文章编号:1006-3471(2008)04-0418-04

EC-Pt/CNTs葡萄糖氧化酶电极

梁家华,周春梅,王红娟*

(华南理工大学化学与化工学院,广东广州 510640)

摘要: 采用乙基纤维素 (EC)和载 Pt碳纳米管 (CNTs)导电复合材料固定葡萄糖氧化酶 (COD)制备 EC-Pt/ CNTs葡萄糖氧化酶电极.该电极在 0~4 mmol/L的浓度范围内检测葡萄糖,灵敏度为 0.85 μ A /mmol·L⁻¹,浸 泡 18 d后电极活性仍达 80%, EC-Pt/CNTs葡萄糖氧化酶电极可望构建葡萄糖传感器.

关键词: 葡萄糖氧化酶;乙基纤维素;碳纳米管;导电复合材料 中图分类号: Q814.2 **文献标识码**: A

酶生物传感器^[1]是将酶固定在电极表面作为 敏感元件. 酶固定化技术^[2]决定了酶生物传感器 的灵敏度、稳定性,固定主要方法有交联法、吸附法 和包埋法. 其中以吸附法^[3]最可取,例如可将葡萄 糖氧化酶吸附于碳纳米管,而后固定在 Nation膜 上. 但该法仅利用固定作用较弱的物理吸附,致使 吸附的酶易脱落、电极可逆性差、效率低、电极寿命 短.

本文采用纳米 Pt碳纳米管 (Pt/CNTs)与乙基 纤维素 (EC)制备导电复合材料,固定葡萄糖氧化 酶,构成葡萄糖氧化酶电极,用于葡萄糖的检测.该 导电复合材料具有良好的导电性、机械性能、可控 制酶的固定量、酶潜入材料内部,从而提高电极的 稳定性和灵敏度^[4].

1 实 验

- 1.1 电极制备
 - 1) EC-Pt/CNTs葡萄糖氧化酶电极

将 1 mg乙基纤维素 (EC)、1 mg Pt/CNTs 0.5 mg GOD和 2 mg固体石蜡溶于 2 mL三氯甲烷,超 声震荡分散 (10 min),取 10 µL该分散液滴加于抛 光玻碳电极上,室温干燥,再用环己烷除去电极上 的石蜡,即得 EC-Pt/CNTs葡萄糖氧化酶电极.

2) Nafion-Pt/CNTs葡萄糖氧化酶电极 将 Pt/CNTs分散在 0.5% Nafion溶液中形成 分散液 (2 mg/mL),取 5 µL分散液滴加在抛光玻 碳电极上,室温干燥.再滴加 5 µL葡萄糖氧化酶溶 液 (1 mg/mL)在电极上,室温干燥,即得 Nafion-Pt/ CNTs葡萄糖氧化酶电极.

1.2 形貌表征

使用 <u>CSPM-3000 扫描探针显微镜 (本原纳米</u> <u>仪器公司</u>,配有光学显微镜)观察电极形貌.

1.3 电化学测试

使用 AUTOLAB PGSTAT 30电化学测试系统 (荷兰 Eca Chemie B. V)作循环伏安和计时安培法 测试.

三电极体系:工作电极 EC-Pt/CNTs葡萄糖氧 化酶电极或 Nafion-Pt/CNTs葡萄糖氧化酶电极,参 比电极 Ag/AgCl,对电极 Pt丝,支持电解液为 pH = 7 PBS缓冲溶液,搅拌速率 100 r/m in,计时安培法 测试,每次实验在磁力搅拌下滴加 0.5 mL (0.08 mmol/L)葡萄糖溶液.

2 结果与讨论

2.1 电极的形貌

图 1为两种电极的光学显微镜照片.可以看出,在 Nafion-Pt/CNTs(a)表面, CNTs的大部分扩散并聚集在基底边缘,形成突起的圆圈,这不利于葡萄糖氧化酶的固定,利用率低;但用导电复合材

收稿日期:2008-06-15,修订日期:2008-08-08 *通讯作者,Tel: (86-20)88578202,E-mail: cehjwang@ scut edu cn 国家自然科学基金 (50274010),国家 863计划 (2006AA03Z224)、(2007AA05Z150)资助



图 1 电极基底表面的光学显微镜照片 a) Nafion-Pt/CNTs固定法, b) EC-Pt/CNTs固定法)

Fig 1 Optical microscope pictures of the electrode base with different immobilization methods a) Nafion-Pt/CNTs, b) EC-Pt/CNTs

料基底, 酶和复合材料同时固定, 由于有石蜡的存 在, 表面分布均匀, 用环己烷洗去石蜡后, 碳纳米管 可均匀地分布在基底表面, 增加材料的导电性, 提 高了碳纳米管的利用率(b).

图 2和图 3分别示出 EC-Pt/CNTs和 Nafion-Pt/CNTs葡萄糖氧化酶电极的扫描探针显微镜照 片.如图, EC-Pt/CNTs葡萄糖氧化酶电极于石蜡 洗去前,结构较紧密,表面空穴较少,石蜡清除后, 表面有较多的凹凸空隙.可见,当石蜡清除后形成 的空隙可使底物分子更易进入膜内,酶与底物(葡 萄糖)更易接触发生酶催化反应.此外,这一导电 网状结构还能防止酶分子脱落,从而维持电极的活 性和稳定性.虽然 Nafion-Pt/CNTs葡萄糖氧化酶电 极中也有均匀的凹凸表面,但 CNT大部分聚集在 电极边缘,因其中间部分的 CNT较少,且吸附葡萄 糖氧化酶的量也较少,易脱落.



图 2 EC-Pt/CNTs 葡萄糖氧化酶电极清除石蜡前(a)和清除石蜡后(b)的扫描探针显微镜照片(单位:10⁻⁴μm)

Fig. 2 Scanning probe microscope pictures of conducting composite EC-Pt/CNTs electrode with GOD immobilization before (a) and after (b) paraffin washed off



图 3 Nafion-Pt/CNTs 葡萄糖氧化酶电极的扫描探针显微镜照片(单位: 10^{-4} µm)

Fig. 3 Scanning probe microscope pictures of Nafion-Pt/CNTs with GOD immobilization

2008年

2.2 电极的电化学性能

图 4示出 EC-Pt/CNTs和 Nafion-Pt/CNTs葡萄 糖氧化酶电极在 5 mmol·L⁻¹ K_s [Fe(CN)₆]溶液中 循环伏安曲线. 由图可见,在 K_s [Fe(CN)₆]溶液 中,上述两种电极于 0.2~0.4 V电位区间均出现 一对氧化还原峰. GOD /Nafion-Pt/CNTs电极的峰 电位差 Ep = 90 mV,而 GOD /EC-Pt/CNTs电极的

*E*p = 65 mV,几乎接近可逆电极的 *E*p (59 mV),可见该电极的可逆性好,这可能与 Pt/CNTs 均匀分散有关.

2.3 葡萄糖检测

使用 EC-Pt/CNTs和 Nafon-Pt/CNTs葡萄糖氧 化酶电极检测葡萄糖的计时安培曲线如图 5a所 示.显然后者的响应电流比前者的高.图 5b表示两 电极在 0~4 mmol/L范围内电流 ~浓度的线性变 化关系.线性拟合方程分别为: GOD /Nafon-Pt/ CNTs电极 y = 1.0993x + 0.1405,相关系数 R为 0.9979,检测灵敏度 1.1 μ A /mmol·L⁻¹; GOD /EC-Pt/CNTs电极 y = 0.8507x + 0.0395,相关系数 R为 0.9991,灵敏度 0.85 μ A /mmol·L⁻¹.



图 4 两种葡萄糖氧化酶电极在铁氰化钾支持电解液中 的循环伏安图

a) Nafion-Pt/CNTs固定法, b) EC-Pt/CNTs固定法

Fig 4 Cyclic voltammograms of two glucose oxidation electrodes in K_3 [Fe (CN)₆] solution at different scan rates a) Nafion-Pt/CNTs, b) EC-Pt/CNTs



- 图 5 两种葡萄糖氧化酶电极检测葡萄糖的计时安培曲 线 (a)及其响应电流随浓度变化的线性拟合 (b) 工作电位 0.5 V,搅拌速率 100 r/min,测定过程依 序改变葡萄糖浓度添加量为 0.4 mmol·L⁻¹
- Fig 5 Chronoamperometric responding curves (a) and linear fit of responding current and concentration (b) with the two glucose oxidation electrodes at working potential of 0 5 V, stirring rate of 100 r/min and glucose concentration increment of 0. 4 mmol·L⁻¹ during measurement

2.4 电极的稳定性

图 6为葡萄糖氧化酶生物电极经 PBS(4)溶液浸泡后对葡萄糖响应的衰减变化.图中示出 GOD /Nafion-Pt/CNT:电极经浸泡100左右电极活



- 图 6 两种葡萄糖氧化酶的电极检测灵敏度随浸泡时间 的变化关系图 电解液: PBS,4
- Fig 6 Relationship between the detecting sensitivity of the glucose oxidation electrodes with different immobilization methods and storage time electrolyte: PBS, 4

性即完全消失,这可能是 Nafion-Pt/CNTs对 GOD 的弱吸附,在浸泡过程中 GOD易从电极上脱落;而 EC-Pt/CNTs电极则因酶可能嵌入该材料,不易流 失,经浸泡 18 d后,活性仍达到 80%.

3 结 论

用 EC-Pt/CNTs固定 GOD制备 EC-Pt/CNTs葡 萄糖电极,该电极可逆性好,对葡萄糖检测灵敏度 为 0.85 µA/(mmol·L⁻¹),电极寿命:浸泡 18 d电 极活性仍达到 80%,并可望以此电极构建葡萄糖 氧化酶传感器.

参考文献 (Reference):

[1] Wang Er-kang (汪尔康). The analytical chemistry of 21

century [M]. Beijing: Scientific Publishing Company, 1999. 216-227.

- [2] WuLin (伍林), Cao Shu-chao (曹淑超), Yi De-lian (易德莲), et al Progress on study of enzyme biosensor [J]. J Transducer Tech, 2005, 24(7): 4-9.
- [3] Liu B H, Hu R Q, Deng J Q. Characterization of immobilization of an enzyme in a modified Y zeolite matrix and its application to an amperometric glucose biosensor [J]. Anal Chem, 1997, 69 (13): 2343-2348
- [4] Zhang Guo-lin (张国林), Pan Xian-hua (潘献华), Kan jin-qing (阚锦晴), et al Studies on conducting composite material-glucose oxidase biosensor [J]. Acta Phys-Chim Sin, 2003, 19 (6): 533-537.

EC-Pt/CNTs Glucose Oxidative Electrode

LANG Jia-hua, ZHOU Chun-mei, WANG Hong-juan

(School of Chem istry and Chem ical Engineering, South China University of Technology, Guangzhou 510640, China)

Abstract: A glucose oxidative electrode (GOD), EC-Pt/CNTs glucose oxidative electrode, was constructed by ethyl cellulose (EC) and Pt/CNTs The sensitivity of the EC-Pt/CNTs GOD is 0. 85 μ A/mM in the concentration range of 0 ~ 4 mmol/L of glucose After dipped in PBS (4) for 18 days, the activity of the EC-Pt/CNTs GOD can reach 80%. It is promising for the EC-Pt/CNTs GOD to be used to construct glucose biosensor **Key words:** glucose enzyme; ethyl cellulose; carbon nanotubes; conducting composite