

PI-3065

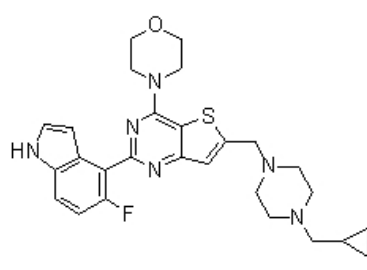
产品编号：MB4351

质量标准：>98%, 高效 PI3K p110 δ 选择性抑制剂

包装规格：5MG;10MG;50MG

产品形式：solid

基本信息

分子式	C27H31FN6OS	结 构 式	
分子量	506.64		
CAS No.	955977-50-1		
储存条件	-20°C，避光防潮密闭干燥		
溶解性(25°C)	DMSO : 50 mg/mL warmed (98.68 mM)		
	Water : Insoluble		
	Ethanol : Insoluble		
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：PI-3065 是一种有效的 PI3K p110 δ 抑制剂。

别名：Thieno[3,2-d]pyrimidine,

6-[[4-(cyclopropylmethyl)-1-piperazinyl]methyl]-2-(5-fluoro-1H-indol-4-yl)-4-(4-morpholinyl)-

物理性状及指标：

外观：.....白色至类白色固体

溶解性：.....DMSO : 50 mg/mL warmed (98.68 mM) ; Water : Insoluble ; Ethanol : Insoluble

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	PI-3065 是一种选择性 p110 δ 抑制剂，IC ₅₀ 为 15 nM, 选择性比其他 PI3K 家族成员高出 70 多倍。	
靶点	p110 δ (Cell-free assay)	p110 β (Cell-free assay)
	15 nM	1078 nM
体外研究	PI-3065 对不表达可检测水平 p110 δ 的 4T1 细胞的生长没有抑制作用。	
体内研究	在小鼠模型中，PI-3065 (75 mg/kg, p.o.) 会通过灭活 p110 δ ，而抑制 4T1 肿瘤生长和转移。在 LSL.Kras ^{G12D/+} ; p53 ^{R172H/+} ; Pdx ^{Cretg/+} (或 KPC) 胰腺导管腺癌模型中，PI-3065 延长存活，并减少癌细胞转移和其他疾病相关病症的发病率。	

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)

MB3869	GSK2126458 (GSK458)
MB3331	Idelalisib; CAL101

MB3889

PIK-294

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。PI-3065 是一种有效的 PI3K p110 δ 抑制剂。本品可用于相关领域的科研实验。

储液配置

体 积 浓度	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	1.9738 mL	9.8689 mL	19.7379 mL
5 mM	0.3948 mL	1.9738 mL	3.9476 mL
10 mM	0.1974 mL	0.9869 mL	1.9738 mL
50 mM	0.0395 mL	0.1974 mL	0.3948 mL

经典实验操作 (仅供参考)

细胞实验	<p>Cell lines: 4T1 细胞</p> <p>Concentrations: ~10 μM</p> <p>Incubation Time: 48 小时</p> <p>Method:</p> <p>4T1 细胞用指示的 p110δ 抑制剂处理 4 小时后，测定其增殖情况，培养 48 小时后，清洗并 MTS 着色。</p>
动物实验	<p>Animal Models: 负荷 4T1 肿瘤的雌性 WT BALB/c 小鼠</p> <p>Formulation: 0.5% 甲基纤维素与 0.2% Tween 80</p> <p>Dosages: 75 mg/kg, 每天一次</p> <p>Administration: p.o.</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。