

AZD8835

产品编号: MB3528 质量标准: >98%,BR 包装规格: 5MG;25MG 产品形式: 粉状

基本信息

分子式	C22H31N9O3				
分子量	469.54	结	结	结	, <u> </u>
CAS No.	1620576-64-8				结
储存条件	-20℃,避光防潮密闭干燥	构	\sim		
>\\\\\\-\\	DMSO:93 mg/mL (198.06 mM)	式	14-10		
溶解性 (25°C)	Water Insoluble		N.N.		
(25°C)	Ethanol 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:AZD8835 是一种有效的选择性 PI3K α 和 PI3K δ 抑制剂 , IC50 分别为 6.2 和 5.7 nM。

别名:1-Propanone, 1-[4-[5-[5-amino-6-[5-(1,1-dimethylethyl)-1,3,4-oxadiazol-2-yl]-2-pyrazinyl]-1-ethyl-1H-1,2,4-triazol-3-yl]-1-piperidinyl]-3-hydroxy

物理性状及指标:

外观:.....白色至类白色粉末

溶解性:DMSO:93 mg/mL (198.06 mM); Water Insoluble; Ethanol Insoluble

含量:.....>98%

储存条件:-20℃,避光防潮密闭干燥

生物活性

女口世法	AZD8835 是一种新型的 PI3Kα 和 PI3Kδ 混合型抑制剂 ,IC50 分别为 6.2 nM 和 5.7 nM。对 PI3Kβ				
产品描述	和 PI3Kγ 同样具有选择性 , IC50 分别为 431 nM 和 90 nM。				
靶点	РΙЗΚδ	РΙЗКα	РΙЗКγ	РΙЗКβ	
#6点	5.7 nM	6.2 nM	90 nM	431 nM	
	AZD8835 是 PI3Kα(野生型,E545K 和 H104R 突变体)和 PI3Kδ 的有效抑制剂。在对 PI3Kα 抑				
体外研究	制敏感的细胞和对 PI3K δ 抑制敏感的细胞中,它还是 p-Akt 的有效抑制剂(在带有 PIK3CA 突变的人原发性乳腺浸润性导管癌 BT474 细胞中 IC50 为 $0.057~\mu M$,在 JeKo-1 B 细胞系中 IC50 为 0.049				
የትንቦህ ፓታሪ					
	μM),但对那些对 PI3Kβ 和 PI3Kγ 抑制敏感的细胞效果甚微。				
体内研究	当持续给药时。AZD8835 在相应的具有移植乳腺肿瘤的小鼠模型中具有抗肿瘤效果,口服给药时,				
神沙城九	具有高代谢稳定性	和合适的物理性质。			

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)

MB3888	BGT226 (NVP-BGT226)
MB5532	BYL719

Fax:0086-411-66771945 Postcode:116600

Tel:400-659-9898 Email:sales@meilune.com



品质深耕 价值臻选 www.meilune.com

大连美仑生物技术有限公司 Dalian Meilun Biotechnology Co., Ltd.

MB4351	PI-3065
MB5286	PIK-293
MB3879	AS-605240

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。

储液配置:

体 DMSO 质 量 浓度	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	2.1297 mL	10.6487 mL	21.2974 mL
5 mM	0.4259 mL	2.1297 mL	4.2595 mL
10 mM	0.2130 mL	1.0649 mL	2.1297 mL
50 mM	0.0426 mL	0.2130 mL	0.4259 mL

经典实验操作(来源于公开文献,仅供参考)

Cell lines: BT474, MCF7 或 T47D 细胞

Concentrations: 250 nmol/L

细胞实验: Incubation Time: 24 h

Method: 将 BT474, MCF7 或 T47D 细胞以 500-2000 个细胞/孔的密度接种于 384 孔细胞培养

板,培养过夜。然后用化合物处理细胞,每4小时的时间间隔测定一次细胞融合率,持续几天。

Animal Models: CD1 小鼠

Dosages: 0.1 mL/10 g 小鼠

Administration: 口服

【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

-Lul	+-	ロケケンレー	帚塩質実

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 Postcode:116600

Fax:0086-411-66771945