

Cinepazide maleate ; 马来酸桂哌齐特

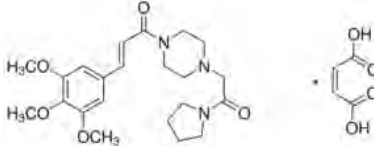
产品编号：MB5265

质量标准：>99%,BR

包装规格：200MG;1G;5G

产品形式：powder

基本信息

分子式	C22H31N3O5.C4H4O4	结 构 式	
分子量	533.57		
CAS No.	26328-04-1		
储存条件	常温，防潮密闭避光		
溶解性 (25°C)	DMSO 107 mg/mL (200.53 mM) H ₂ O: 20 mg/mL 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：马来酸桂哌齐特 Cinepazide 马来酸盐是血管扩张剂。

别名：马来酸桂哌齐特; Cinepazide maleate;

1-[(1-Pyrrolidinylcarbonyl)methyl]-4-(3,4,5-trimethoxycinnamoyl)piperazine maleate

物理性状及指标：

外观：.....白色至米色粉末

溶解性：.....DMSO 107 mg/mL (200.53 mM) ; H₂O: 20 mg/mL ; Ethanol Insoluble

含量：.....>99%

储存条件：常温，避光防潮密闭干燥

生物活性

产品描述	Cinepazide maleate 是 cinepazide 的马来酸盐形式，而 cinepazide 是一种血管舒张药。
靶点	Calcium channel
体内研究	Cinepazide (3 mg/kg -30 mg/kg, 静脉注射) 会使麻醉状态的狗脊椎，颈动脉，肾脏和股动脉中血流量以及心输出量暂时加大并使总体外周阻力下降，这些影响与其浓度相关。Cinepazide 具有积极的变力性和变时性。Cinepazide (30 mg/kg,静脉注射)会加强狗脊椎血管扩张神经对脊柱内腺苷酸和环腺苷酸的响应。脊柱内 cinepazide (1 mg -10 mg) 会加强脊椎血管内血液流动，增加效果与剂量相关，这一效果会被静脉中 aminophylline 预处理部分抑制而自律拮抗剂预处理没有效果。Cinepazide 吸收性良好而且 60%以上在 24 小时内会被排出体外。5 天内，通过尿液和粪便排出量大鼠为 36.7% 和 58.3%，狗为 33.4%和 68.6%，人为 61.3% 和 38.1%。静脉注射 1 mg/kg - 3 mg/kg Cinepazide 会使血压降低 4% 同时使心率提高 8%。Cinepazide 会选择性的刺激 5-HT 神经元在大脑中的机能活动，而缺氧会抑制其活性。

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。马来酸桂哌齐特 Cinepazide Maleate 是一种血管扩张剂。是一种在中国临床上用于治疗心脑血管疾病和外周血管疾病的血管扩张剂。马来酸桂哌齐特被认为是腺苷 A2 受体的增强剂, 并且还具有钙通道阻滞剂的特征。一些国家粒细胞缺乏症被撤回。可用于相关领域科研实验。

储液配置

体 积 浓度	质 量 积	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM		1.8742 mL	9.3708 mL	18.7417 mL
5 mM		0.3748 mL	1.8742 mL	3.7483 mL
10 mM		0.1874 mL	0.9371 mL	1.8742 mL
50 mM		0.0375 mL	0.1874 mL	0.3748 mL

经典实验操作 (仅供参考)

动物实验	Animal Models: 体重 170 g -200 g 的雄性 Wistar 大鼠 Formulation: 生理盐水 Dosages: 4 mg/kg, 20 mg/kg, 100 mg/kg 和 150 mg/kg Administration: 腹腔注射
-------------	--

【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。