

LY-2940680; LY2940680

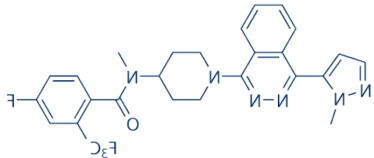
产品编号: MB5072

质量标准: >98%

包装规格: 5MG;20MG;100MG

产品形式: solid

基本信息

分子式	C26H24F4N6O	结 构 式	
分子量	512.5		
CAS No.	1258861-20-9		
储存条件	-20°C, 避光防潮密闭干燥		
溶解性(25°C)	DMSO: 5 mg/mL warmed (9.75 mM) Water Insoluble Ethanol : 2 mg/mL (3.9 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: LY2940680 是一种 smoothed 受体拮抗剂。

别名: Taladegib; Benzamide,

4-fluoro-N-methyl-N-[1-[4-(1-methyl-1H-pyrazol-5-yl)-1-phthalazinyl]-4-piperidiny]-2-(trifluoromethyl)-

物理性状及指标:

外观:白色至类白色固体

溶解性:DMSO: 5 mg/mL warmed (9.75 mM); Water Insoluble; Ethanol: 2 mg/mL (3.9 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	Taladegib (LY2940680)与 Smoothened(Smo)受体结合, 有效抑制 Hedgehog(Hh)信号通路。
靶点	Smoothened
体外研究	Ly2940680 抑制了含有编码基因突变的细胞株中的癌症生长, 使研究人员先前在对 vismodegib 产生耐药性的癌症患者身上观察到的结果更为平滑。
体内研究	LY2940680 在啮齿类和非啮齿类动物中具有良好的药动学特性。LY2940680 口服治疗 PTCH+/-p53-/-转基因小鼠, 可自发发生髓母细胞瘤, 疗效显著, 显著提高存活率。Ly2940680 通过对这些小鼠的磁共振成像揭示了抗肿瘤活性的快速动力学, 而 Ly2940680 通过髓母细胞瘤的免疫组化分析诱导 caspase-3 活性并减少增殖。LY2940680 抑制 hh 基因在皮下异种移植瘤基质中的表达, 并产生显著的抗肿瘤活性。

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)

MB3901	LDE225 (NVP-LDE225,Erismodegib)
MB4144	Smoothened Agonist (SAG)

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。Taladegib (LY2940680) 与 Smoothened(Smo)受体结合，有效抑制 Hedgehog(Hh)信号通路。本品可用于相关领域的科研实验。

储液配置

体质量 浓度 积	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	1.9512 mL	9.7561 mL	19.5122 mL
5 mM	0.3902 mL	1.9512 mL	3.9024 mL
10 mM	-	-	-
50 mM	-	-	-

【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。