

组胺二盐酸盐 ; Histamine dihydrochloride

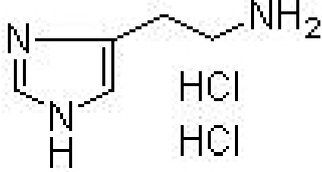
产品编号 : MB1710

质量标准 : >98%,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	C5H11Cl2N3	结 构 式	
分子量	184.07		
CAS No.	56-92-8		
储存条件	2-8℃, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25℃)	Water 37 mg/mL (201.01 mM) 乙醚, 甲醇(易溶) DMSO 3 mg/mL (16.29 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 : 二盐酸组胺是多巴胺(dopamine)直接前体的天然异构体, 酪氨酸羟化酶的产物。

别名 : 组胺二盐酸盐 ;组胺双盐酸盐;2-(4-Imidazolyl)ethylamine dihydrochloride;

2-(1H-Imidazol-4-yl)ethylamine dihydrochloride

物理性状及指标 :

外观 :白色或类白色结晶性粉末

溶解度 :Water 37 mg/mL (201.01 mM) ; 乙醚, 甲醇(易溶) ; DMSO 3 mg/mL (16.29 mM)

密度 :0.63 g/cm³, 20 °C (互变异构体)

干燥失重 :≤0.5%

含量 :>98%

储存条件 : 2-8℃, 避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Histamine 2HCl 是一种有机氮化合物, 通过对组胺 1/2 的刺激来对哺乳类大脑中靶细胞起作用。	
靶点	Histamine H1 receptor	Histamine H2 receptor
体外研究	Histamine 通过 2 型组胺受体(H2 受体)抑制 ROS 的产生。Histamine 抑制突发性呼吸时单核细胞/巨噬细胞(MO)中活性氧(ROS)的产生和释放。Histamine 和白介素-2 (IL-2)协同作用以激活 NK 细胞的细胞毒性(NKCC)。Histamine 与 IL-2 结合通过保护免疫系统的细胞免受氧化应激和诱导天然内源性免疫细胞毒性的损害, 可以提高响应率和无病生存率。	
体内研究	在早期酒精性肝损伤的大鼠模型中, Histamine 治疗(0.5 毫克/千克或 5.0 毫克/千克, 每天两次) 可以防止肝损伤, 使血清转氨酶水平正常, 并显著降低肝脏病理比例。Histamine 的保护作用被雷尼替丁(10 毫克/千克)和 H2 受体拮抗剂阻断, 表明 histamine 作用主要通过 H2 受体介导。在雄性大鼠伏隔核中, Histamine (30 皮克/大鼠, ICV)同时增加 3,4-	

	二羟基苯丙氨酸的积累和 3,4-二羟基苯丙氨酸的浓度，并且该作用不会被 H2 拮抗剂 zolantidine 影响，表明 histamine 通过对 H1 受体的作用刺激脑边缘 DA 神经元。相比皮下注射生理盐水的大鼠，Histamine (0.5 毫克/千克皮下注射)减少 46%的肝脏肿瘤重量，和 41%的皮下肿瘤重量。在大鼠恶性肿瘤中，皮下 histamine 注射的抗肿瘤作用会被雷尼替丁(50 毫克/千克，皮下注射)抑制。在 Sprague-Dawley 大鼠体内，Histamine (1000 毫克/千克，皮下注射) 24 小时后显示出急性组织损伤，在第 5 天和第 28 天注射部位显示出病理炎症。在雄性 Sprague-Dawley 大鼠体内，Histamine (1000 毫克/千克，皮下注射)导致 C _{max} 为 167 mM，t _{max} 为 0.5 小时，t _{1/2} 为 0.95，AUC 为 186 mmol-h/L。
--	--

美仑相关产品推荐

MB1710-S	<u>组胺二盐酸盐(标准品)</u>
MB0303	<u>组胺</u>
MB25508	<u>组胺二盐酸-$\alpha,\alpha,\beta,\beta$-d4</u>
MB1667	<u>二磷酸组胺；磷酸组胺</u>
MB4276	<u>JNJ-7777120</u>

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。二盐酸组胺可用于防护淋巴细胞免受残留的白血病细胞免疫调节时的破坏。本品减少自吞噬细胞产生的氧基、抑制烟酰胺腺嘌呤二核苷酸 (NADPH) 氧化酶和防止白介素-2 激活 NK 细胞和 T 细胞。

【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. Serotonin (5-HT) inhibits Factor XIII-A-mediated plasma fibronectin matrix assembly and crosslinking in osteoblast cultures via direct competition with transamidation.
2. Histamine in the locus coeruleus promotes descending noradrenergic inhibition of neuropathic hypersensitivity.
3. Endothelial CD99 signals through soluble adenylyl cyclase and PKA to regulate leukocyte transendothelial migration.

活性化合物操作注意事项

1 产品分类：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，这种产品需要放置于干燥器中保存。