

产品名称：

(5-Bromopyridin-3-yl)(4-(pyrrolidin-1-yl)piperidin-1-yl)methanone

产品别名：UNC 669

生物活性：				
Description	UNC 669 is a potent antagonist of L3MBTL1(IC50=4.2 uM) and L3MBTL3(IC50=3.1 uM). IC50 value: 4.2 uM/3.1 uM (L3MBTL1/L3MBTL3) [1] Target: L3MBTL1/L3MBTL3			
Solvent&Solubility	<i>In Vitro:</i> DMSO : 50 mg/mL (147.82 mM; Need ultrasonic)			
	<div>Preparing Stock Solutions</div>	<div>Solvent Mass Concentration</div>	1 mg	5 mg
		1 mM	2.9565 mL	14.7824 mL
		5 mM	0.5913 mL	2.9565 mL
		10 mM	0.2956 mL	1.4782 mL
	*请根据产品在不同溶剂中的溶解度选择合适的溶剂配制储备液；一旦配成溶液，请分装保存，避免反复冻融造成的产品失效。 储备液的保存方式和期限 -80℃, 6 months; -20℃, 1 month。 -80℃ 储存时，请在 6 个月内使用， -20℃ 储存时，请在 1 个月内使用。 <i>In Vivo:</i> 请根据您的实验动物和给药方式选择适当的溶解方案。以下溶解方案都请先按照 In Vitro 方式配制澄清的储备液，再依次添加助溶剂： ——为保证实验结果的可靠性，澄清的储备液可以根据储存条件，适当保存；体内实验的工作液，建议您现用现配，当天使用； 以下溶剂前显示的百分比是指该溶剂在您配制终溶液中的体积占比；如在配制过程中出现沉淀、析出现象，可以通过加热和/或超声的方式助溶 1.请依序添加每种溶剂： 10% DMSO→40% PEG300 →5% Tween-80 → 45% saline Solubility: ≥ 2.5 mg/mL (7.39 mM); Clear solution 此方案可获得 ≥ 2.5 mg/mL (7.39 mM，饱和度未知) 的澄清溶液。 以 1 mL 工作液为例，取 100 μL 25.0 mg/mL 的澄清 DMSO 储备液加到 400 μL PEG300 中，混合均匀 向上述体系中加入 50 μL Tween-80，混合均匀；然后继续加入 450 μL 生理盐水定容至 1 mL。 2.请依序添加每种溶剂： 10% DMSO→ 90% (20% SBE-β-CD in saline) Solubility: ≥ 2.5 mg/mL (7.39 mM); Clear solution 此方案可获得 ≥ 2.5 mg/mL (7.39 mM，饱和度未知) 的澄清溶液。 以 1 mL 工作液为例，取 100 μL 25.0 mg/mL 的澄清 DMSO 储备液加到 900 μL 20% 的 SBE-β-CD 生理盐水水溶液中，混合均匀。 3.请依序添加每种溶剂： 10% DMSO →90% corn oil Solubility: ≥ 2.5 mg/mL (7.39 mM); Clear solution 此方案可获得 ≥ 2.5 mg/mL (7.39 mM，饱和度未知) 的澄清溶液，此方案不适用于实验周期在半个月以上的实验。 以 1 mL 工作液为例，取 100 μL 25.0 mg/mL 的澄清 DMSO 储备液加到 900 μL 玉米油中，混合均匀。			
References	[1]. James LI, et al. Small-molecule ligands of methyl-lysine binding proteins: optimization of selectivity for L3MBTL3. J Med Chem. 2013 Sep 26;56(18):7358-71.			