

### Kevetrin HCl

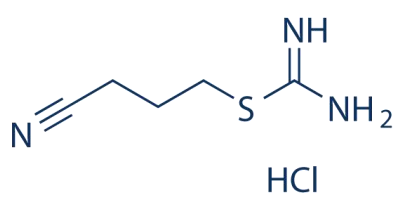
产品编号: MB2623

质量标准: >98%,BR

包装规格: 10mg/50mg

产品形式: solid

#### 基本信息

分子式	C5H10ClN3S	结构式	
分子量	179.67		
CAS No.	66592-89-0		
储存条件	-20℃, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25℃)	H2O : 36 mg/mL (200.37 mM) DMSO: 36 mg/mL (200.37 mM) Ethanol: 21 mg/mL (116.88 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:** Kevetrin hydrochloride 是水溶性的 **p53** 激活剂, 具有潜在的抗肿瘤活性。

#### 物理性状及指标:

外观: .....粉末

溶解性: .....H2O : 36 mg/mL (200.37 mM); Ethanol: 21 mg/mL (116.88 mM) ; DMSO: 36 mg/mL (200.37 mM)

含量: .....>98%

**储存温度:** -20℃, 避光防潮密闭干燥

#### 生物活性

<b>描述</b>	Kevetrin 盐酸盐是一种肿瘤抑制蛋白 p53 的激动剂, 具有潜在的抗肿瘤活性。
<b>Description</b>	Kevetrin hydrochloride is a small molecule and activator of the tumor suppressor protein p53, with potential antineoplastic activity. Target : p53 in vitro: Kevetrin activates p53 which in turn induces the expressions of p21 and PUMA (p53 up-regulated modulator of apoptosis), thereby inhibiting cancer cell growth and causing tumor cell apoptosis. Kevetrin may be effective in drug-resistant cancers with mutated p53. p53 tumor suppressor, a transcription factor regulating the expression of many stress response genes and mediating various anti-proliferative processes, is often mutated in cancer cells. in vivo: Kevetrin has demonstrated potent anti-tumor efficacy against various carcinoma xenograft models: lung, breast, colon, prostate and squamous cell carcinoma, and in a leukemia tumor model. In drug-resistant cell lines, Kevetrin has shown excellent activity, galvanizing the Company to focus on Kevetrin's development potential in this area.

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)

MB2623	Kevetrin HCl
MB0771	Pifithrin- $\mu$
MB4077	NSC 319726

**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。

浓度	DMSO 质量 / 体积		
	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	5.5658 mL	27.8288 mL	55.6576 mL
5 mM	1.1132 mL	5.5658 mL	11.1315 mL
10 mM	0.5566 mL	2.7829 mL	5.5658 mL
50 mM	0.1113 mL	0.5566 mL	1.1132 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(M <sup>2</sup> )	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。