

Lacidipine; 拉西地平

产品编号: MB8012 质量标准: >99%,BR 包装规格: 1G;5G 产品形式: solid

基本信息

分子式	C26H33NO6		
分子量	455.55		_0_0 /\mathrea{\mtrai{\mathrea{\mtrai{\mtrea{\mtrai{\
CAS No.	103890-78-4	结	i i i i i i i i i i i i i i i i i i i
储存条件	常温,避光防潮密闭干燥		HN
溶解性 (25°C)	DMSO 91 mg/mL (199.76 mM) 式		
	Water Insoluble		
	Ethanol 22 mg/mL (48.29 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: 拉西地平 Lacidipine (Lacipil, Motens)是 L 型钙离子通道抑制剂。

别名: 3,5-Pyridinedicarboxylic acid, 4-[2-[(1E)-3-(1,1-dimethylethoxy)-3-oxo-1-propen-1-yl]phenyl]-1,4-dihydro-2,6-dimethyl-, 3,5-diethyl ester

物理性状及指标:

外观:白色至类白色固体

溶解性:DMSO 91 mg/mL (199.76 mM); Water Insoluble; Ethanol 22 mg/mL (48.29 mM)

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	Lacidipine 是一种 L-型钙离子通道抑制剂。		
靶点	L-type calcium channel		
体外研究	Lacidipine, L-型钙离子通道阻滞剂,也抑制[Ca(2+)](ER)外排,增强折叠,运输和葡糖脑苷脂酶(GC)的变种的活性。Lacidipine 重塑通过同时激活了一系列不同的分子机制使蛋白质稳态突变,即调节的钙离子体内平衡,内质网伴侣 BiP 的上调,和未折叠蛋白质响应的中度诱导。在胆固醇加载的小鼠培养的腹腔巨噬细胞中,Lacidipine 几乎完全抑制胆固醇酯化。		
体内研究	在盐加载中风倾向自发性高血压大鼠(SHRSP)中,Lacidipine 对血压没有显著效果,但抑制肾脏中血浆肾素活性(PRA)和肾素 mRNA 的反常增加。Lacidipine 恢复高盐诱导的肾素生产的生理下调,并减少左心室肥厚以及心房利钠因子和转化生长因子 β1mRNA 水平。 在去卵巢大鼠中,Lacidipine(1 和 3 毫克/千克)也有效地显著增加钙离子浓度。在盐加载中风倾向自发性高血压		





大鼠(SHRSP)中,Lacidipine,一个二氢吡啶类钙拮抗剂,减小了心脏肥大和心脏内皮素-1(ET-1)基因的过表达,并不显示收缩压(效果 SBP)的变化。在 SHRSP 中,Lacidipine 剂量相关地抑制心室肥大和 preproET-1-mRNA 表达,并表明这种效果与 SBP 变化是无关的。

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)

MB8012-S	拉西地平(标准品)
----------	-----------

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。本品拉西地平 Lacidipine (Lacipil, Motens)是 L 型钙离子通道抑制剂,可用于相关领域的科研实验。

储液配置

体积量	1 mg	5 mg	10 mg
1 mM	2.1952 mL	10.9760 mL	21.9520 mL
5 mM	0.4390 mL	2.1952 mL	4.3904 mL
10 mM	0.2195 mL	1.0976 mL	2.1952 mL
50 mM	0.0439 mL	0.2195 mL	0.4390 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。

