

Tyrphostin 9

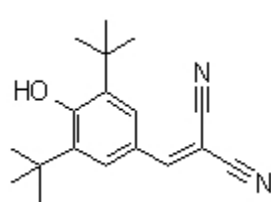
产品编号：MB3986

质量标准：>98%，EGFR 抑制剂

包装规格：25MG;50MG

产品形式：solid

基本信息

分子式	C18H22N2O	结构式	
分子量	282.38		
CAS No.	10537-47-0		
储存条件	-20°C，避光防潮密闭干燥		
溶解性(25°C)	DMSO：56 mg/mL (198.31 mM)		
	Water：Insoluble		
	Ethanol：56 mg/mL (198.31 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：Tyrphostin A9(AG 17)是 51 种酪氨酸激酶抑制剂，是线粒体分裂诱导剂。

别名：AG 17; Tyrphostin 9; Malonoben ; Propanedinitrile,
2-[[3,5-bis(1,1-dimethylethyl)-4-hydroxyphenyl]methylene]-

物理性状及指标：

外观：.....淡黄色至黄色固体

溶解性：.....DMSO：56 mg/mL (198.31 mM)；Water：Insoluble；Ethanol：56 mg/mL (198.31 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	Tyrphostin 9 是第一个 EGFR 抑制剂，IC50 为 460 μM,更有效作用于 PDGFR，IC50 为 0.5μM。	
靶点	EGFR	PDGFR
IC50	460 μM	0.5 μM
体外研究	SF 6847 抑制单纯疱疹病毒 1 型 (HSV-1) 复制，IC50 为 40 nM。SF 6847(50 nM)部分逆转原钒酸钠诱导的 HSV-1 斑块形成。SF 6847 (<400 nm) 降低病毒磷酸化蛋白的磷酸化，这种作用存在剂量依赖性，但 SF 6847 (<800 nm) 诱导蛋白合成减少，不是剂量依赖性的。SF 6847 作用于人成纤维细胞，抑制膜内陷小窝中的 PDGF 诱导的 LRP 的酪氨酸磷酸化，表明 PDGF-BB 介导的 LRP 激活需要酪氨酸磷酸化，并因此激活 PDGFR-β。SF 6847 (1 mM) 作用于胎儿肺细胞的 DNA 合成，抑制应变诱导的刺激作用。SF 6847 ((1 μM)使外 MAPT 外显子 10 增加。SF 6847 不影响两种 mRNA 的翻译或稳定性。SF 6847(1.6 μM) 作用于 SHSY-5Y 细胞，使 MAPT 外显子 10 增加 2 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)

MB3985	TAK-285
MB3995	Telatinib
MB4529	TSU-68

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。Tyrphostin A9(AG 17)是 51 种酪氨酸激酶抑制剂，是线粒体分裂诱导剂。本品可用于相关领域的科研实验。

储液配置

体 积 浓度	质 量		
	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	3.5413 mL	17.7066 mL	35.4133 mL
5 mM	0.7083 mL	3.5413 mL	7.0827 mL
10 mM	0.3541 mL	1.7707 mL	3.5413 mL
50 mM	0.0708 mL	0.3541 mL	0.7083 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,使产品沉降到管底。对于液体产品,可以在 200 转左右稍作离心,管底收集液体,从而避免损失。

产品标签标示重量会有一定误差,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。