



威尼斯德生物科技（北京）有限公司
V-LEADER BIOTECHNOLOGY(BEIJING)CO.,LTD

Gene Pulser 830型方波电穿孔仪

› Gene Pulser 830 Electroporator



- 产品说明
- 工作原理
- 性能与优点
- 配置参数
- 应用领域
- 应用案例



公司简介

COMPANY PROFILE

威尼斯生物科技（北京）有限公司是一家致力于生命科学仪器的研发和生产制造以及销售的技术型企业。公司具备完善的生产、组装和检验条件，生产和管理过程严格执行ISO9001质量管理体系。公司成立之初就坚持“科技铸造完美产品”的制造理念，积极与国内多家科研院所建立联合开发关系，为实验室提供智能化、人性化产品。企业凭借可靠的产品质量和优质的服务，产品遍布市场。我们承诺将以专业的技术服务和不断的技术积累打造高性能智能化实验室生命科学仪器的系统解决方案，努力推动生命科学的快速发展，为生命科学添砖加瓦。为推动国产生命科学仪器研发，公司先后与浙江大学、上海科技大学、武汉大学、广西大学、河北工业大学等知名院校进行产学研合作，并取得了突破性进展，到目前为止公司拥有多项自主知识产权和软件著作权。



公司目前主要研发和生产的产品包括双波全能型电穿孔仪、指数衰减型电穿孔仪、方波电穿孔仪、紫外外交联仪、分子杂交仪、原位杂交仪、全自动稀释螺旋接种仪等生命科学仪器，其中双波全能型电穿孔仪填补了国内电转染设备领域的空白，解决国产科学仪器“空心化”问题。

公司秉承“以质量为根本、以产品为载体、以市场为导向、以客户为中心”的经营理念，打造超高性价比的卓越产品、完善周到细微的售后服务，为客户创造更高价值是我们努力追求的目标！威尼斯公司将深入贯彻新发展理念，不断创新，锐意进取，优化产品结构和性能，提升服务能力。努力打造成为技术领先、产品一流、具有国际竞争力的生命科学设备制造商。



方波电穿孔仪

Gene Pulser 830

高精度脉冲传输

预脉冲采样电阻测量

预设常用细胞株程序

高转染效率极性转换

实时监测电弧保护

产品说明

PRODUCT DESCRIPTION

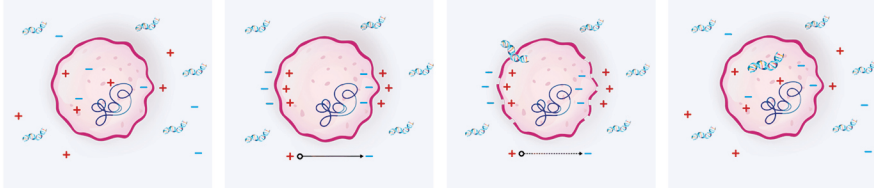
Gene Pulser 830型方波电穿孔仪，采用一体化设计思路，可调的电压和脉冲参数，范围宽广且调节精细，是一款高精度方波电穿孔系统。

电穿孔法是利用其提供的电场强度与脉冲时间将核酸、蛋白质以及其它分子导入多种细胞的一种高效技术。通过高强度的电场作用，瞬时提高细胞膜的通透性，从而吸收周围介质中的外源分子。这种技术可以将核苷酸、DNA与RNA、蛋白、糖类、染料以及病毒颗粒等导入原核和真核细胞内。电转化法相对于其它转化方法，不采用任何化学试剂，低毒性，操作方便，高效转染效率与存活率，是一种有效的替代方法。广泛用于哺乳动物细胞转染、植物原生质和完整植物细胞或组织转化，活体、离体蛋白/药物/基因转移，核转移和胚胎操作，部分细菌酵母的转化。

工作原理

WORKING PRINCIPLE

- ① 细胞与外源DNA混合
- ② 施加电场，细胞膜重排小孔形成
- ③ 外源DNA进入细胞
- ④ 外加电场消失
细胞膜表面小孔关闭

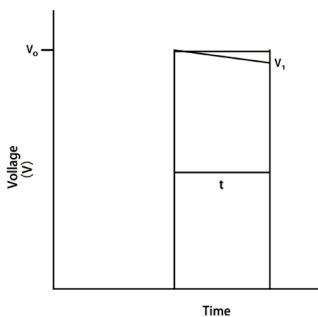


性能与优点

PERFORMANCE AND BENEFITS

■ 波形图实时显示

一种全新的方法检测和记录电脉冲参数确保用户实验可重复性

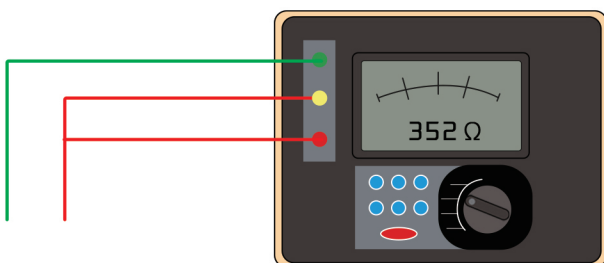


■ 电路与电弧保护

独特的电路设计预防电火花的产生，确保实验重复性并保护样品，当脉冲或者电路中断时，可安全自动放电。

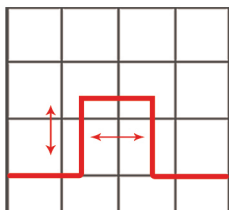


■ 支持预脉冲样品电阻测量功能



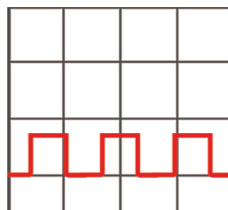
■ 电压与脉冲次数预优化程序

独特的电压与脉冲次数预优化程序供客户选择



脉冲时间

电场强度



脉冲次数

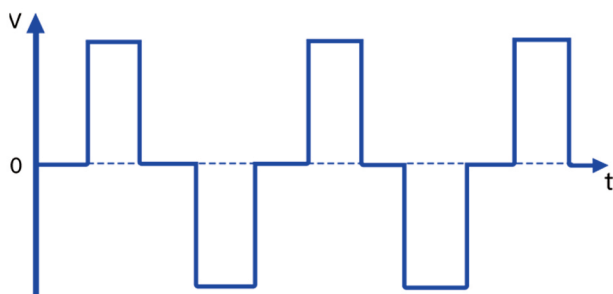
■ 具有脚控开关

方便用户高效操作



■ 极性转换功能

增加转染效率



性能与优点

PERFORMANCE AND BENEFITS

■ 用户友好数字化界面

10寸触摸屏，具有直观的编程以控制所有参数，实时显示电穿孔后参数以及脉冲波形，包括实际电压、脉冲时间、脉冲间隔、脉冲个数等。



■ 独立电转座设计

操作方便，便于移动，适用于超净台无菌操作



■ 预设常用哺乳动物细胞株的优化程序

Mammalian Cells	
CHO	A549
Cos7	CV1
3T3	K562
293	HL60
HeLa	Jurkat
BHK21	HuT78

配置参数

CONFIGURATION PARAMETER

脉冲波形	方波
工作状况	开机自检功能
面板接口	数字式用户接口，10寸大屏幕液晶显示
高压模式	
电压范围	200-3000VDC/ $\pm 2\text{v}$
电容容量	10、15、25、35、40、50uF
内置电阻	50-2000 Ω 步阶 50 Ω 或者 ∞
脉冲时间 (脉冲下垂<5%)	0.005-10ms
时间精度	0.001--100ms/1us
	100-1000ms/10us
	1-100s/1ms
低压模式	
电压范围	5-500VDC/ $\pm 1\text{v}$
电容容量	25-3275uF 步阶 25 uF
内置电阻	50-2000 Ω 步阶 50 Ω 或者 ∞
脉冲时间 (脉冲下垂<5%)	0.005-100ms
时间精度	0.001--100ms/1us
	100-1000ms/10us
	1-100s/1ms
脉冲间隔	0.001-10s
脉冲个数	支持 1-99 个不同脉冲时间和脉冲间隔的不同脉冲波形
供电模式	单次实验 2 秒后可继续进行实验
安全性	独特的电路设计预防电火花的产生，确保实验重复性并保护样品，当脉冲或者电路中断时，可安全自动放电

转染步骤

STEP



STEP 1:真核悬浮细胞



STEP 2:将细胞加入电极杯中



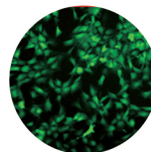
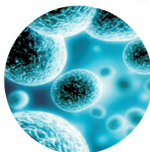
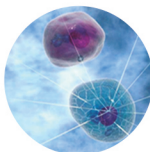
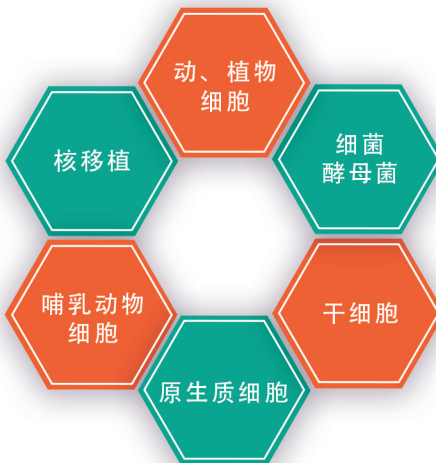
STEP 3:电穿孔脉冲



STEP 4:分析基因表达结果

应用范围

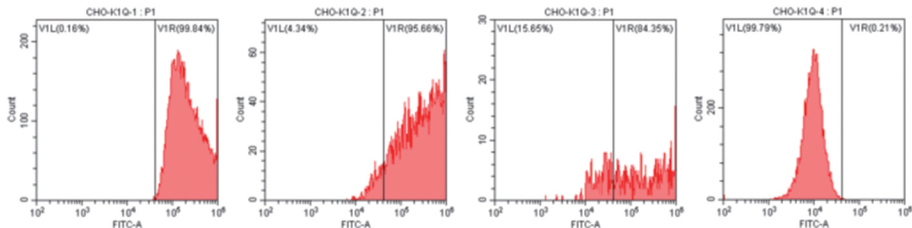
APPLICATIONS



应用举例

APPLICATION EXAMPLES

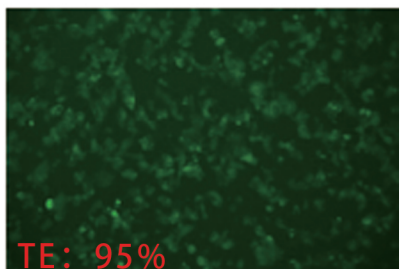
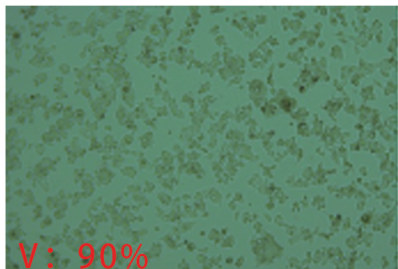
1. CHO-K1悬浮细胞, GFP重组质粒



序号	质粒浓度	电压	活率	GFP 阳性率	备注
1	100ug/ml	180V	76.5%	99.8%	
2	100ug/ml	180V	81.2%	95.6%	
3	150ug/ml	220V	23.8%	84.3%	
4	0	0	87.2%	0.2%	对照

2. HepG2, GFP mRNA

135V; 10ms; 2mm



参考文献 (REFERENCE)

1. Kubiniec RT, Liang H, Hui SW: Effect of pulse length and pulse strength on transfection by electroporation. *BioTechniques* 1990, 8:16-20.
2. Watanabe SY, Albsoul-Younes AM, Kawano T, Itoh H, Kaziro Y, Nakajima S, Nakajima Y: Calcium phosphate-mediated transfection of primary cultured brain neurons using GFP expression as a marker: application for single neuron electrophysiology. *Neurosci Res* 1999, 33:71-78.
3. Teissie J, Golzio M, Rols MP: Mechanisms of cell membrane electroporabilization: a minireview of our present knowledge. *Biochim Biophys Acta* 2005, 1724:270-280.
4. Mir LM, Bureau MF, Gehl J, Rangara R, Rouy D, Caillaud JM, Delaere P, Branellec D, Schwartz B, Scherman D: High-efficiency gene transfer into skeletal muscle mediated by electric pulses. *Proc Natl Acad Sci USA* 1999, 96:4262-4267.
5. Colleoni S, Donofrio G, Lagutina I, Duchi R, Galli C, Lazzari G: Establishment, differentiation, electroporation, viral transduction, and nuclear transfer of bovine and porcine mesenchymal stem cells. *Cloning Stem Cells* 2005, 7:154-165.
6. Peister A, Mellad JA, Wang M, Tucker HA, Prockop DJ: Stable transfection of MSCs by electroporation. *Gene Therapy* 2004, 11:224-228.
7. Ahmed S, Reynolds BA, Weiss S: BDNF enhances the differentiation but not the survival of CNS stem cell-derived neuronal precursors. *J Neurosci* 1995, 15:5765-5778.
8. Lu P, Jones LL, Tuszyński MH: BDNF-expressing marrow stromal cells support extensive axonal growth at sites of spinal cord injury. *Exp Neurol* 2005, 191:344-360.



威尼德生物科技（北京）有限公司
V-LEADER BIOTECHNOLOGY(BEIJING)CO.,LTD

电 话：15300013623

邮 箱：weneed2022@126.com

网 址：www.bio-vleader.com

地 址：北京市通州区永乐店镇柴屯村东(联航大厦)1-4201

