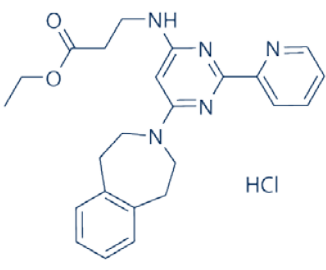


## GSK J4 HCl

产品编号：MB3681  
 质量标准：>98%,BR  
 包装规格：10MG;50MG  
 产品形式：粉状

### 基本信息

分子式	C <sub>24</sub> H <sub>27</sub> N <sub>5</sub> O <sub>2</sub> .HCl	结 构 式	 HCl
分子量	453.96		
CAS No.	1373423-53-0(free base)		
储存条件	-20°C，避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	DMSO：90 mg/mL warmed (198.25		
	Water：90 mg/mL (198.25 mM)		
	Ethanol：90 mg/mL warmed (198.25		
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**：GSK-J4 是一种有效的 H3K27me3 组蛋白赖氨酸脱甲基酶 (KDM) 抑制剂。本品是 GSK-J4 盐酸盐形式。

### 物理性状及指标：

外观：.....白色至类白色粉末

溶解性：.....DMSO：90 mg/mL warmed (198.25 mM);Water：90 mg/mL (198.25 mM);Ethanol：90 mg/mL warmed (198.25 mM)

含量：.....>98%

**储存条件**：-20°C，避光防潮密闭干燥

### 生物活性

<b>产品描述</b>	GSK J4 HCl 是一种细胞渗透性的 GSK J1 前体药物，是第一个选择性 H3K27 组蛋白去甲基化酶 JMJD3 和 UTX 抑制剂，无细胞试验中 IC <sub>50</sub> 为 60 nM，抑制 JMJ 家族的去甲基化酶活性。
<b>靶点</b>	JMJD3(Cell-free assay ) 60 nM
<b>体外研究</b>	GSK J4 HCl 是 JMJD3 选择性组蛋白去甲基化酶抑制剂 GSK-J1 的乙酯类衍生物，IC <sub>50</sub> 值大于 50 μM。GSK J4 HCl 用于探测 H3K27me3 去甲基化造成的后果。GSK-J4 作用于人类原代巨噬细胞，抑制脂多糖诱导的细胞因子的产生，包括致炎的肿瘤坏死因子 (TNF)。此外，GSK-J4 抑制脂多糖诱导的与 TNF 转录起始位点相关的 H3K27me3 损失，并抑制 RNA 聚合酶 II 的招募。

### 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)

MB5639	ORY-1001 (LSD1-IN-1 抑制剂)
MB3865	ML324

**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。GSK-J4 是一种有效的 H3K27me3 组蛋白赖氨酸脱甲基酶 (KDM) 抑制剂。本品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		2.2028 mL	11.0142 mL	22.0284 mL
5 mM		0.4406 mL	2.2028 mL	4.4057 mL
10 mM		0.2203 mL	1.1014 mL	2.2028 mL
50 mM		0.0441 mL	0.2203 mL	0.4406 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。