

## Tetracaine HCl ; 盐酸丁卡因

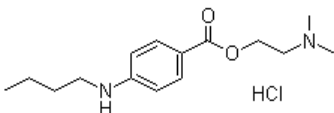
产品编号：MB1637

质量标准：>98.5%,BR

包装规格：1G；5G

产品形式：白色或类白色结晶性粉末

### 基本信息

分子式	C15H24N2O2.HCl	结构式	
分子量	300.83		
CAS No.	136-47-0		
储存条件	常温，避光防潮密闭干燥。		
溶解性 (25°C)	DMSO 60 mg/mL (199.45 mM)		
	Water 60 mg/mL (199.45 mM)		
	Ethanol 30 mg/mL (99.72 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：**盐酸丁卡因 Tetracaine 盐酸盐是钙离子通道变构抑制剂。

**别名：**Amethocaine hydrochloride；4-(Butylamino)benzoic acid 2-(dimethylamino)ethyl ester, Amethocaine hydrochloride

### 物理性状及指标：

外观：.....白色或类白色结晶性粉末

熔点：.....147-150°C

溶解性：.....DMSO 60 mg/mL (199.45 mM)；Water 60 mg/mL (199.45 mM)；Ethanol 30 mg/mL (99.72 mM)

干燥失重：.....≤0.5%

含量：.....>98.5%

IC50：.....半数致死剂量 (LD50) 经口 - 大鼠 - 160 mg/kg

**储存条件：**常温，避光防潮密闭干燥

### 生物活性

<b>产品描述</b>	Tetracaine HCl 是 Tetracaine 的盐酸盐形式，是一种有效的局部麻醉剂和通道功能变构抑制剂。钙通道盐酸丁卡因是钙通道蛋白抑制剂，阻断肌浆网 Ca <sup>2+</sup> 的电压敏感释放。丁卡因是酯基的局部麻醉剂。它主要用于眼科和止痒，并已用于脊椎麻醉。丁卡因是用来改变钙释放通道 (Ryodoin 受体) 的功能，它控制钙从胞内储存释放。丁卡因是通道功能的变构阻滞剂。在低浓度时，丁卡因引起自发钙释放事件的初始抑制，而在高浓度时，丁卡因完全释放。
<b>靶点</b>	Calcium channel

### 美仑相关产品推荐

MB1637-S	盐酸丁卡因 (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。本品的主要成份盐酸丁卡因作用于外周神经，稳定神经组织细胞膜，减少钠离子内流，使正常的极化与去极化交替受阻，神经冲动传

递无法进行，起到止痛作用。

**储液配置**

体 积 浓度	质 量 1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	3.3242 mL	16.6212 mL	33.2425 mL
5 mM	0.6648 mL	3.3242 mL	6.6485 mL
10 mM	0.3324 mL	1.6621 mL	3.3242 mL
50 mM	0.0665 mL	0.3324 mL	0.6648 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(M <sup>2</sup> )	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。