

Tolterodine Tartrate ; 酒石酸托特罗定

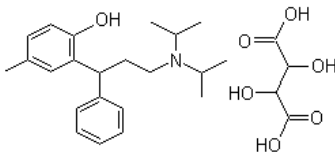
产品编号：MB1639

质量标准：>98.5%

包装规格：100MG ; 1G

产品形式：白色结晶性粉末

基本信息

分子式	C ₂₂ H ₃₁ NO.C ₄ H ₆ O ₆ ;C ₂₆ H ₃₇ NO ₇	结 构 式	
分子量	475.58		
CAS No.	124937-52-6		
储存条件	常温，避光防潮密闭干燥。		
溶解性 (25°C)	DMSO 95 mg/mL (199.76 mM)		
	Water 17 mg/mL (35.74 mM)		
	Ethanol 6 mg/mL (12.61 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：酒石酸托特罗定是 Tolterodine 的酒石酸盐形式。是一种强大的肌球蛋白受体拮抗剂，是一种竞争性的毒蕈碱型乙酰胆碱受体拮抗剂。

别名：酒石酸托特罗定;2-[(1R)-3-[Bis(1-methylethyl)amino]-1-phenylpropyl]-4-methyl-phenol tartrate ;Detrusitol ;PNU-200583E;Detrol LA; Kabi-2234;Tolterodine tartrate

物理性状及指标：

外观：.....白色结晶性粉末

熔点：.....205-210°C (dec.)

溶解性：.....DMSO 95 mg/mL (199.76 mM) ; Water 17 mg/mL (35.74 mM) ; Ethanol 6 mg/mL (12.61 mM)

干燥失重：.....≤0.5%

含量：.....>98.5%

IC₅₀：.....半致死剂量(LD₅₀) 经口 - 老鼠 - > 200 mg/kg

储存条件：常温，避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Tolterodine tartrate 是 Tolterodine 的酒石酸盐形式，是一种竞争性的毒蕈碱型乙酰胆碱受体拮抗剂。
靶点	AChR
体外研究	Tolterodine 在体外具有对毒蕈碱受体的高亲和力和特异性和它在体内表现出的膀胱和唾液腺的选择性。 Tolterodine 是一种新的毒蕈碱受体拮抗剂，用于的急迫性尿失禁及相关的膀胱过动症等症状的治疗。 Tolterodine 可以浓度依赖性的，有竞争力的方式有效地抑制豚鼠膀胱隔离条中 carbachol 诱导的收缩。 Tolterodine 毒蕈碱受体有高亲和力，在豚鼠膀胱(Ki 2.7 nM)，心脏 (Ki 1.6 nM)，大脑皮层结合 (Ki 0.75 nM)，腮腺 (Ki 4.8 nM)，在人膀胱 (Ki 3.3 nM)。

体内研究	在麻醉猫中，Tolterodine (1 mg/kg, 腹腔注射) 显著抑制乙酰胆碱诱导膀胱收缩，比电致流涎更有效。在正常大鼠和树胶脂毒素治疗的老鼠中，Tolterodine 静脉给药增加了平均排尿间隔，膀胱容量和排尿体积。在对照脑梗死大鼠中，Tolterodine (2 nM /公斤) 显著增加膀胱容量 (BC)，而不增加残气量，但它在 resiniferatoxin-脑梗死大鼠 BC 没有影响。在膀胱出口梗阻的雌性大鼠中，Tolterodine 酒石酸盐 (0.1 和 1.0 毫克/千克) 显著降低非排尿收缩的数量和振幅分别达 38-74%和 29-44%，并增加膀胱容量达 19-51%。
-------------	--

美仑相关产品推荐

MB1639-S	酒石酸托特罗定 (标准品)
CL-10802	5-hydroxymethyl Tolterodine (PNU 200577, 5-HMT, 5-HM)
MB25337	外消旋 5-羟甲基去异丙基托特罗定-d6
MB25342	外消旋 5-羟甲基托特罗定-d14
MB25340	外消旋 5-羧基去异丙基托特罗定-d6
MB25341	外消旋 5-羧基托特罗定-d14
MB25339	外消旋盐酸托特罗定-d14

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。本品用于缓解膀胱过度活动所致的尿频、尿急和紧迫性尿失禁症状，为竞争性 M 胆碱受体阻滞剂。动物试验结果提示本品对膀胱的选择性高于唾液腺，但尚未得到临床的证实，本品口服后经肝脏代谢成起主要药理作用的活性代谢产物 5-羟甲基衍生物，其抗胆碱活性与本品相近。两者对 M 胆碱受体均具有高选择性，对其他神经递质的受体和潜在的细胞靶点（如钙通道）的作用或亲和力很弱。

储液配置

体 浓度 质量 积	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	2.1027 mL	10.5137 mL	21.0274 mL
5 mM	0.4205 mL	2.1027 mL	4.2055 mL
10 mM	0.2103 mL	1.0514 mL	2.1027 mL
50 mM	0.0421 mL	0.2103 mL	0.4205 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。