杯状细胞的过度形成有抑制作用对高粘度的岩藻粘蛋白的产生有抑制作用因而使痰液的粘滞性降低易于咳出本品还能增加浆液性气管分泌作用对气管炎症有抑制作用

储液配置

体 积 浓度	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	5.5791 mL	27.8956 mL	55.7911 mL
5 mM	1.1158 mL	5.5791 mL	11.1582 mL
10 mM	0.5579 mL	2.7896 mL	5.5791 mL
50 mM	0.1116 mL	0.5579 mL	1.1158 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。