

SRPIN340

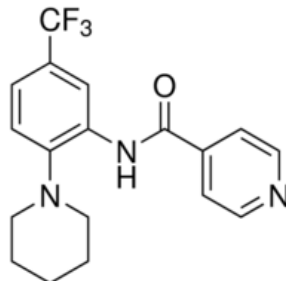
产品编号：MB3465

质量标准：>98%,BR

包装规格：10MG;50MG

产品形式：powder

基本信息

分子式	C18H18F3N3O	结构式	
分子量	349.35		
CAS No.	218156-96-8		
储存条件	-20°C，避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	DMSO : 70 mg/mL (200.37 mM)		
	Water : Insoluble		
	Ethanol : 70 mg/mL (200.37 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：SRPIN340 是一种 ATP 竞争性的 SRPK 抑制剂，能够抑制 SRPK1 的活性， K_i 值为 0.89 μ M。

别名：(SRPIN)340, N-[2-(1-Piperidinyl)-5-(trifluoromethyl)phenyl]-4-pyridinecarboxamide

物理性状及指标：

外观：.....白色至类白色粉末

溶解性：.....DMSO : 70 mg/mL (200.37 mM);Water : Insoluble;Ethanol : 70 mg/mL (200.37 mM)

含量：.....>98%

储存条件：-20°C，避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	SRPIN340 是选择性 SRPK 抑制剂，作用于 SRPK1, K_i 为 0.89 μ M，对其他 140 多种激酶没有显著的抑制活性。
特性	唯一特定的 SRPK1 和 SRPK2 抑制剂。潜在应用于先天性疾病和病毒性疾病，包括 HIV，HCV 和 HBV。
靶点	SRPK1 0.89 μ M(K_i)
体外研究	SRPIN340 通过 SRPK 抑制 Flp-In293 细胞中 SR 磷酸化，并以剂量依赖的方式促进 SRp75 的降解，随后抑制 HIV 的产生。5 毫克/毫升的 SRPIN340 不会使染色体结构和 CHO 细胞中染色体数产生异常。SRPIN340 剂量依赖性抑制体外 HCV 亚基因组复制和 HCV-JFH1 克隆复制的表达。
体内研究	SRPIN340 剂量依赖性抑制 CNV 在体内的形成。SRPIN340 显著减少 VEGF，MCP-1，ICAM-1 的蛋白质水平，从而抑制巨噬细胞的浸润。

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。SRPIN340 是一种具有细胞渗透性、特异性和强效的、富含丝氨酸精氨酸的蛋白激酶(SRPK)的抑制剂,它能下调 SRp75 并抑制 Sindbis、

丙型肝炎病毒(HCV)、HIV 和巨细胞病毒的表达。SRPIN340 似乎对抑制急性复制病毒最有效。SRPIN340 在小鼠模型中抑制 Vegf 表达和减少脉络膜新生血管形成(CNV)。

储液配置

体 质 量 浓度 积	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	2.8625 mL	14.3123 mL	28.6246 mL
5 mM	0.5725 mL	2.8625 mL	5.7249 mL
10 mM	0.2862 mL	1.4312 mL	2.8625 mL
50 mM	0.0572 mL	0.2862 mL	0.5725 mL

经典实验操作 (仅供参考)

动物实验：	Animal Models: 脉络膜血管新生(CNV)小鼠模型 Formulation: DMSO Dosages: ~20 pmol Administration: 静脉注射
--------------	---

【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。