

硬脂酸红霉素 ; Erythromycin Stearate

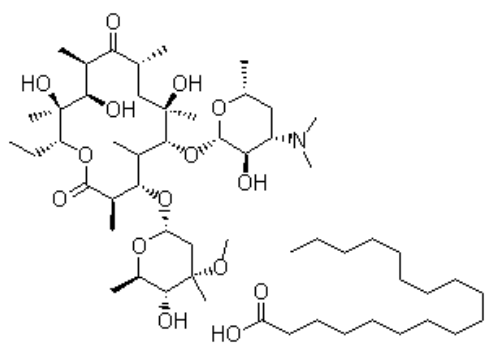
产品编号 : MB1825

质量标准 : USP

包装规格 : 1 G ; 5 G ;

产品形式 : 白色至类白色粉末

基本信息

分子式	C55H103NO15	结 构 式	
分子量	1018.42		
CAS No.	643-22-1		
储存条件	常温, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	ethanol: soluble50mg/mL		
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 : 本品属大环内酯类抗生素, 为红霉素的硬脂酸盐。

别名 : 硬脂酸红霉素;硬脂酸盐;红霉素硬脂酸;硬脂酸红霉素;红霉素硬脂酸盐

abboticine;bristamycin;dowmycine;eratrex;erypar;erythrocinstearate;erythromycin,octadecanoate(salt)

物理性状及指标 :

外观 :白色至类白色粉末

密度 :1.112g/cm³

熔点 :77-79°C

溶解性 :ethanol: soluble50mg/mL

储存条件 : 常温, 避光防潮密闭干燥

生物活性

硬脂酸红霉素是一种大环内酯类酸不稳定化合物, 是红霉素的一种衍生物。红霉素是一种有效的大环内酯类 CYP3A4 抑制剂, 具有抗炎药和促运动性质。大环内酯类属于抗生素, 能够结合到 50S 核糖体亚基抑制蛋白质合成。小鼠实验表明硬脂酸红霉素能够提高白介素-1 和白介素-2 水平。

美仑相关产品推荐

MB1900	<u>红霉素</u>
MB1900-S	<u>红霉素(标准品)</u>
MB20726	<u>红霉素-13C,D3</u>
MB11113	<u>红霉素阻抑肽</u>
MB1269	<u>琥乙红霉素</u>
MB4848	<u>依托红霉素</u>
MB4848-S	<u>依托红霉素(标准品)</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。红霉素硬脂酸酯是

一种大环内酯类衍生自红霉素的酸不稳定化合物。红霉素是 CYP3A4 的一种有效的大环内酯抑制剂，具有抗炎和促动力性质。大环内酯类属于一组与 50S 核糖体亚基结合并抑制蛋白质合成的抗生素。小鼠研究表明红霉素硬脂酸盐增加 IL-1 和 IL-2 水平。

【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] Kita, E., et al. 1990. Pharmacology. 41: 177-183. PMID: 2080228
- [2] Coulter, W.A., et al. 1995. Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral RadiolEndod. 80: 660-665. PMID: 8680971
- [3] Aoki, Y., et al. 1999. Antimicrob. Agents Chemother. 43: 2678-2684. PMID: 10543746
- [4] Hatipoglu, O.N. and Tasan, Y. 2000. Yonsei Med. J. 41: 340-344. PMID: 10957888
- [5] Berthet, S., et al. 2010. J Visc Surg. 147: e13-e18. PMID: 20655290

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，这种产品需要放置在干燥器中保存。