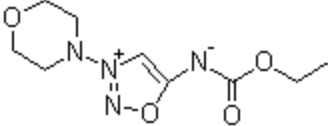


## Molsidomine; 吗多明

产品编号: MB7478  
质量标准: >98%,BR  
包装规格: 500MG  
产品形式: solid

### 基本信息

分子式	C9H14N4O4	结 构 式	
分子量	242.23		
CAS No.	25717-80-0		
储存条件	常温, 避光防潮密闭干燥		
溶解性(25°C)	30mg/ml Ethanol		
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:** 吗多明 Molsidomine 是一种口服有效的长效血管扩张药, 在肝脏中代谢为活性代谢物 Linsidomine, Linsidomine 是一种不稳定的化合物, 释放 NO, 用作血管舒张剂。

**别名:** SIN-10; Morsydomine; 1,2,3-Oxadiazolium, 5-[(ethoxycarbonyl)amino]-3-(4-morpholinyl)-, inner salt

### 物理性状及指标:

外观: .....白色至类白色固体

溶解性: .....30mg/ml Ethanol

含量: .....>98%

**储存条件:** 常温, 避光防潮密闭干燥

### 生物活性

<b>产品描述</b>	Molsidomine 是一种具有口服活性、长效的血管舒张药。它在肝脏代谢称为活性代谢物 linsidomine。Linsidomine 是一种不稳定的化合物, 一旦成为血管舒张化合物, 即释放 NO。
<b>体内研究</b>	Molsidomine (50, 100, 250 µg/kg)减少冠脉血流量但不影响冠状动脉阻力。Molsidomine 减少心肌耗氧量。心率和收缩力则不被其影响。在 molsidomine 的处理后, 心博量和心输出量下降, 由于心输出量的减少, 静脉回流减少, 血压也紧接着下降。

**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。本品吗多明 Molsidomine 是一种口服有效的长效血管扩张药, 在肝脏中代谢为活性代谢物 Linsidomine, Linsidomine 是一种不稳定的化合物, 释放 NO, 用作血管舒张剂。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		4.1283 mL	20.6415 mL	41.2831 mL
5 mM		0.8257 mL	4.1283 mL	8.2566 mL
10 mM		0.4128 mL	2.0642 mL	4.1283 mL
50 mM		0.0826 mL	0.4128 mL	0.8257 mL

### 经典实验操作 (仅供参考)

<b>动物实验</b>	Animal Models: 成年杂种犬 Formulation: 1-3%盐溶液 Dosages: 50, 100, 250 µg/kg Administration: 静脉注射
-------------	---

#### 【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。

