

麦酚酸,霉酚酸(MPA)

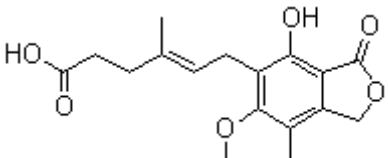
产品编号: MB5015

质量标准: ≥98%,BR

包装规格: 500MG;5G

产品形式: 白色或类白色结晶性粉末

基本信息

分子式	C17H20O6	结构式	
分子量	320.34		
CAS No.	24280-93-1		
储存条件	2-8℃, 避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25℃)	DMSO 50 mg/mL 不溶于水		
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: 霉酚酸 (MPA) 又名麦可酚酸、麦考酚酸, 是由短密青霉、匍枝青霉和相关菌种产生的。是来源于 *Penicillium stoloniferum* 及类似菌株的一类抗生素/抗菌药, 能在体内通过抑制次黄(嘌呤核)苷酸脱氢酶的作用阻断嘌呤核苷酸的合成, 阻止 T 细胞、淋巴细胞的分裂及 B 细胞中抗体的形成从而作为一种免疫抑制因子, 霉酚酸可阻断鸟苷酸 (GMP) 合成途径。

别名: Mycophenolate; RS-61443; 麦考酚酸; 霉酚酸; Mycophenolic acid; MPA;

物理性状及指标:

外观:白色或类白色结晶性粉末

溶解性:DMSO: 50mg/ml; 不溶于水

含量:≥98%,BR

储存条件: 2-8℃, 避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Mycophenolic acid 是一种高效的 IMPDH 抑制剂而且是一种面抑制药物的活性代谢产物。用于器官移植后的免疫排斥治疗。
体外研究	1. Mycophenolic acid 通过取代烟酰胺腺嘌呤二核苷酸辅因子的烟酰胺部分和一个催化的水分子, 抑制肌苷-5'-单磷酸盐脱氢酶(IMPDH)。 2. Mycophenolic acid (MPA), 一种肌苷酸脱氢酶抑制剂, 阻断人、小鼠及大鼠 T 淋巴细胞

	<p>和 B 淋巴细胞对细胞分裂素的增殖反应，或混合淋巴细胞反应。</p> <p>3. Mycophenolic acid 是一种免疫抑制剂，可逆地抑制 T 和 B 淋巴细胞的增殖以及抗体形成，活性的发挥不同于其他免疫抑制药。</p> <p>4. Mycophenolic acid 抑制绵羊红细胞中抗体的形成。Mycophenolic acid 也会以剂量依赖性抑制小鼠同种异体细胞毒性 T 淋巴细胞的产生，并防止同种异体细胞的消除反应。在很大比例激活的 CD4+ T 细胞中，Mycophenolic acid 诱导细胞凋亡和细胞死亡。</p>
体内研究	Mycophenolic acid 对小鼠具有淋巴细胞选择性抗增殖作用，并且能够抑制细胞介导的免疫应答和体液免疫应答，而没有严重副作用。

美仑相关产品推荐

MB6158	潮霉素 B
MB2506	Blasticidin(灭瘟素 S 盐酸盐);杀稻瘟菌素 S

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。霉酚酸是一种低分子量的生物活性化合物。对革兰氏阳性细菌、皮肤真菌与病毒具有生物活性，并具有选择性免疫抑制作用。这种机制是与霉酚酸对核苷酸合成的选择性抑制相关。本品能在体内通过抑制次黄（嘌呤核）苷酸脱氢酶的作用阻断嘌呤核苷酸的合成。阻止 T 细胞，淋巴细胞的分裂及 B 细胞中抗体的形成从而作为一种免疫抑制因子。在分子生物学中用于筛选含大肠杆菌黄嘌呤鸟嘌呤磷酸核糖转移酶基因的细胞。

推荐浓度：霉酚酸在哺乳动物系统中用作选择性试剂，通常浓度为 25 µg/mL。

储液配置

体 浓度	质 量 积		
	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	3.1217 mL	15.6084 mL	31.2168 mL
5 mM	0.6243 mL	3.1217 mL	6.2434 mL
10 mM	0.3122 mL	1.5608 mL	3.1217 mL
50 mM	0.0624 mL	0.3122 mL	0.6243 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, 使产品沉降到官底。对于液体产品, 可以在 200 转左右稍作离心, 官底收集液体, 从而避免损失。

产品标签标示重量会有一定成了误差, 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。