

## BGP-15

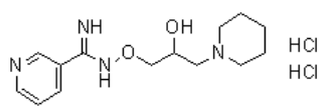
产品编号: MB4813

质量标准: >98%,BR

包装规格: 5MG;25MG;100MG

产品形式: solid

### 基本信息

分子式	C14H22N4O2.2(HCl)	结 构 式	
分子量	351.27		
CAS No.	66611-37-8		
储存条件	-20°C, 避光防潮密闭干燥		
溶解性(25°C)	DMSO: 70 mg/mL (199.27 mM) Water: 70 mg/mL (199.27 mM) Ethanol: 70 mg/mL (199.27 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:** BGP-15 是一种 PARP 抑制剂。

**别名:** 3-Pyridinecarboximidamide, N-[2-hydroxy-3-(1-piperidinyloxy)propyl]-, hydrochloride (1:2)

### 物理性状及指标:

外观: .....淡黄色至黄色固体

溶解性: .....DMSO: 70 mg/mL (199.27 mM); Water: 70 mg/mL (199.27 mM); Ethanol: 70 mg/mL (199.27 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>	BGP-15 是具有 PARP 抑制活性的烟酰胺衍生物。BGP-15 被发现能够在缺血再灌注损伤后起到保护作用。
<b>靶点</b>	PARP
<b>体外研究</b>	羟胺衍生物 BGP-15 在体外是 HSP72 的诱导物, 但是只有与热激共同处理时有效, 而且对 HSP90 的水平没有影响。BGP-15 (200 μM) 能防止 imatinib mesylate 诱导的氧化性损伤、减弱高能磷酸化合物的损耗, 通过阻止 p38 MAPK 和 JNK 的激活改变 imatinib mesylate 的信号通路效应、诱导 Akt 和 GSK-3β 的磷酸化。BGP-15 对 p38 和 JNK 的激活抑制效应十分显著, 因为这些激酶在离体灌注心脏中有助于细胞死亡和炎症反应。

### 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)

MB3749	A-966492
MB3751	AZD2461
MB3747	Iniparib (BSI-201)

**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。BGP-15 是一种 PARP 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	质 量 积	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM		2.8468 mL	14.2341 mL	28.4681 mL
5 mM		0.5694 mL	2.8468 mL	5.6936 mL
10 mM		0.2847 mL	1.4234 mL	2.8468 mL
50 mM		0.0569 mL	0.2847 mL	0.5694 mL

#### 经典实验操作 (仅供参考)

<b>细胞实验</b>	<p><b>Cell lines:</b> 人类肿瘤细胞系 A549, HCT-15, HCT-116 和 Du-145</p> <p><b>Concentrations:</b> 10, 30, 100 <math>\mu\text{g}/\text{mL}</math></p> <p><b>Incubation Time:</b> 3 天</p> <p><b>Method:</b> 将人类肿瘤细胞系 A549, HCT-15, HCT-116 和 Du-145 细胞培养在含 10%胎牛血清的 RPMI 1640 培养基中。在体外毒性试验测试中, 以每孔 <math>5 \times 10^3</math>-<math>5 \times 10^4</math> 的细胞密度, 将其接种于 96 孔板中, 每孔 100 <math>\mu\text{L}</math> 培养基。第二天, 将细胞暴露于不同浓度的 BGP-15(10, 30, 100 <math>\mu\text{g}/\text{mL}</math>)和 cisplatin 中, 单独施用或是结合施用。培养基最终总体积为 200 <math>\mu\text{L}</math>, 将孔板置于 37°C 培养箱中培养 3 天, 用 MTT 或 SRB 试验检测细胞生长, 绘制细胞生长抑制曲线。</p>
<b>动物实验</b>	<p><b>Animal Models:</b> NMRI CV1 小鼠, BD2F1 小鼠 和 Wistar 大鼠</p> <p><b>Formulation:</b> 水或生理盐水</p> <p><b>Dosages:</b> 100, 200 mg/kg</p> <p><b>Administration:</b> 口服</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 的最终浓度 < 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。