

Dipyridamole; 双嘧达莫

产品编号: MB1801 质量标准: >98%,BR 包装规格: 1G;5G

产品形式:黄色结晶性粉末

基本信息

分子式	C24H40N8O4		
分子量	504.63		oн 🔿
CAS No.	58-32-2		_ N N 1
储存条件	常温,避光防潮密闭干燥	结构式	HO N N N N OH
溶解性 (25°C)	DMSO 101 mg/mL (200.14 mM)		
	Water : Insoluble		ÓН
(23 C)	Ethanol : 50 mg/mL (99.08 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:双嘧达莫 Dipyridamole (Persantine)是磷酸二酯酶抑制剂,能阻断红细胞和血管内皮细胞对腺苷的吸收和代谢。

别名:嘧达莫;潘生丁; 双嘧哌胺醇; Persantin; Curanty;

2,2',2"',2"'-[(4,8-Dipiperidinylpyrimido[5,4-d]pyrimidine-2,6-diyl)dinitrilo]tetrakisethanol;

物理性状及指标:

外观:.....黄色结晶性粉末

熔点:.....162-168℃

溶解性:DMSO 101 mg/mL (200.14 mM); Ethanol 50 mg/mL (99.08 mM); Water

Insoluble

密度:.....1.35 g/cm3 (预测)

干燥失重:.....≤0.2% 含量:....>98%

IC50 :PDE 5: IC50 = $0.9 \mu M$; PDE 11: IC50 = $0.37 \mu M$; PDE 6: IC50 = $0.38 \mu M$;

......PDE 10: IC50 = 0.45 μ M; PDE 8: IC50 = 4.5 μ M; ENT 1: IC50 = 144.8 η M

储存条件:常温,避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Dipyridamole 是一种磷酸二酯酶抑制剂,通过红细胞和血管内皮细胞,抑制腺苷的摄取和代谢。
靶点	PDE

美仑相关产品推荐

MB25649	双嘧达莫-D20 (主要的)
MB1801-S	双嘧达莫(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。Dipyridamole 具有抗

Tel:400-659-9898 Email:sales@meilune.com Fax:0086-411-66771945 Postcode:116600



血栓形成作用。双嘧达莫抑制血小扳聚集,高浓度(50 ①可抑制血小板释放。作用机制可能为(1)抑制血小板、上皮细胞和红细胞摄取腺苷,治疗浓度(0.5~1.9 ②时该抑制作用成剂量依赖性。局部腺苷浓度增高,作用于血小板的 A2 受体,刺激腺苷酸环化酶,使血小板内环磷酸腺苷(cAMP)增多。通过这一途径,血小板活化因子(PAF),胶原和二磷酸腺苷(ADP)等刺激引起的血小板聚集受到抑制。(2)抑制各种组织中的磷酸二酯酶(PDE)。治疗浓度抑制环磷酸鸟苷磷酸二酯酶(cGMP-PDE),对 cAMP-PDE 的抑制作用弱,因而强化内皮舒张因子(EDRF)引起的 cGMP 浓度增高。(3)抑制血栓烷素 A2(TXA2)形成,TXA2是血小板活性的强力激动剂。(4)增强内源性 PGI2 的作用。

储液配置

体 DMSO 积 量	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	1.9816 mL	9.9082 mL	19.8165 mL
5 mM	0.3963 mL	1.9816 mL	3.9633 mL
10 mM	0.1982 mL	0.9908 mL	1.9816 mL
50 mM	0.0396 mL	0.1982 mL	0.3963 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。

Tel:400-659-9898 Email:sales@meilune.com Fax:0086-411-66771945 Postcode:116600



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

テナナナケック	体表面积	全/於字	I黒焔	笞丰
/// I4///	ᄶᅑᄓᄓᄻ	7==7 7 7 7 7	田代	

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。

Tel:400-659-9898 Email:sales@meilune.com Fax:0086-411-66771945 Postcode:116600