

SKL-2001 ; SKL2001

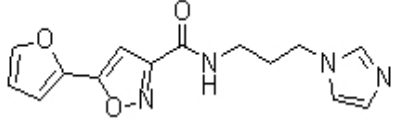
产品编号 : MB4596

质量标准 : >98%,BR

包装规格 : 10MG;50MG;200MG

产品形式 : solid

基本信息

分子式	C14H14N4O3	结 构 式	
分子量	286.29		
CAS No.	909089-13-0		
储存条件	-20℃, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25℃)	DMSO : 57 mg/mL (199.09 mM)		
	Ethanol : 57 mg/mL (199.09 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 : SKL2001 是 Wnt/ β -catenin 信号通路的激动剂, 具有抗肿瘤活性。

别名 : 3-Isoxazolecarboxamide, 5-(2-furanyl)-N-[3-(1H-imidazol-1-yl)propyl]-

物理性状及指标 :

外观 :白色至类白色固体

溶解性 :DMSO : 57 mg/mL (199.09 mM) ; Water : Insoluble ; Ethanol : 57 mg/mL (199.09 mM)

含量 :>98%

储存条件 : -20℃, 避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	SKL2001 是一种新型的 Wnt/ β -catenin 信号通路的激动剂, 破坏 Axin/ β -catenin 的相互作用。
-------------	---

靶点	Wnt/ β -catenin(Cell-free assay)
体外研究	SKL2001 通过增加胞内 β -catenin 蛋白水平来上调 β -catenin 相应的转录, 并抑制 β -catenin 在 Ser33/37/Thr41/Ser45 位的磷酸化, 防止其降解, 而不影响 CK1 和 GSK-3 β 的酶活性。SKL2001 破坏 Axin/ β -catenin 的相互作用, 这一相互作用对 CK1-和 GSK-3 β 介导的 β -catenin 在 Ser33/37/Thr41/Ser45 的磷酸化十分关键。对间充质干细胞处理以 SKL2001 能够促进成骨发生、抑制脂肪细胞分化、激活 Wnt/ β -catenin 信号通路。SKL2001 不影响 NF- κ B 或 p53 报告基因活性。

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)

MB4592	<u>LGK-974</u>
MB4593	<u>KYA1797K</u>
MB4594	<u>ICG-001</u>

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。SKL2001 是 Wnt/ β -catenin 信号通路的激动剂, 具有抗肿瘤活性。本品可用于相关领域的科研实验。

储液配置

体 浓	质 量			
	积	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM		3.4930 mL	17.4648 mL	34.9296 mL
5 mM		0.6986 mL	3.4930 mL	6.9859 mL
10 mM		0.3493 mL	1.7465 mL	3.4930 mL
50 mM		0.0699 mL	0.3493 mL	0.6986 mL

经典实验操作 (仅供参考)

细胞实验	<p>Cell lines: HEK293 报告细胞株和对照细胞株</p> <p>Concentrations: 20 μM</p> <p>Incubation Time: 15 h</p>
------	---

Method: 将 HEK293 报告细胞株以 10000 个细胞/孔的密度接种于 384 孔板，并培养 24 小时。然后，将化合物库中的化合物分别加入到每孔，终浓度为 20 μ M。15 小时后，进行萤火虫荧光素酶活性分析。

【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。