

79-6 (CID5721353)

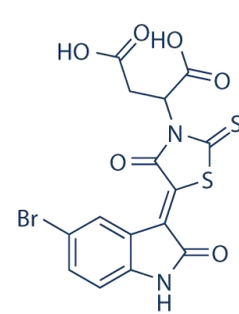
产品编号: MB2145

质量标准: >98%,BR

包装规格: 5MG

产品形式: solid

基本信息

分子式	C15H9BrN2O6S2	结构式	
分子量	457.28		
CAS No.	301356-95-6		
储存条件	-20°C, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	DMSO: 91 mg/mL (199.00 mM)		
	Ethanol: Insoluble		
	Water: Insoluble		
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: 79-6 (CID5721353)是一种 BCL6 抑制剂, Kd 值为 138 μM。

物理性状及指标:

外观:粉末

溶解性:DMSO: 91 mg/mL (199.00 mM); Ethanol: Insoluble; Water: Insoluble

含量:>98%,BR

储存条件: -20°C, 避光防潮密闭干燥

生物活性 (仅来自于公开文献, 不保证其有效性)

描述	79-6 (CID5721353)是一种 BCL6 抑制剂, Kd 值为 138 μM。	
靶点	Bcl-6	
	138 μM(Kd)	
体外	BCL6 抑制剂 79-6 具有细胞可透过性, 可选择性地抑制 BCL6 的转录抑制活性, 但不影响 BCL6 的蛋白水平。79-6 与位于 BTB 区域侧沟的一个芳香烃口袋结合, 诱导 BCL6 转录复合体被破坏, BCL6 靶基因重激活并选择性杀死依赖于 BCL6 的 DLBCL 细胞。BCL6 通过 RD2 区域与 MTA3 相互作用, 抑制终末分化。BCL6 通过其 DBD 区域招募 CtBP, 抑制其自身活性。在 MCF-7 和 MDA231 细胞中, 79-6 抑制细胞入侵能力和集落形成能力, 通过抑制 BCL6 增强 E-cadherin 的 mRNA 表达。在乳腺癌细胞中, 79-6 可逆转 BCL6 在间充质转化 (EMT) 正向调节过程、细胞侵袭和 E-cadherin 转录抑制过	

程中的功能。

体内 对携有 BCL6 依赖性 DLBCL 移植瘤的 SCID 小鼠进行给药 (79-6, 50 mg/kg/天) 可引起肿瘤尺寸 65-70% 的减少, 但对非 BCL6 依赖性的 DLBCL 移植瘤无影响。在体内, 79-6 抑制 BCL6 是一种有效的抗淋巴瘤的策略。

实验参考方法 (仅来自公开文献, 供参考)

细胞实验:	Cell lines: MCF-7 和 MDA231 细胞
	Concentrations: 200 μ M
动物实验	Incubation Time: 48 h
	Method: 将 MCF-7 和 MDA231 细胞铺于滤器的上层小室中, 用 DMSO 或 200 μ M 79-6 处理 48 小时。统计入侵到滤网下层的细胞数目。 Reference: Yu JM, et al. Cancer Lett. 2015, 365(2):190-200.
	Animal Models: 注射了 BCL6 依赖性细胞系 (OCI-Ly7 和 SU-DHL6) 并形成了肿瘤的 SCID 小鼠 Formulation: 10% DMSO Dosages: 50 mg/kg Administration: i.p. Reference: Sakamoto K, et al. Biochem Biophys Res Commun. 2017, 482(2):310-316.

美仑相关产品推荐(更多相关靶点抑制剂请详询官网或客服)

MB3969	ABT-737
MB7269	ABT-199(GDC-0199)
MB7034	Obatoclox Mesylate;GX15-070

储液配置及储存: 按表中溶解性配置; 如溶解困难, 可以通过快速搅拌, 超声或温和加热 (在 45-60°C 下水浴)。液体稳定性报道的很少, 建议现配现用, 如需储存, 建议: -20°C 1-3 月; -80°C 3-6 月。

体 浓度	质 量 积		
	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	2.1868 mL	10.9342 mL	21.8684 mL
5 mM	0.4374 mL	2.1868 mL	4.3737 mL
10 mM	0.2187 mL	1.0934 mL	2.1868 mL

50 mM	0.0437 mL	0.2187 mL	0.4374 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，使产品沉降到管底。对于液体产品，可以在200转左右稍作离心，管底收集液体，从而避免损失。

产品标签标示重量会有一定误差，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。