

Seebio[®] 小分子抑制剂

抑制剂是一类能够与蛋白相互作用,并降低靶蛋白生物活性的分子,包括酶抑制剂、转录因子抑制剂、离子通道阻断剂等。小分子抑制剂结构具有良好的空间分散性,其化学性质决定了良好的成药性能和药物代谢动力学性质,这些特点就使得小分子抑制剂在药物研发过程及其它药物领域中表现出巨大优势,越来越受到市场的青睐。

西宝生物提供多种小分子抑制剂,涉及肿瘤、糖尿病、内分泌系统、神经系统、心血管疾病等8个研究领域,覆盖20多条热门信号通路,近300个靶点,超过2500种受体,可用于信号通路研究、靶点确认、药物筛选等研究方向,充分满足您的科研需求。咨询订购热线:400-021-8158。

一、抑制剂介绍

抑制剂 (Inhibitor):是阻滞或降低化学反应速度的物质,作用与负催化剂相当。抑制剂覆盖范围比较广泛,具有以下特点:

1、不可逆抑制:彻底破坏了酶的结构和功能。

2、可逆抑制:当去除抑制物后,酶的活性还能恢复。

- 1) 竞争性抑制-抑制物与底物结构类似而引起的抑制。
- 2) 非竞争性抑制-抑制物与底物分别结合在酶的不同位点,通过引起酶失活而起到抑制。
- 3) 反竞争性抑制-抑制物与酶和底物的复合物结合而起到抑制。

拮抗剂 (Antagonist):拮抗剂是指与受体只有较强的亲和力,而无内在活性的药物,故不产生效应,但能阻断激动药与受体结合,因而对抗或取消激动药的作用。拮抗剂只是一种抑制剂。

阻断剂/阻滞剂 (Blocker):也叫受体拮抗剂 (Receptor antagonist) 指能与受体结合,并能阻止激动剂产生效应的一类配体物质。

激动剂 (Agonist):也称兴奋剂。能增强另一种分子活性、促进某种反应的药物、酶激动剂和激素一类的分子。其与受体既有高亲和力,也有高内在活性。

效应 (Emax):也称完全激动剂。一般分为选择性的与非选择性的两种。选择性的只对某一种反应起促进作用,非选择性的对某一类反应起促进作用。

二、产品优势

- 1、结构多样,药效显著,可渗透细胞;
- 2、是老药新用、新的药物筛选的有效工具;
- 3、详细的说明书,化合物结构、靶点信息、IC50值、活性描述等;
- 4、NMR和HPLC技术保证产品高纯度。

三、部分产品列表

	货号	名称	描述
PD-1	DBY0703A	BMS-202, 99.00%	BMS-202是PD-1/PD-L1蛋白-蛋白相互作用抑制剂, 主要用于抗癌研究。
	DBY1935A	Lambrolizumab, 98.00%	Lambrolizumab是一种人源化抗体, 为PD-1的抑制剂, 用于癌症免疫的研究。
	DBY2401A	Nivolumab, 98.00%	Nivolumab是一种PD-1抗体类抑制剂, 用于晚期(转移性)非小细胞肺癌的研究。
	DBY2580A	PD-1-IN-1, 98.00%	PD-1-IN-1是PD-1的抑制剂, 来自专利WO 2015033299 A1。
	DBY2581A	PD1-PDL1 inhibitor 1, 99.00%	PD1-PDL1 inhibitor 1是PD-1/PD-L1蛋白/蛋白相互作用的抑制剂, 是一种免疫调节剂。

	货号	名称	描述
EGFR	DBY0122A	(-)-Epigallocatechin Gallate, 99.00%	(-)-Epigallocatechin Gallate 是一种天然的多酚黄酮类化合物, 能够抑制 EGFR, HER2 和 HER3 的活化, 具有抗肿瘤活性。
	DBY0326A	Afatinib, 99.00%	Afatinib是一种不可逆的EGFR/HER2双重抑制剂, 对EGFRwt, EGFR L858R, EGFR L858R/T790M都具有抑制作用, IC50值分别为0.5nM, 0.4nM, 10nM和14nM。
	DBY0327A	Afatinib dimaleate, 99.00%	Afatinib dimaleate是一种不可逆的EGFR/HER2抑制剂, 有效作用于野生型和突变型EGFR和HER2, 作用于EGFRwt, EGFR L858R, EGFR L858R/T790M和HER2, IC50分别为0.5nM, 0.4nM, 10nM和14nM。
	EBY0330A	AG-1478, 99.00%	AG-1478是一种选择性的EGFR酪氨酸激酶抑制剂, IC50为3nM。
	EBY0331A	AG-490, 98.00%	AG-490是一种酪氨酸激酶抑制剂, 抑制EGFR和Stat-3。
	DBY0373A	Altiratinib, 95.00%	Altiratinib(DCC-2701)是多靶点激酶抑制剂, 抑制MET, TIE2, VEGFR2, FLT3, Trk1, Trk2和Trk3的IC50值分别为2.7, 8, 9.2, 9.3, 0.85, 4.6, 0.83nM。
	DBY0437A	Anlotinib, 99.00%	Anlotinib是一种新型多靶点酪氨酸激酶抑制剂, 主要用于抑制VEGFR2/3, FGFR1-4, PDGFR α/β , c-Kit和Ret。
	DBY0438A	Anlotinib Dihydrochloride, 99.00%	Anlotinib Dihydrochloride是一种新型多靶点酪氨酸激酶抑制剂, 主要用于抑制VEGFR2/3, FGFR1-4, PDGFR α/β , c-Kit和Ret。
	EBY0443A	Apatinib, 99.00%	Apatinib是一种选择性的VEGFR2抑制剂, IC50为1nM。Apatinib也有效抑制Ret, c-Kit和c-Src活性, IC50s分别为13, 429和530nM, 浓度高达10 μ M时, Apatinib对EGFR, Her-2和FGFR1也无作用效果。
	EBY0539A	Axitinib, 99.00%	Axitinib是一种VEGFR抑制剂, 高浓度时也抑制PDGFR, 作用于VEGFR1, VEGFR2, VEGFR3和PDGFR β , IC50分别为0.1 nM, 0.2nM, 0.1-0.3nM和1.6nM。

	货号	名称	描述
HER2	DBY0122A	(-)-Epigallocatechin Gallate, 99.00%	(-)-Epigallocatechin Gallate 是一种天然的多酚黄酮类化合物,能够抑制 EGFR, HER2 和 HER3 的活化,具有抗肿瘤活性。
	DBY0326A	Afatinib, 99.00%	Afatinib是一种不可逆的EGFR/HER2双重抑制剂,对EGFRwt, EGFR L858R, EGFR L858R/T790M都具有抑制作用, IC50值分别为0.5nM, 0.4nM, 10nM和14nM。
	DBY0327A	Afatinib dimaleate, 99.00%	Afatinib dimaleate是一种不可逆的EGFR/HER2抑制剂,有效作用于野生型和突变型EGFR和HER2,作用于EGFRwt, EGFR L858R, EGFR L858R/T790M和HER2, IC50分别为0.5nM, 0.4nM, 10nM和14nM。
	DBY1820A	Irbinitinib, 98.00%	Irbinitinib (ARRY-380; ONT-380)是高效的选择性的HER2抑制剂, IC50值为8nM。
	EBY2364A	Neratinib, 98.00%	Neratinib是一种可口服的,不可逆的tyrosine kinase抑制剂,能够抑制HER2和EGFR的活性, IC50值分别为59nM和92nM。
	EBY2449A	NVP-ADW742, 99.00%	NVP-ADW742(ADW742; GSK 552602A)是IGF-1R选择性抑制剂, IC50为170nM, 比对InsR的抑制性强16倍, 对HER2, PDGFR, VEGFR-2, Bcr-Abl和c-Kit活性极低。
	DBY2600A	Pertuzumab, 99.00%	Pertuzumab是一种人源化单克隆抗体,是一种HER2二聚抑制剂。可用于治疗转移性HER2 阳性乳腺癌。
	DBY3386A	Trastuzumab, 99.00%	Trastuzumab是一种人源化单克隆抗体,其以高亲和力与HER2选择性结合。Trastuzumab已被批准用于治疗HER2阳性转移性乳腺癌和HER2阳性胃癌。

	货号	名称	描述
BTK	DBY0137A	(±)-Zanubrutinib, 99.00%	(±)-Zanubrutinib是一种有效的选择性Bruton's酪氨酸激酶(Btk)抑制剂。
	DBY0290A	Acalabrutinib, 98.00%	Acalabrutinib是一种新颖的,有效的,选择性的BTK抑制剂,在人全血CD69 B细胞激活试验中, IC50和EC50分别为3nM和8nM。
	EBY0535A	AVL-292, 99.00%	AVL-292是一种有效的Btk激酶活性抑制剂, IC50Kinact/Ki为7.69x104M-1s-1s。
	DBY0723A	BMS-935177, 99.00%	BMS-935177是有效,选择性,可逆的布鲁顿酪氨酸激酶(Btk)抑制剂, IC50值为3nM。
	DBY0727A	BMX-IN-1, 98.00%	BMX-IN-1是一种选择性的,不可逆的bone marrow tyrosine kinase on chromosome X (BMX)抑制剂,在BMX ATP结合域中,靶作用于Cys496, IC50值为8nM;同时作用于BTK, IC50值为10.4nM。
	DBY0759A	Btk inhibitor 2, 98.00%	Btk inhibitor 2是布鲁顿酪氨酸激酶(BTK)抑制剂来自专利US 20170224688 A1。
	EBY0895A	CGI-1746, 95.00%	CGI-1746是一种有效的,高选择性的Btk抑制剂, IC50值为1.9 nM。
	DBY1354A	Evobrutinib, 98.00%	Evobrutinib是BTK的抑制剂,来自专利US20140162983化合物实例0174。
	DBY1493A	GDC-0834, 98.00%	GDC-0834是一种有效的选择性BTK抑制剂。GDC-0834抑制BTK,在体外酶实验和细胞实验中, IC50分别为5.9和6.4nM,而在小鼠和大鼠体内, IC50分别为1.1和5.6μM。

CDK	货号	名称	描述
	DBY0172A	1-Naphthyl PP1, 98.00%	1-Naphthyl PP1(1-NA-PP1) 是src家族抑制剂, 对v-Src, c-Fyn, c-Abl, CDK2和CAMK II的IC50分别为1.0, 0.6, 0.6, 18和22 μ M。
	DBY0571A	AZD-5438, 99.00%	AZD-5438是一种有效的CDK1/2/9抑制剂, IC50值分别为16 nM/6nM/20nM;同时抑制GSK3 β , 对CDK5/6的作用较弱。
	DBY0677A	BIO, 98.00%	BIO是一种有效的, 选择性的GSK-3和CDK1-cyclinB复合体抑制剂, 能够抑制GSK-3 α β /CDK1/CDK5的活性, IC50值分别为5nM/320nM/80nM。
	EBY1169A	Dinaciclib, 99.00%	Dinaciclib是一种有效的选择性CDK抑制剂, 抑制CDK2, CDK5, CDK1和CDK9活性, IC50分别为1, 1, 3和4nM。
	DBY1409A	Flavopiridol, 99.00%	Flavopiridol是一种CDK的广谱抑制剂, 与ATP竞争性地抑制CDK1, CDK2, CDK4和CDK6的活性, IC50值约为40nM。
	DBY1593A	GSK1904529A, 98.00%	GSK1904529A是IGF-1R和IR的选择性抑制剂, IC50分别为27 nM和25nM, 对Akt1/2, Aurora A/B, B-Raf, CDK2, EGFR的抑制性相对较弱。
	DBY1633A	GW 441756, 99.00%	GW 441756是特异的高活性原肌球蛋白相关激酶A (TrkA) 抑制剂, IC50为2nM, 对c-Raf1和CDK2几乎无活性。
	DBY1635A	GW 5074, 98.00%	GW 5074是一种有效的, 选择性的c-Raf 抑制剂, IC50 值为9 nM;对JNK1/2/3, MEK1, MKK6/7, CDK1/2, c-Src, p38MAP, VEGFR2或c-Fms等没有作用。
	DBY1638A	GW2580, 98.00%	GW2580是一种选择性的CSF-1R抑制剂, 能够抑制c-FMS活性, IC50值为30nM, 对其选择性是对b-Raf, CDK4, c-KIT, c-SRC, EGFR, ERBB2/4, ERK2, FLT-3, GSK3, ITK, JAK2等的150-500倍。
	DBY1784A	Indirubin-3'-monoxime, 99.00%	Indirubin-3'-monoxime是一种有效的GSK-3 β 抑制剂, 相对较弱的5-Lipoxygenase抑制剂, IC50值分别为22nM和7.8-10 μ M;同时对CDK5/p25和CDK1/cyclinB也有作用, IC50 值分别为100和180nM。

ALK	货号	名称	描述
	DBY0256A	A 83-01, 98.00%	A 83-01是一种有效的TGF- β I型受体ALK5, 及ALK4和ALK7抑制剂, 能够抑制ALK5, ALK4和ALK7诱导的转录, IC50值分别为12, 45和7.5nM。
	DBY0257A	A 83-01 sodium salt, 98.00%	A 83-01 sodium salt是一种有效的TGF- β I型受体ALK5, 及ALK4和ALK7抑制剂, 能够抑制ALK5, ALK4和ALK7诱导的转录, IC50值分别为12, 45和7.5nM。
EBY0359A	ALK-IN-1, 99.00%	ALK-IN-1是ALK激酶高效选择性抑制剂, 出自专利US20140066406 A1。	

ALK	货号	名称	描述
	DBY0375A	Altretamine, 99.00%	Altretamine 是一种烷化剂 (alkylator), 具有抗肿瘤活性。
	EBY0497A	ASP3026, 99.00%	ASP3026是高活性ALK抑制剂, IC50为3.5nM。
	DBY0641A	Belizatinib, 99.00%	Belizatinib是一种有效的, 可口服的ALK和TRKA、TRKB、TRKC 双重抑制剂, 对野生型重组ALK的IC50值为0.7nM。
	DBY0749A	Brigatinib, 99.00%	Brigatinib是一种有效的, 选择性的ALK 抑制剂, IC50 值为0.6 nM。
	DBY0769A	Busulfan, 98.00%	Busulfan是一种有效的烷化剂(alkylator), 具有化疗作用。
	EBY0831A	Carmustine, 99.00%	Carmustine是一种抗肿瘤化疗剂, 为DNA和RNA的烷化剂 (alkylator)。
	DBY0878A	CEP-28122 mesylate salt, 99.00%	CEP-28122甲磺酸盐是一种高度有效的选择性ALK抑制剂, IC50值为1.9±0.5nM。

SYK	货号	名称	描述
	DBY0619A	BAY 61-3606 dihydrochloride, 97.00%	BAY 61-3606 dihydrochloride是一种有效的, 选择性的, 可逆的, ATP竞争性的Syk tyrosine kinase抑制剂, IC50值为10 nM;对 Btk, Fyn, Itk, Lyn和Src无抑制作用。
	DBY0882A	Cerdulatinib, 99.00%	Cerdulatinib是一种高效、可口服的, ATP竞争性的JAK和SYK的抑制剂, 对TYK2和SYK的IC50值分别为0.5nM和32nM。
	DBY1580A	GS-9973, 99.00%	GS-9973是一种可口服的, 选择性的Syk抑制剂, IC50值为7.7 nM。
	DBY2656A	Piceatannol, 99.00%	Piceatannol是蛋白质酪氨酸激酶Syk的选择性抑制剂, 它能够抑制ICa _L , Ito, IKr, Ca ²⁺ 转移和除了IK1的Na ⁺ -Ca ²⁺ 交换。
	EBY2680A	PKC412, 98.00%	PKC412是一种蛋白激酶C(PKC)的抑制剂, 同时可抑制PKC亚型(α, β, γ), PDFRβ, VEGFR2, Syk, PKCη, Flk-1, Flt3, Cdk1/B, PKA, c-Kit, c-Fgr, c-Src, VEGFR1和EGFR。
	DBY2759A	PRT-060318, 98.00%	PRT-060318 (PRT318)是新颖选择性的酪氨酸激酶(Syk)抑制剂, IC50值为4nM。
	EBY2760A	PRT062607 Hydrochloride, 98.00%	PRT062607 hydrochloride是一种有效的纯化的Syk抑制剂, IC50为1-2nM。
	EBY2808A	R406, 96.00%	R406是一种ATP竞争性的Syk抑制剂, Ki为30nM, 有效抑制Syk激酶活性, IC50为41nM。
	DBY2813A	R788 disodium hexahydrate, 98.00%	R788钠盐水合物(Fostamatinib)是R406的原药, 为Syk抑制剂, IC50为41nM。

	货号	名称	描述
PDGFR	DBY0244A	740 Y-P, 96.00%	740 Y-P (PDGFR 740Y-P)是有效,可渗透细胞的PI3K活化物。
	DBY0437A	Anlotinib, 99.00%	Anlotinib是一种新型多靶点酪氨酸激酶抑制剂,主要用于抑制VEGFR2/3, FGFR1-4, PDGFR α/β , c-Kit和Ret。
	DBY0438A	Anlotinib Dihydrochloride, 99.00%	Anlotinib Dihydrochloride是一种新型多靶点酪氨酸激酶抑制剂,主要用于抑制VEGFR2/3, FGFR1-4, PDGFR α/β , c-Kit和Ret。
	EBY0539A	Axitinib, 99.00%	Axitinib是一种VEGFR抑制剂,高浓度时也抑制PDGFR,作用于VEGFR1, VEGFR2, VEGFR3 和 PDGFR β , IC50分别为0.1 nM, 0.2nM, 0.1-0.3nM和1.6nM。
	EBY0667A	BIBF 1120, 99.00%	BIBF1120是一种有效的VEGFR1/2/3, FGFR1/2/3和PDGFR α/β 三重抑制剂, IC50值分别为34 nM/13 nM/13 nM, 69nM/37nM/108nM和59nM/65nM。
	DBY0668A	BIBF 1120 esylate, 99.00%	BIBF 1120 esylate是一种有效的 VEGFR1/2/3, FGFR1/2/3和PDGFR α/β 三重抑制剂, IC50值分别为34nM/13nM/13nM, 69nM/37nM/108nM和59nM/65nM。
	DBY0879A	CEP-32496, 99.00%	CEP-32496是BRAF (V600E/WT)和c-Raf抑制剂, Kd分别为14nM/36nM和39nM, 同时还能抑制Abl-1, c-Kit, Ret, PDGFR β 和VEGFR2, 对MEK-1, MEK-2, ERK-1和ERK-2无明显亲和力。
	DBY0908A	CHIR-124, 98.00%	CHIR-124是一种有效的,选择性的Chk1抑制剂, IC50值为0.3 nM;同时可有效抑制PDGFR和FLT3, IC50值分别为6.6nM和5.8nM。
	EBY1000A	Crenolanib, 99.00%	Crenolanib是一种有效的,选择性的PDGFR α/β , FLT3抑制剂, Kd值分别为2.1nM/3.2nM, 0.74nM, 对PDGFR的选择性是对c-Kit, VEGFR-2, TIE-2, FGFR-2, EGFR, erbB2和Src的100多倍。
	EBY1213A	Dovitinib, 99.00%	Dovitinib是多靶点的酪氨酸激酶抑制剂,抑制FLT3, c-Kit, FGFR1/3, VEGFR1/2/3和PDGFR α/β 的IC50值分别为1, 2, 8/9, 10/13/8, 27/210nM。
	DBY1296A	ENMD-2076, 98.00%	ENMD-2076是多靶点激酶抑制剂,抑制AuroraA, Flt3, KDR/VEGFR2, Flt4/VEGFR3, FGFR1, FGFR2, Src, PDGFR α 的IC50值分别为1.86, 14, 58.2, 15.9, 92.7, 70.8, 20.2and 56.4nM。

	货号	名称	描述
VEGFR	DBY0373A	Altiratinib, 95.00%	Altiratinib (DCC-2701)是多靶点激酶抑制剂,抑制 MET, TIE2, VEGFR2, FLT3, Trk1, Trk2和Trk3的IC50值分别为2.7, 8, 9.2, 9.3, 0.85, 4.6, 0.83nM。
	DBY0437A	Anlotinib, 99.00%	Anlotinib是一种新型多靶点酪氨酸激酶抑制剂,主要用于抑制VEGFR2/3, FGFR1-4, PDGFR α/β , c-Kit和Ret。

VEGFR	货号	名称	描述
	DBY0438A	Anlotinib Dihydrochloride, 99.00%	Anlotinib Dihydrochloride是一种新型多靶点酪氨酸激酶抑制剂,主要用于抑制VEGFR2/3, FGFR1-4, PDGFR α / β , c-Kit和Ret。
	EBY0443A	Apatinib, 99.00%	Apatinib是一种选择性的VEGFR2抑制剂, IC50为1nM。Apatinib也有效抑制Ret, c-Kit和c-Src活性, IC50s分别为13, 429和530nM, 浓度高达10 μ M时, Apatinib对EGFR, Her-2和FGFR1也无作用效果。
	EBY0539A	Axitinib, 99.00%	Axitinib是一种VEGFR抑制剂, 高浓度时也抑制PDGFR, 作用于VEGFR1, VEGFR2, VEGFR3和PDGFR β , IC50分别为0.1nM, 0.2nM, 0.1-0.3nM和1.6nM。
	EBY0541A	AZ 628, 99.00%	AZ628是Raf抑制剂, 对于BRAF, BRAFV600E和c-Raf-1的IC50分别为105nM, 34nM和29nM, 同时还抑制VEGFR2, DDR2, Lyn, Flt1, FMS等。
	EBY0667A	BIBF 1120, 99.00%	BIBF1120是一种有效的VEGFR1/2/3, FGFR1/2/3和PDGFR α / β 三重抑制剂, IC50值分别为34nM/13nM/13nM, 69nM/37nM/108nM和59nM/65nM。
	DBY0668A	BIBF 1120 esylate, 99.00%	BIBF 1120 esylate是一种有效的VEGFR1/2/3, FGFR1/2/3和PDGFR α / β 三重抑制剂, IC50值分别为34nM/13nM/13nM, 69nM/37nM/108nM和59nM/65nM。
	EBY0789A	Cabozantinib, 99.00%	Cabozantinib是一种有效的受体酪氨酸激酶抑制剂, 抑制VEGFR2, c-Met, Kit, Axl和Flt3, IC50分别为0.035, 1.3, 4.6, 7和11.3nM。
	DBY0879A	CEP-32496, 99.00%	CEP-32496是BRAF (V600E/WT) 和c-Raf抑制剂, Kd分别为14nM/36nM和39nM, 同时还能抑制Abl-1, c-Kit, Ret, PDGFR β 和VEGFR2, 对MEK-1, MEK-2, ERK-1和ERK-2无明显亲和力。

Bcr-Abl	货号	名称	描述
	DBY0492A	Asciminib, 98.00%	Asciminib (ABL001)是一种有效和选择性的变构Bcr-Abl抑制剂;抑制Ba/F3细胞生长的IC50值为0.25nM。
	EBY0587A	Bafetinib, 99.00%	Bafetinib (INNO-406)是一种有效的双重Bcr-Abl/Lyn抑制剂, IC50值为5.8nM/19nM。
	DBY1104A	DCC-2036, 99.00%	DCC-2036 是一种 Bcr-Abl 抑制剂抑制剂, 作用于 Abl1WT 和 Abl1T315I, IC50分别为0.8nM和4nM, 也抑制SRC, KDR, FLT3和Tie-2, 低活性作用于c-Kit。
	DBY1562A	GNF-7, 99.00%	GNF-7抑制Bcr-Abl WT和Bcr-Abl T315I, IC50分别为133nM和61nM。

	货号	名称	描述
Bcr-Abl	DBY1764A	Imatinib, 99.00%	Imatinib是一种c-Kit, Bcr-Abl和PDGFR酪氨酸激酶抑制剂, 抑制SLF依赖性的c-Kitwt 激活, IC50为100nM。
	DBY1765A	Imatinib Mesylate, 99.00%	Imatinib Mesylate 是 c-Kit, Bcr-Abl 和 PDGFR酪氨酸激酶抑制剂, 抑制SLF非依赖性的c-Kitwt 激酶激活, IC50为100 nM。
	EBY2394A	Nilotinib, 99.00%	Nilotinib是一种二代酪氨酸激酶(TKI)抑制剂, 作用于BCR-ABL比Imatinib有效, 且有效作用于多种抗Imatinib的BCR-ABL 突变型。
	DBY2395A	Nilotinib monohydrochloride monohydrate, 99.00%	Nilotinib (AMN-107)是Bcr-Abl抑制剂, IC50低于30nM。
	EBY2449A	NVP-ADW742, 99.00%	NVP-ADW742(ADW742;GSK 552602A)是IGF-1R选择性抑制剂, IC50为170nM, 比对InsR的抑制性强16倍, 对HER2, PDGFR, VEGFR-2, Bcr-Abl和c-Kit活性极低。
	EBY3539A	WP1130, 99.00%	WP1130通过快速下调Bcr-Abl, 而抑制Bcr-Abl自身活化, IC50为1.8 μM。WP1130也是一种去泛素化酶(deubiquitinase)抑制剂。
	EBY3551A	XL228, 99.00%	XL228是多靶点的酪氨酸激酶抑制剂, 对Bcr-Abl, Aurora A, IGF-1R, Src和Lyn的IC50值分别为5, 3.1, 1.6, 6.1, 2nM。

欲了解其他产品详细信息, 请拨打电话: 400-021-8158

所有产品仅用于工业应用或者科学研究等非医疗目的, 不可直接作用于人体或动物, 非药用, 非食用。

产品紧急订购咨询



业务一部
13817370081



业务二部
13817370080



业务三部
13817678381



业务四部
18301893121



西宝官网



西宝官微

关爱生命 舞动世界

西宝生物科技(上海)股份有限公司

全国服务热线: 400-021-8158

官网: www.seebio.cn 商城: mall.seebio.cn 邮箱: market@seebio.cn