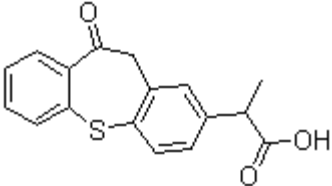


Zaltoprofen ; 扎托布洛芬

产品编号 : MB3540
质量标准 : >98%,BR
包装规格 : 1G;5G
产品形式 : powder

基本信息

分子式	C17H14O3S	结构式	
分子量	298.36		
CAS No.	74711-43-6 ; 89482-00-8		
储存条件	常温，避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	DMSO 60 mg/mL (201.09 mM)		
	Water Insoluble		
	Ethanol 31 mg/mL (103.9 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：扎托洛芬 Zaltoprofen(CN100)是 COX 抑制剂，可作用于关节炎。

别名：扎托布洛芬; 10,11-Dihydro- α -methyl-10-oxodibenzo[b,f]thiepin-2-acetic Acid;CN100; Soleton; CN-100; CN 100

物理性状及指标：

外观：.....白色至类白色粉末

溶解性：.....DMSO 60 mg/mL (201.09 mM) ; Water Insoluble ; Ethanol 31 mg/mL (103.9 mM)

敏感性：.....对光敏感

含量：.....>98%

储存条件：常温，避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Zaltoprofen 是 COX-1 和 COX-2 抑制剂,用于治疗关节炎。
靶点	COX-1 COX-2
体外研究	Zaltoprofe 结合缓激肽 B2 受体蛋白质的特定位点,因此 我们研究 Zaltoprofen 对成年 DRG 神经元的缓激肽诱发反应的影响, 调查可能的相互作用位点。Zaltoprofen 最有效地抑制缓激肽增强辣椒素诱导的 Ca ²⁺ 摄取到 DRG 神经元。Zaltoprofen 也显著抑制缓激肽诱导的 12 脂氧合酶 (12-LOX) 活性和缓慢的缓激肽诱导的发病 P 物质从 DRG 神经元释放。在原代感觉神经元中, Zaltoprofe 通过阻断 B (2) 受体介导途径产生缓激肽诱导的伤害性反应的镇痛作用。Zaltoprofe 完全抑制缓激肽引起的 Ca ²⁺ 增加,它是由 B (2) 拮抗剂 D-Arg-[Hyp(3), Thi(5,8), D-Phe(7)]-bradykinin 抑制,而不是 B (1) 拮抗剂。Zaltoprofe 在 1 nmol 显示

	对 BK(i.pl.)-诱导的痛觉屈肌反应很强的镇痛作用，而 loxoprofen 或其活性代谢物 loxoprofen-SRS 没有。Zaltoprofe 也抑制[Tyr8]-BK 诱导的伤害感受中，它是 B2 型 BK 受体特异性激动剂；但不影响由[赖氨酸-DES-Arg9]-BK 诱导的伤害感受，它是 B1 型 BK 受体特异性激动剂。Zaltoprofe 是一种非甾体类抗炎药 (NSAID)，引起环氧合酶-2 的有效的抑制而对胃肠道副作用少。
体内研究	Zaltoprofe 提高了 Con A 治疗的小鼠和四氯化碳处理的大鼠的体重损失。Zaltoprofen (10 毫克/千克) 在 Con A 处理 8 小时后给药, 导致抑制刀豆蛋白 A 诱导的体重降低。Zaltoprofen (10 毫克/千克) 和 Con A 联用, 导致小鼠食物摄入和只服用 Con A 相比增加 4 倍

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)

MB3540-S	扎托布洛芬(标准品)
----------	------------

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。本品是 COX 抑制剂，可作用于关节炎治疗等科研领域的实验试剂。

储液配置

体 积 浓度	质量	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM		3.3517 mL	16.7583 mL	33.5166 mL
5 mM		0.6703 mL	3.3517 mL	6.7033 mL
10 mM		0.3352 mL	1.6758 mL	3.3517 mL
50 mM		0.0670 mL	0.3352 mL	0.6703 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。