

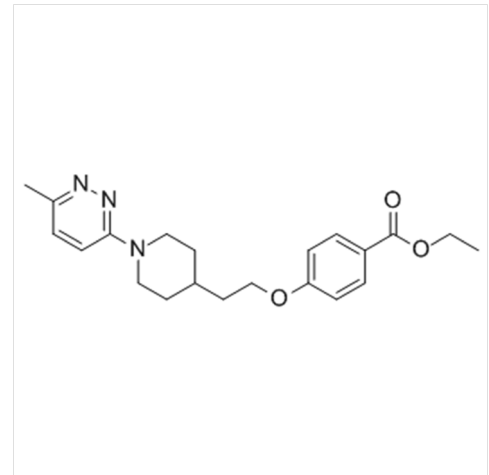
## Pirodavis (HRV capsid-binding抑制剂)

产品编号	产品名称	包装
SC3274-10mM	Pirodavis (HRV capsid-binding抑制剂)	10mM×0.2ml
SC3274-5mg	Pirodavis (HRV capsid-binding抑制剂)	5mg
SC3274-25mg	Pirodavis (HRV capsid-binding抑制剂)	25mg

### 产品简介:

#### ➤ 化学信息:

化学名	ethyl 4-[2-[1-(6-methylpyridazin-3-yl)piperidin-4-yl]ethoxy]benzoate
简称	Pirodavis
别名	R-77975, R77975, R 77975
中文名	吡罗达韦
化学式	C <sub>21</sub> H <sub>27</sub> N <sub>3</sub> O <sub>3</sub>
分子量	396.46
CAS号	124436-59-5
纯度	98%
溶剂/溶解度	Water <1mg/ml; DMSO 67mg/ml; Ethanol 7mg/ml
溶液配制	5mg加入1.26ml DMSO, 或每3.96mg加入1ml DMSO, 配制成10mM溶液。SC3274-10mM用DMSO配制。



#### ➤ 生物信息:

产品描述	Pirodavis (R 77975) is the prototype of a novel class of broad-spectrum antipicornavirus compounds; potent human rhinovirus (HRV) capsid-binding inhibitor.				
信号通路	Anti-infection				
靶点	broad-spectrum antipicornavirus	capsid-binding	—	—	—
IC50	—	—	—	—	—
体外研究	R-77975's predecessor, R 61837, a substituted phenyl-pyridazinamine, was effective in inhibiting 80% of 100 serotypes tested (EC80) at concentrations above 32 micrograms/ml, pirodavis inhibits the same percentage of viruses at 0.064 micrograms/ml. Pirodavis is also effective in inhibiting 16 enteroviruses, with an EC80 of 1.3 micrograms/ml. Pirodavis acts at an early stage of the viral replication cycle (up to 40 min after infection) and reduces the yield of selected rhinoviruses 1,000- to 100,000-fold in a single round of replication.				
体内研究	Adults with symptoms of < or =2 days' duration were randomly assigned to intranasal sprays of pirodavis (2mg per treatment) or placebo six times daily for 5 days. In people with laboratory-documented rhinovirus colds (53 in the pirodavis group, 55 in the placebo group), no significant differences in the resolution of respiratory symptoms were apparent between the groups. The median duration of illness was 7 days in each group. Similarly, scores for individual symptoms found no differences in favor of pirodavis during or after treatment.				
临床实验	N/A				
特征	N/A				

#### ➤ 相关实验数据(此数据来自于公开文献, 碧云天并不保证其有效性):

酶活性检测实验	
方法	N/A

细胞实验	
细胞系	N/A
浓度	N/A
处理时间	N/A
方法	N/A

动物实验	
动物模型	N/A
配制	N/A
剂量	N/A
给药方式	N/A

➤ **参考文献:**

1. Barnard DL, Hubbard VD, Smee DF. Antimicrob Agents Chemother. 2004 May, 48(5), 1766-72.
2. Andries K, Dewindt B, Snoeks J. Antimicrob Agents Chemother. 1992 Jan, 36(1), 100-7.
3. Hayden FG, Hippskind GJ, Woerner DH. Antimicrob Agents Chemother. 1995 Feb, 39(2), 290-4.

**包装清单:**

产品编号	产品名称	包装
SC3274-10mM	Pirodavis (HRV capsid-binding抑制剂)	10mM×0.2ml
SC3274-5mg	Pirodavis (HRV capsid-binding抑制剂)	5mg
SC3274-25mg	Pirodavis (HRV capsid-binding抑制剂)	25mg
—	说明书	1份

**保存条件:**

-20°C保存，至少一年有效。5mg和25mg包装也可以室温保存，至少6个月有效。如果溶于非DMSO溶剂，建议分装后-80°C保存，预计6个月有效。

**注意事项:**

- 本产品对人体有刺激性，操作时请小心，并注意适当防护以避免直接接触人体或吸入体内。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

**使用说明:**

1. 收到产品后请立即按照说明书推荐的条件保存。使用前可以在2,000-10,000g离心数秒，以使液体或粉末充分沉淀至管底后再开盖使用。
2. 对于10mM溶液，可直接稀释使用。对于固体，请根据本产品的溶解性及实验目的选择相应溶剂配制高浓度的储备液(母液)后使用。
3. 具体的最佳工作浓度请参考本说明书中的体外、体内研究结果或其他相关文献，或者根据实验目的，以及所培养的特定细胞和组织，通过实验进行摸索和优化。
4. 不同实验动物依据体表面积等效剂量转换表请参考如下网页：

<http://www.beyotime.com/support/animal-dose.htm>

Version 2017.11.01