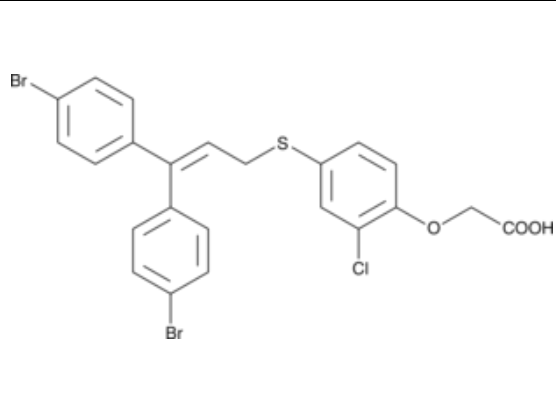


CAY10592 ; CAY-10592

产品编号：MB6148
 质量标准：>98%,BR
 包装规格：1MG
 产品形式：结晶固体

基本信息

分子式	C ₂₃ H ₁₇ Br ₂ ClO ₃ S	结 构 式	
分子量	568.7		
CAS No.	685139-10-0		
储存条件	-20°C，避光防潮密闭干燥		
溶解性 (25°C)	DMSO & DMF: 30 mg/mL Ethanol: 20 mg/mL Water 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: Cay10592 是 PPAR δ 激动剂。

别名: 2-[4-[[3,3-bis(4-bromophenyl)-2-propen-1-yl]thio]-2-chlorophenoxy]-acetic acid

物理性状及指标：

外观：.....结晶固体

UV λ_{max} :243 nm

溶解性：.....DMSO & DMF: 30 mg/mL ; Ethanol: 20 mg/mL ; Water Insoluble

纯度：.....>98% , BR

储存条件: -20°C，避光防潮密闭干燥

生物活性及研究进展：

过氧化物酶体增殖物激活受体(peroxisome proliferator-activated receptor, PPAR)是调节目标基因表达的核内受体转录因子超家族成员，1990年发现了这种能被一类脂肪酸样化合物过氧化物酶体增殖剂(peroxisome proliferators, PP) 激活，而被命名为 PP 激活受体(peroxisome proliferator activated receptor, PPAR)。根据结构的不同，PPAR 可分为 α 、 β (或 δ)和 γ 三种类型，其中 PPAR γ 主要表达于脂肪组织及免疫系统，与脂肪细胞分化、机体免疫及胰岛素抵抗关系密切，是胰岛素增敏剂噻唑烷二酮类药物(troglitazone, TZDs)作用的靶分子。PPAR γ 通过调节相关基因的表达，在脂肪形成、糖脂代谢，以及在免疫系统中发挥重要作用，并与多种疾病如糖尿病、肥胖、高血压、癌症等的发生、发展有关。尤其是 PPAR γ 是脂肪细胞分化过程中的关键因子，近年来备受关注。PPAR 激动剂是一类全新的 2 型糖尿病治疗药物。过氧化物酶体增殖物激活受体 (PPARs) α ， δ ， γ 是参与调节能量平衡以及胰岛素敏感性和葡萄糖代谢的配体激活的核转录因子。PPAR δ 受体激动剂的药理学虽然相对模糊，但最近报道在肥胖的胰岛素抵抗的恒河猴中升高高密度脂蛋白 (HDL) 胆固醇和降低血浆甘油三酯 (TG) 水平。CAY10592 是完整的 PPAR δ 激动剂 (EC₅₀ = 30nM) 在具有期望的口服药代动力学性质的大鼠 L6 肌肉细胞的脂肪酸氧化测定中。在使用人 PPAR 受体的反式激活测定中，CAY10592 充当选择性部分 PPAR δ 激动剂 (EC₅₀ = 53nM)，而对 PPAR α 或 PPAR γ 活性没有影响 至 30 μ M。4 用 CAY10592 以 20 mg

/ kg 的剂量长期治疗高脂肪喂养的 ApoB100 / CETP 转基因小鼠增加 HDL 水平，降低 LDL 和 TG 水平，并且改善胰岛素敏感性。

美仑相关产品推荐

MB1211	Rosiglitazone (BRL 49653)	BRL 49653 罗格列酮碱
MB6144	ZLN005	ZLN-005
MB6145	LG100754	LG-100754
MB6146	CAY10514	CAY-10514
MB6147	CAY10599	CAY-10599
MB6088	AZD1656	AZD-1656
MB6159	muraglitazar	BMS-298585
MB3812	T0070907	T-0070907
MB0589	PGPC	1-palmitoyl-2-glutaryl-sn-glycero-3-phosphocholine
MB0225	GW7647	GW-7647
MB0226	GW590735	GW-590735
MB0227	BMS-687453	BMS687453
MB3709	GW0742	GW-0742
MB7303	GW501516	GW-501516
MB5023	GW 9662	2-氯-5-硝基苯甲酰苯胺;GW-9662
MB3813	GSK3787	GSK-3787
MB4844	L-165041	L165041

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。CAY10592 是完整的 PPAR δ 激动剂。可用于多种疾病如糖尿病、肥胖、高血压、癌症等领域的科学研究。

【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。