Journal of Electrochemistry

Volume 12 | Issue 3

2006-08-28

Immobilization of Cytochrome c on the Surface of Single-wall Carbon Nanotube and Its Direct Electron Transfer and Electrocatalysis

Ya-jing YIN

Ya-fen LV

Ping WU

Pan DU

Yan-mao SHI

Chen-xin CAI

Recommended Citation

Ya-jing YIN, Ya-fen LV, Ping WU, Pan DU, Yan-mao SHI, Chen-xin CAI. Immobilization of Cytochrome c on the Surface of Single-wall Carbon Nanotube and Its Direct Electron Transfer and Electrocatalysis[J]. *Journal of Electrochemistry*, 2006, 12(3): 298-303. DOI: 10.61558/2993-074X.1741 Available at: https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol12/iss3/13

This Article is brought to you for free and open access by Journal of Electrochemistry. It has been accepted for inclusion in Journal of Electrochemistry by an authorized editor of Journal of Electrochemistry.

文章编号:1006-3471(2006)03-0298-006

细胞色素 c在单壁碳纳米管表面的固定、 直接电子转移及电催化

印亚静,吕亚芬,吴 萍,杜 攀,石彦茂,蔡称心^{*}

(南京师范大学化学与环境科学学院,分子医学生物技术江苏省重点实验室,江苏南京 210097)

摘要: 应用吸附法将细胞色素 c(Cyto c)固定在单壁碳纳米管 (SWNT)表面. 红外光谱 (\mathbb{R})显示被固定的 Cyto c能保持原有的空间结构,没有发生变性. 循环伏安测试表明, Cyto c在 SWNT表面能发生稳定的直接电 子转移,其 $i \sim E$ 曲线上出现一对良好的、几乎对称的氧化还原峰. 式量电位 E^0 基本不随扫速的增加而变化 (在 20 mV ~ 120 mV / s的扫速范围内, E^0 平均值为 0 165 ± 0 001V). 实验同时给出,吸附在 SWNT表面的 Cyto c仍能保持其对 H₂O₂电化学还原的生物电催化活性.

关键词: 碳纳米管;修饰电极;直接电化学;细胞色素 *c* 中图分类号: O 646 **文献标识码**: A

氧化还原蛋白质和酶直接电子转移反应的研 究对于开发新型生物电化学传感器 [1] 及生物燃料 电池^[2]等具有十分重要的意义,因而引起了众多 研究者的广泛关注^[3-13]. 细胞色素 c(Cyto c)是一 种水溶性的含血红素类氧化还原蛋白质 ,存在于线 粒体内外膜之间的细胞质中,其生理功能是在 Cyto c还原酶和 Cyto c氧化酶之间传递电子, Cyto c经 常作为典型代表用于研究血红素类氧化还原蛋白 质和酶的结构以及热力学、动力学和直接电子转移 反应,并以此揭示生物活细胞膜内外的电荷传递机 理. Cyto c在裸电极 (如 Au、Ag和玻碳电极等)表 面的电子转移速率非常小,往往表现不出可觉察的 氧化还原峰.为了能有效地实现 Cyto c在电极表面 的电子转移 需在电极表面修饰一层或在溶液中加 入能促进 Cyto c直接电子转移的促进剂或采用新 型的电极材料用于固定和促进其电子转移^[14-18].

碳纳米管 (CNT)因其独特的几何尺寸、优良的 电子传导特性以及在生物传感和催化方面表现出

7

优良的性质等而受到广泛关注. 至今,已被用于催 化多巴胺、抗坏血酸、NAD (P) H、H₂O₂等多种重要 生物小分子的氧化 (或还原)反应和促进辣根过氧 化物酶 (HRP)、血红蛋白 (Hb)、葡萄糖氧化酶 (COx)、铁硫蛋白 (Fd)等重要生物大分子的直接 电子转移反应^[6,19-29]. 本文报道 Cyto c在单壁碳纳 米管 (SWNT)表面的吸附固定及直接电子转移反 应. 红外光谱 (\mathbb{R})分析表明,固定在 SWNT表面的 Cyto c能保持原有的空间结构,没有发生变性;循 环伏安测试显示,Cyto c在 SWNT表面能进行稳定 的直接电子转移并保持对 H₂O₂电化学还原的生物 电催化活性.

1 实验部分

1.1 试剂和仪器

马心细胞色素 c (Cyto c, type V I, Signa) 未经 进一步纯化直接使用. 单壁碳纳米管 (SWNT, 直 径小于 2 nm,长度为 5~500 µm,纯度 > 90%,深

收稿日期: 2006-01-15,修订日期: 2006-03-23 *通讯作者, Tel: (86-25) 83598031, E-mail: cxcai@njnu edu cn, caichenxiin@njnu edu cn

国家自然科学基金 (20373027)、教育部留学回国人员启动基金 (211090BH31)、江苏省自然科学基金 (BK2005138)、分子医 学生物技术江苏省重点实验室基金 (MMBKF05001)、江苏省高校自然科学基金 (03KJA150055)、江苏省教育厅研究生创新 基金、江苏省南京市人事局回国人员择优项目 (211090B531)资助

圳纳米港有限公司)使用前经以下纯化处理:在 3 mol/L HNO₃溶液中回流 3 h,经微孔膜(直径 0.22 μ m, Anpel)过滤,二次蒸馏水冲洗,60 下真空干燥得到纯化的 SWNT. R测试表明经纯化处理后的 SNCT表面带有—OH和—COOH等含氧功能团(见结果与讨论部分).其他试剂均为分析纯;溶液均用二次蒸馏水配制.0.1 mol/L磷酸盐缓冲溶液(PBS)由 Na₂HPO₄和 NaH₂ PO₄按不同比例配制而成.5 mmol/L 的 H₂O₂由 30%的 H₂O₂溶液用0.1 mol/L PBS稀释得到.

SWNT在 GC电极表面的 SEM 形貌用 LEO 1530VP(LEO,德国)场发射扫描电子显微镜观察, 红外光谱实验使用 NEXUS 670 FT-R分光广度计 (美国),分辨率 4 cm⁻¹, KBr压片.全部电化学实 验均使用 CHI 600电化学工作站(上海辰华),三 电极系统.以螺旋状铂丝作辅助电极,饱和甘汞电 极(SCE)为参比电极,室温下(22 ±2))实验.实 验前,溶液先经高纯氮除氧至少 30 min 缓冲溶液 的 pH值由 PHS-4智能酸度计(江苏江分电分析仪 器有限公司)测定.

1.2 SWNT/GC电极制备及 Cyto c的固定

将玻碳 (GC,直径为 3 mm)电极依次用 6号砂 纸、0 3和 0.05 μm A LO₃抛光至镜面,再用无水乙 醇和二次蒸馏水各超声清洗 1 min 将 1 mg SWNT 超声分散在 2 mL N, N - 二甲基甲酰胺 (DMF)中, 形成 0.5 mg/mL的 SWNT黑色悬浊液. 用微量加 样器取 2 μL SWNT悬浊液滴加到 GC电极表面;室 温下待溶剂挥发后,即得 SWNT/GC电极.

将制备好的 SWNT/GC电极浸入含 5 mg/mL Cyto c的 0.1 mol/L PBS(pH 7),于 4 下放置 12 h,取出吸附有 Cyto c的 SWNT/GC电极,用二次蒸 馏水充分冲洗,洗掉吸附不牢固的 Cyto c分子,即 得到 Cyto c - SWNT/GC.若不立即使用,可在 4 下予以保存.

2 结果与讨论

图 1显示, SWNT在 GC电极表面呈现相互缠 绕的状态并形成了 SWNT束. 图 2为 SWNT的 R 谱线. 如图,谱线 a显示 SWNT表面含有羧基 (1 720 cm⁻¹)、羧酸根基团(1 570 cm⁻¹)和 C—OH 键(1 177 cm⁻¹)等含氧功能基团. 曲线 b是纯 Cyto c的 R谱线. 一般情况下,蛋白质(或酶)肽链 上的肽键(—CO—NH—)有多个红外吸收,但最重



图 1 SWNT在 GC电极表面的 SEM 形貌

Fig 1 SEM image of SWNT on the surface of glassy carbon electrode



图 2 SWNT (a)、Cyto c (b)及 Cyto c-SWNT (c)的 R谱线 Fig 2 IR spectra of the SWNT (a), free Cyto c (b) and Cyto c-SWNT (c)



图 3 SWNT/GC (a) 和 Cyto c-SWNT/GC (b) 电极在 0.1 mol/L PBS (pH 7.0)中的循环伏安曲线 Fig 3 Cyclic voltammograms of the SWNT/GC (a) and the Cyto c-SWNT/GC (b) electrode in 0.1 mol/L PBS (pH 7. 0) at a scan rate of 60 mV/s

curve c is the background-subtracted cyclic voltammogram using the data presented in curve a and b



图 4 Cyto c-SWNT/GC电极于不同扫速下的循环伏安曲线

Fig 4 Cyclic voltammograms of the Cyto c-SWNT/GC electrode in 0.1 mol/L PBS (pH 7) at different scan rate (A) and the dependence of peak currents on the scan rates(B)

scan rate/mV \cdot s⁻¹: a) 20, b) 40, c) 60, d) 80 and e) 100

了 Cyto c的吸收峰 (原信号放大 3倍),其酰胺 峰 和酰胺 II峰分别处在 1 652 cm⁻¹和 1 547 cm⁻¹,对 照自由状态的 Cyto c谱线 (见 b,其酰胺 峰和酰胺 II峰各为 1 656 cm⁻¹和 1 546 cm⁻¹),两者对应的 吸收峰几乎一致,此说明固定在 SWNT表面的 Cyto c,其二级结构没有改变^[30,31],否则,酰胺 I和酰胺 II峰会发生很大的位移,而且峰形发生严重变 形^[30,31].

图 3示出 SWNT/GC电极和 Cyto *c*-SWNT/GC 电极在 0.1 mol/L PBS(pH 7.0)中的循环伏安扫 描曲线.如图,于实验的扫描电位区间内,前者不 出现任何可观察到的电化学反应;而 Cyto *c*-SWNT/GC电极则显示一对氧化还原峰(b, c, c是 扣除空白后的 *i*~*E*曲线,其峰形更加明显),充分 说明固定在 SWNT表面的 Cyto *c*能发生直接电子 转移反应. 在 60 mV/s扫速下,该氧化 还原峰电 位分别为 $E_{pa} = 0.191$ V, $E_{pc} = 0.139$ V,式量电位 $E^{0'} = 0.165$ V,峰电位差 $E_{p} = 52$ mV. 这里的 $E^{0'}$ 值与直接将 Cyto *c*溶于溶液中的测定值很接 近^[14-16],但与固定在多壁碳纳米管 (MWNT)上的 Cyto *c*式量电位 (-0.3 V)相比^[32],发生了很大的 正移,这可能是由于两者之固定方法不同,或者是 固定在 MWNT表面的 Cyto *c*发生了变性,相关实 验表明 (结果未示出),血红素在碳管表面发生电 化学反应的式量电位 $E^{0'}$ 为 $\frac{3}{0}$ 0.41 V,因而推测由 此而产生的氧化还原峰很可能是血红素发生电化 学反应引起的.

实验表明, Cyto *c*直接电子转移的氧化 还原 峰电流比,即 i_{a}/i_{c} (1),几乎与扫速无关 (图 4A),并且 i_{b} 随扫速 *v*变化呈线性关系 (图 4B). 还 有峰电位几乎不随扫速的增加而移动,从而 E^{0} 也 不因扫速的增加而发生变化 (在 20~120 mV/s的 扫速范围内,其平均值为 $E^{0} = 0.165 \pm 0.001$ V).

固定在 SWNT表面的 Cyto *c*是否也和含血红 素类蛋白质 (酶),如辣根过氧化酶、血红蛋白等的 一样,都对 H₂O₂的还原具有明显的电催化活性? 图 5给出 Cyto *c*-SWNT/GC电极在含有 5 mmol/L H₂O₂的 0.1 mol/L PBS (pH 7.0)中的循环伏安曲 线.由图可见,曲线 a出现了很大的 H₂O₂电化学 还原电流,而对 SWNT/GC电极,则不论在含 (b)或 不含 (c) H₂O₂的 0.1 mol/L PBS (pH 7.0)中,其伏 安曲线均无明显响应.由此可见,固定在 SWNT表 面的 Cyto *c*依然保持其生物活性,对 H₂O₂的电化 学还原仍具有生物电催化作用.



- 图 5 Cyto c-SWNT/GC电极在含 5 mmol/L H₂O₂的 0. 1 mol/L PBS (pH 7. 0)循环伏安曲线 (a)和 SWNT/GC电极在含 (b)与不含 (c) H₂O₂的 0. 1 mol/L PBS (pH 7. 0)的循环伏安曲线
- Fig 5 Cyclic voltammograms of the Cyto c-SWNT/GC electrode in 0. 1 mol/L PBS (pH 7. 0) with 5 mmol/L H₂O₂ (a) and the SWNT/GC electrode in 0. 1 mol/L PBS (pH 7. 0) with (b) or without (c) H₂O₂ scan rate: 20 mV/s

3 结 论

1)固定在 SWNT表面的 Cyto c能发生有效和 稳定的直接电子转移,其循环伏安曲线上显示一对 几乎对称的氧化还原峰;式量电位 E⁰基本不随扫

速的增加而变化.

2) Cyto *c*-SWNT电极仍能保持其对 H₂O₂电化 学还原的生物电催化活性.

参考文献 (References):

- [1] Yu J H, Liu S Q, Ju H X Mediator-free phenol sensor based on titania sol-gel encap sulation matrix for immobilization of tyrosinase by a vapor deposition method [J]. Biosen Bioelectron, 2003, 19: 509 ~ 514.
- [2] Barton S C, Gallaway J, Atanassov P. Enzymatic biofuel cells for implantable and microscale devices [J]. Chem. Rev. , 2004, 104: 4867 ~ 4886
- [3] Cai Chen-xin (蔡称心), Chen Jing (陈静), Lu Tianhong (陆天虹). Direct electron transfer of glucose oxidase at carbon nanotube modified electrode[J]. Sci in China (Ser B), 2003, 33: 511 ~ 518.
- [4] Sun Dongmei (孙冬梅), Cai Chen-xin (蔡称心), XingWei (邢巍), et al Inmobilization and direct electrochem istry of Cu-contained oxidase on the surface of active carbon powder[J]. Chinese Sci Bull, 2004, 17: 1722 ~ 1724.
- [5] Hess C R, Juda G A, Dooley D M, et al Gold electrodes wired for coupling with the deeply buried active site of *Arthrobacter globiform is am* ine oxidase [J]. J. Am. Chem. Soc., 2003, 125: 7156 ~ 7157.
- [6] Cai C X, Chen J. Direct electron transfer and bioelectrocatalysis of hemoglobin at a carbon nanotube electrode
 [J]. Anal Biochem. , 2004, 325: 285 ~ 292
- [7] Aguey-Zinsou K F, Bernhardt P V, Kappler U, et al Direct electrochemistry of a bacterial sulfite dehydrogenase[J]. J. Am. Chem. Soc., 2003, 125: 530 ~ 535.
- [8] Dong Shao-jun (董绍俊), Che Guang-li (车广礼), Xie Yuan-wu (谢远武). Chem ically Modified Electrode [M]. 2nd Beijing: Science Press, 2003, 456 ~ 570.
- [9] Vincent K A, Armstrong F A. Investigating metalbenzyme reaction using electrochemical sweeps and steps: Fine control and measurements with reactants ranging from ions to gases [J]. Inorg Chem., 2005, 44: 798 ~ 809.
- [10] L éger C, Elliott S J, Hoke K R, et al Enzyme electokinetics: using protein film voltammetry to investigate redox enzyme and their mechanism [J]. Biochem., 2003, 42: 8653 ~ 8662.

- [11] Shumyantseva V V, Ivanov Y D, Bistolas N, et al Direct electron transfer of cytochrome P450 2B4 at electrodes modified with nonionic detergent and colloidal clay nanoparticles [J]. Anal Chem. , 2004, 76: 6046 ~ 6052
- [12] Fantuzzi A, Fairhead M, Gilard G Direct electrochemistry of immobilized human cytochrome P450 2E1
 [J]. J. Am. Chem. Soc , 2004, 126: 5040 ~ 5041.
- [13] Cai Chen-xin (蔡称心), Chen Jing (陈静). Direct electron transfer of redox proteins and enzymes promoted by carbon nanotube [J]. Electrochem istry (in Chinese), 2004, 10(2): 159 ~ 167.
- [14] Cai C X The direct electrochemistry of cytochrome c at a gold microband electrode modified with 4, 6-dimethyl-2-mercap topyrimidine [J]. J. Electroanal Chem., 1995, 393: 119 ~ 122
- [15] Wang J X, LiM X, Shi Z J, et al Direct electrochemistry of cytochrome c at a glassy electrode modified with single-wall carbon nanotubes [J]. Anal Chem., 2002, 74: 1933 ~ 1997.
- [16] Cheng FL, Du S, Jin B K Electrochemical studies of cytochrome c on electrodes modified by single-wall carbon nanotubes [J]. Chin J. Chem., 2003, 21: 436 ~ 441.
- [17] Lojou É, Bianco P. Membrane electrodes can modulate the electrochemical response of redox proteins-direct electrochemistry of cytochrome c [J]. J. Electroanal Chem., 2000, 485: 71 ~ 80.
- [18] Lojou É, Giudici-Orticoni M T, Bianco P. Direct electrochem istry and enzymatic activity of bacterial polyhem ic cytochrome c₃ incorporated in clay films[J]. J. Electroanal Chem., 2005, 579: 199 ~ 213.
- [19] Wang J, Musameh M, Lin Y H. Solubilization of carbon nanotubes by nation toward the preparation of amperometric biosensors[J]. J. Am. Chem. Soc., 2003, 125: 2408 ~ 2409.
- [20] Chen J, Bao J, Cai C X, et al Electrocatalytic oxidation of NADH at an ordered carbon nanotubes modified glassy carbon electrode [J]. Anal Chin. Acta, 2004, 516: 29 ~ 34.
- [21] Chen J, Cai C X Direct electrochemical oxidation of NADPH at a low potential on the carbon nanotube modified glassy carbon electrode [J]. Chin J. Chem., 2004, 22: 167 ~ 171.
- [22] Musameh M, Wang J, Merkoci A, et al Low-poten-

tial stable NADH detection at carbon-nanotube- modified glassy carbon electrodes[J]. Electrochem. Commun, 2002, 4: 743 ~ 746.

- [23] Britto P J, Santhanam K S V, Ajayan P M. Carbon nanotube electrode for oxidation of dopamine [J]. Bioelectrochem. Bioenerg, 1996, 41: 121 ~ 125.
- [24] Chen J, Bao J, Cai C X. Fabrication, characterization and electro catalysis of an ordered carbon nanotube electrode [J]. Chin J. Chem., 2003, 21: 665 ~ 669.
- [25] WangM, Shen Y, Liu Y, et al Direct electrochemistry of microperxidase 11 using carbon nanotube modified electrodes [J]. J. Electroanal Chem., 2005, 578: 121 ~ 127.
- [26] Yan Y, Zheng W, Zhang M, et al Bioelectrochemistry functional nanohybrids through co-assembling of proteins and surfactants onto carbon nanotubes: facilitated electron transfer of assembled proteins with enhanced faradic response [J]. Langmuir, 2005, 21: 6560 ~ 6566
- [27] Cai Chen-xin (蔡称心), Chen Jing (陈静). Direct electrochem istry of horseradish peroxidase at a carbonnanotube electrode [J]. Acta Chimica Sinica, 2004, 62: 335 ~ 340.
- [28] Patolsky F, Weizmann Y, Willner I Long-range electrical contacting of redox enzymes by SWCNT connectors [J]. Angew. Chem. Int Ed., 2004, 43: 2113 ~ 2117.
- [29] Cai Chen-xin (蔡称心), Chen Jing (陈静), Bao Jian-chun (包建春), et al Allications of carbon nanotubes in analytical chemistry [J]. Chinese J. Anal Chem., 2004, 32: 381 ~ 387.
- [30] Sun D M, Cai C X, Li X G, et al Direct electrochemistry and bioelectrocatalysis of horseradish peroxidase inmobilized on active carbon[J]. J. Electroanal Chem., 2004, 566: 415 ~ 421.
- [31] Li YM, Liu H H, Pang DW. Direct electrochem istry and catalysis of heme-proteins entrapped in methyl cellulose films[J]. J. Electroanal Chem., 2004, 574: 23 ~ 31.
- [32] Zhao G C, Yin Z Z, Zhang L, et al Direct electrochemistry of cytochrome c on a multi-walled carbon nanotubes modified electrode and its electrocatalytic activity for the reduction of H_2O_2 [J]. Electrochem. Commun, 2005, 7: 256 ~ 260.

Immobilization of Cytochrome c on the Surface of Single-wall Carbon Nanotube and Its D irect Electron Transfer and Electrocatalysis

YN Ya-jing, LV Ya-fen, WU Ping, DU Pan, SHI Yan-mao, CAI Chen-xin

(Department of Chemistry, Jiangsu Key Laboratory for Molcular and Medical Biotechnology, Nanjing Normal University, Nanjing 210097, Jiangsu, China)

A b s tract: Cytochrome c (Cyto c) was immobilized on the surface of the single-wall carbon nanotube (SWNT) by using the method of adsorption Infrared spectroscopy indicated that the Cyto c remained in its original structure and did not undergo structural change after its immobilization on the SWNT. The direct electrochemistry of cyto c, which was adsorbed on the surface of the SWNT, was studied by cyclic voltammetry. The voltammetric results demonstrated that the SWNT had promoting effects on the direct electron transfer of Cyto c and also indicated that the immobilized Cyto c retained its bioelectrocatalytic activity to the reduction of H₂ O₂. This modified electrode might be used in development of new biosensors and the biofuel cells

Key words: Carbon nanotube, Chemically modified electrode, Direct electrochemistry, Cytochrome c