

Vps34-IN1

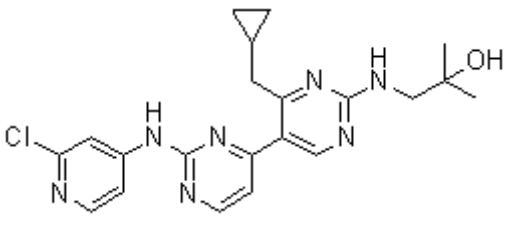
产品编号：MB3532

质量标准：>98%,Vps34 抑制剂

包装规格：5MG;25MG

产品形式：粉状

基本信息

分子式	C21H24ClN7O	结构式	
分子量	425.91		
CAS No.	1383716-33-3		
储存条件	-20℃，避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25℃)	DMSO 85 mg/mL (199.57) Water Insoluble Ethanol 85 mg/mL (199.57)		
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：Vps34-IN-1 是 Vps34 的抑制剂，IC₅₀ 为 4nM。

别名：2-Propanol,

1-[[2-[(2-chloro-4-pyridinyl)amino]-4'-(cyclopropylmethyl)[4,5'-bipyrimidin]-2'-yl]amino]-2-methyl

物理性状及指标：

外观：.....白色至类白色粉末

溶解性：.....DMSO 85 mg/mL (199.57 mM) ; Water Insoluble ; Ethanol 85 mg/mL (199.57 mM)

含量：.....>98%

储存条件：-20℃，避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Vps34-IN1 是 Vps34 的抑制剂，在体外实验中所测得的 IC ₅₀ 为 25 nM，对 1 型和 2 型 PI3K 没有显著抑制作用。		
靶点	<table border="1"> <tr> <td>Vps34 (Cell-free assay)</td> </tr> <tr> <td>25 nM</td> </tr> </table>	Vps34 (Cell-free assay)	25 nM
Vps34 (Cell-free assay)			
25 nM			
体外研究	用 VPS34-IN1 处理 U20S 细胞，可诱导特异性 PtdIns(3)P 结合探针从内吞体膜上迅速扩散，而对 1 型 PI3K 调节 Akt 的活性没有影响。VPS34-IN1 还可在 1 分钟内诱导 SGK3 的磷酸化水平的降低。VPS34-IN1 对不具有 PtdIns(3)P-binding PX 结构域的 SGK2 亚型没有抑制作用。		

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)

MB3531	PIK-III
MB3523	VPS34 inhibitor

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。Vps34-IN1 是 Vps34 的抑制剂，可用于相关领域的科研实验。

储液配置

体 浓度	质 量 积	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM		2.3479 mL	11.7396 mL	23.4791 mL
5 mM		0.4696 mL	2.3479 mL	4.6958 mL
10 mM		0.2348 mL	1.1740 mL	2.3479 mL
50 mM		0.0470 mL	0.2348 mL	0.4696 mL

经典实验操作 (仅供参考)

细胞实验：	<p>Cell lines: U2OS 细胞</p> <p>Concentrations: 0, 1, 5, 10 μM</p> <p>Incubation Time: 24 h</p> <p>Method: 对于抑制剂检测实验，将细胞铺于细胞板上，当细胞融合达到 90%时，用 DMSO 或特定浓度的 PIK-III/Compound 19 进行处理。处理 24 小时后，用 RIPA (含 1%SDS 和 mini-EDTA 蛋白酶抑制剂) 对细胞进行裂解，匀浆后进行蛋白质定量分析。</p>
动物实验：	<p>Animal Models: C57BL/6 小鼠</p> <p>Formulation: PG (20% v/v)</p> <p>Dosages: 10 mg/kg(p.o.)或 2 mg/kg(I.V.)</p> <p>Administration: p.o.或 i.v.</p>

【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。