

Evacetrapib (LY2484595)

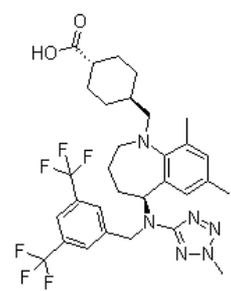
产品编号：MB4303

质量标准：>98%，选择性 CETP 抑制剂

包装规格：5MG;10MG;50MG

产品形式：solid

基本信息

分子式	C31H36F6N6O2	结 构 式	
分子量	638.65		
CAS No.	1186486-62-3		
储存条件	-20°C，避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	DMSO : 12.8 mg/mL (20.04 mM) Water Insoluble Ethanol : 12.8 mg/mL (20.04 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： Evacetrapib 是一种有效的选择性的 CETP 抑制剂，在人血浆中，抑制人重组 CETP 蛋白和 CETP 活性。

别名： LY2484595 ; Cyclohexanecarboxylic acid, 4-[[[(5S)-5-[[[3,5-bis(trifluoromethyl)phenyl]methyl]](2-methyl-2H-tetrazol-5-yl)amino]-2,3,4,5-tetrahydro-7,9-dimethyl-1H-1-benzazepin-1-yl]methyl]-, trans

物理性状及指标：

外观：.....白色至淡黄色固体

溶解性：.....DMSO : 12.8 mg/mL (20.04 mM) ; Water Insoluble ; Ethanol : 12.8 mg/mL (20.04 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	LY2484595 是有效的，选择性 CETP 抑制剂，IC50 为 5.5 nM，增强高密度脂蛋白 (HDL) 胆固醇，但没增强醛固酮或血压。
靶点	CETP

IC50	5.5 nM
体外研究	Evacetrapib (LY2484595) 抑制人类血浆 CETP 蛋白, IC50 为 26 nM。Evacetrapib (LY2484595)($< 10 \mu\text{M}$)作用于 H295R 细胞, 不会诱导醛固酮或皮质醇合成。
体内研究	Evacetrapib (LY2484595) 按 30 mg/kg 剂量口服给药处理人类 ApoAI 和 CETP 双转基因小鼠, 处理 4 小时, 8 小时, 12 小时后, 分别抑制 98.4%, 98.6%, 和 18.4% CETP 活性。Evacetrapib (LY2484595)(30 mg/kg)口服处理 8 小时后, 导致 HDL-C 提高 129.7%。剂量反应研究中, Evacetrapib(LY2484595)口服处理 8 小时后, 抑制 CETP 活性的 ED50 值分别为 3.5 mg/kg 和 4.1 mg/kg。Evacetrapib(LY2484595)($< 200 \text{ mg/kg}$) 处理 Zucker 糖尿病肥胖大鼠, 不增加血压。

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)

MB4302	达塞曲匹
--------	------

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。Evacetrapib 是一种有效的选择性的 CETP 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	1.5658 mL	7.8290 mL	15.6580 mL
5 mM	0.3132 mL	1.5658 mL	3.1316 mL
10 mM	0.1566 mL	0.7829 mL	1.5658 mL
50 mM	-	-	-

经典实验操作 (仅供参考)

动物实验	Animal Models: 人类 ApoAI 和 CETP 双转基因小鼠 Formulation: 10% acacia Dosages: 30 mg/kg Administration: 口服处理
-------------	---

【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。