天然纤维素超显微结构的扫描隧道显微镜研究*

刘 洁 张玉忠 高培基

(山东大学生命科学学院微生物研究所,济南 250100)

时东霞刘宁庞世瑾

(中国科学院北京真空物理实验室,北京 100080)

摘 要

本文用扫描隧道显微镜(STM)对天然纤维素脱脂棉的超显微结构进行了研究,结果表明用 STM 可直接观察到脱脂棉的微纤丝和基原纤丝。另外,还直接观察到了脱脂棉中纤维素分子的结晶 区和非结晶区以及分叉状结构,从而表明棉花纤维素是一种结晶不完全的多聚物。

关键词 扫描隧道显微镜 天然纤维素 微纤丝 结晶区 非结晶区

纤维素是由葡萄糖残基组成的、以纤维二糖为基本联结单位的天然高分子化合物^[1],它是自 然界里最丰富的可再生资源,纤维素代谢则是生物圈碳循环的重要组成部分。据估计,植物纤维 的合成速率约为4×10¹⁰吨/年^[2]。因此,纤维素资源的利用和为此而进行的一系列研究引起了国 际科学界的关注,其中,纤维素结构的研究一直是一个热门课题。对此,学者们提出了种种模 式^[3],如M eyer 与M ark 最早提出的纤维素微胞结构理论以及五十年代以来的 Gerngross 模型. Frey Wyssling 模型. Hess 模型等等。但以往常用的研究手段主要是拉曼光谱、核磁共振以及 X 光衍射,经过谱图分析、数据处理、计算机重构,得到的多是一些间接的结果^[4];一般的扫描电子 显微镜(SEM)因其分辨率低,也不可能观察到纤维素的超显微结构。而其超显微结构的确定对 于充分理解纤维素降解机制、有效利用纤维素资源是至关重要的。近年来,扫描隧道显微镜的问 世,纳米生物学的兴起,使生物大分子结构的直观探测成为可能,DNA 以及许多种蛋白质的空间 结构相继被观察到,我们也曾利用扫描隧道显微镜观察到藻胆蛋白^[5]和藻胆体^[6]的结构。本文把 扫描隧道显微镜技术(STM)引入纤维素结构的研究,成功地观察到棉花纤维的微细结构,获得 了高分辨率、高清晰度的形态结构图像。

实验以脱脂棉(商品)作材料,用无水乙醇(分析纯)作分散剂。将脱脂棉理成小束,拉直平铺 于刚揭开的高定向石墨片(HOPG)表面,两端用双面导电碳胶固定。滴加酒精润湿、分散棉丝,自 然干燥。用电化学刻蚀法自制钨针尖,采用恒流模式,在室温、大气条件下用 STM (中科院化学所 研制,CSPM 9100)进行观察。扫描时的隧道电流和偏压见图中的说明。

棉花纤维是唯一的天然纯净纤维素材料,纤维素含量高达 95-97%,其结晶度大约为 70%, 经过脱脂处理后是很好的研究纤维素结构及其生物降解的材料。我们首先用 SEM 观察了棉花 纤维的结构,从 SEM 照片中可以观察到棉花纤维的直径在几十到上百微米之间,并且可以观察 到纤丝(fibril)的结构,其直径为数百纳米,但是,由于 SEM 的分辨率较低,很难观察到更精细的 结构(图片略)。图 1(a)是脱脂棉纤维的 STM 图像,由于 STM 的扫描范围较小,因此,STM 针尖 只能在棉花纤维表面的局部区域扫描。图中显示的是组成纤维素的微纤丝,微纤丝的宽度在几十 纳米的范围内,而其长度远远超出扫描范围。从缩小扫描范围得到的图 1(b)中可以观察到,微纤 丝 (m icrofibril)又由更细的结构——基原纤丝(elementary fibril)以平行排列方式组成,基原纤

- * 本项目为自然科学基金资助项目
 - © 1995-2005 Tsinghua Tongfang Optical Disc Co., Ltd. All rights reserved.



图 1 棉花纤维超显微结构的 STM 图像 (隧道电流 0.28nA, 偏压 420mV, 扫描范围 a: 128nm × 128nm, b: 32nm × 32nm)

丝的直径大约在 2-4nm 之间, 它的结构单元是以 β 1, 4-糖苷键连接而成的纤维素分子。

由图 2 可以清楚地看到,在两个高度有序、平行排列的区域之间存在着间隔区;间隔区里没 有明显的有序结构,而呈现一种模糊,杂乱的状态。结合文献资料⁽³⁾可以推断,高度有序的区域应



- 3
- 图 2 棉花纤维的结晶区与无定形区结构的 STM 图像 (隧道电流 0.31nA, 偏压 508mV, 扫 描范围 40nm × 40nm)
- 图 3 棉花纤维的分叉结构的 STM 图像 (隧道电流 0.31nA,偏压 506mV, 扫描范围 40nm × 40nm)

为棉花纤维的结晶区,中间间隔的无序区域应为非结晶区,这表明纤维素确实是一种结晶不完全的多聚物。从图中还可以观察到,结晶区与无定形区之间没有明显的界限,它们构成了一种逐渐 过渡的连续结构。之所以出现这种情况,是由于一根微纤丝可以贯穿几个结晶区与无定形区。另 外,图 2显示出结晶区的长度并非均一,其长度变化范围大约为 5-9nm。此结果与 Frey-W yssling 模型是相近的。

图 3 显示的是棉花纤维形成的叉状结构, 而且这种叉状结构在纤丝与微纤丝结构单元中都 ② © 1995-2005 Tsinghua Tongfang Optical Disc Co., Ltd. All rights reserved. 存在。这又证明了微纤丝中的纤维素分子可以通过交叉而融合在一起, 形成较其本身长得多的微 纤丝; 微纤丝也可以同样的方式形成更长的纤丝, 进而构成长度比宽度大上百倍的纤维材料。

本世纪 20 年代以来, 通过 X 光衍射等实验, 提出了纤维素的物理结构模式, 即纤维素超分 子结构二相体系理论^[7]。按照这一被普遍承认的理论, 纤维素首先在分子内和分子间形成大量氢 键, 进而构成刚性的不溶性微纤丝; 在微纤丝形成过程中, 有的区域中葡聚糖长链沿分子长轴平 行排列, 呈现一定的规律, 形成高度有序的结晶区, 其间又夹杂很多无序结构, 形成交织的无定形 区。另外, 以 8000 个葡萄糖残基计, 微纤丝中的纤维素分子的长度约为 4.12 微米, 而实际上微纤 丝的长度却大得多^[8], 这样, 微纤丝就不可能平行排列, 贯穿整个长度, 而只能交叉、融合形成分 叉结构。可以看出, 我们的实验结果是上述理论模式的直接验证。

X 光衍射手段以往常用于纤维素结构的研究, 但它只适用于结晶结构; 同时, 由于纤维素叉 状结构的重叠区域往往是无定形的, X 光衍射也无法探测。所以对于纤维素这样一种结晶不完全 的化合物的结构分析, 仅仅 X 光衍射的结果是远远不够的, 而需要一种能够同时研究结晶区与 无定形区的技术手段, 其结果才可全面。另外, 由于 SEM 分辨率较低, 只能看到纤维及纤丝形 态, 而无法分辨出更细的结构以及结晶区与无定形区的差异。通过比较, 并由我们的实验结果可 以看出, STM 技术充分弥补了 X 光衍射和 SEM 技术的上述不足, 不失为一种研究天然纤维素 的有效手段。而且, 扫描隧道显微镜观察可在大气、常温、水溶液等生理条件下进行, 样品也无需 作任何处理, 具备研究生理过程的独特优势^[9], 可为纤维素超显微结构的最终阐明提供有力证 据。同时, 纤维素结构的复杂性给其生物降解过程的研究带来了很多困难, 但纤维素超显微结构 的直接观察为检测其降解的动态过程提供了可能, 为进一步阐明纤维素酶对纤维素降解的作用 机制打下了基础。

献 <u>х</u>

- [1] 刘仁庆.纤维素化学基础.北京:科学出版社, 1985.66-74
- [2]Coughlan M P. Biotechnol Genet Eng Rev., 1985, 3 39-109.
- [3] 陈家楠.纤维素科学与技术, 1993, 1(4) 1-10

-7

- [4] Rajai H A talla The structure of cellulose: characterization of the solid states American Chemical Society Symposium Series 340 W ashington D. C., 1987. 1-29.
- [5] Zhang Y Z et al J. V ac Sci Technol, 1994, B12(3) 1497-1499.
- [6] Zhang Y Z et al J. V ac Sci Technol, 1996 (in press).
- [7] 陈国符, 邬义明 植物纤维化学 北京: 轻工业出版社, 1980 37-39.
- [8] 吴东儒 糖类的生物化学 北京: 高等教育出版社, 1980 338-341.
- [9]W iesendanger R. Scanning Probe M icroscope and Spectroscopy: M ethods and Applications Cambridge University Press, 1993 pp. 525-536

Scanning Tunneling M icroscopy of The Ultra structure of Native Cellulose

Liu Jie Zhang Yuzhong Gao Peiji

(Institute of M icrobiology, Shandong U niversity, Jinan 250100)

ShiDongxia^{*} Liu Ning^{*} Pang Shijin^{*}

(*Beijing L aboratory of V acuum Physics, Chinese A cadem y of Sciences, P. O. Box 2724, Beijing 100080)

Abstract

The ultrastructure of the native cellulose dew axed cotton fibres were investigated with scanning tunneling m icroscope (STM). It was shown that the cellulosem icrofibrils and elementary fibrils could be seen with STM. On the other hand, the crystalline regions, amorphous regions, and cross structures were also observed All these results suggested that the dew axed cotton fibres were a kind of cellulose material with lower crystallinity. Keywords scanning tunneling microscope native cellulose m icrofibril crystalline region

amorphous region