مطالعه اثر مونت موريلونيت بر سينتيك پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم در محيط ميني امولسيون

لیلا حاتمی'، وحید حدادی اصل^{۳۵}، لیلا احمدیان علم'، حسین روغنی ممقانی^۲ و مهدی سلامی کلجاهی^۳ ۱- دانشگاه صنعتی امیرکبیر، گروه مستقل شیمی ۲- دانشگاه صنعتی امیرکبیر، دانشکده مهندسی پلیمر و رنگ ۳- دانشگاه صنعتی سهند تبریز، دانشکده مهندسی پلیمر haddadi@aut.ac.ir



سال بیست و سوم شماره ۷۴ صفحه، ۳۴–۲۰ ۱۳۹۲ تاریخ دریافت مقاله: ۹۰/۶/۲۶ ۹۱/۱۰/۱۰

ىكىدە

نانو کامپوزیت پلی (استایرن- بوتیل اکریلات) / خاک رس با روش پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم درجا با استفاده از شروع كننده توليدشده از طريق انتقال الكترون (AGET ATRP) سنتز شد. ترکیب شیمیایی نمونه ها با روش طیف بینی مادون قرمز (FT-IR) شناسایی گردید. متوسط عددی و وزنم وزن مولكولم پليمرهاى حاصل و توزيع آنها با روش کروماتوگرافی ژلتراوایی (GPC) تعیین شـد. شاخص پراکندگی پلیمرها کمتر از ۱/۲ بود. اثر نانولایه های خاک رس بر روی سینتیک پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم به کمک نمودار سینتیکی ([M]/[M]) ln در مقابل زمان و کنترل سیستم به کمک نمودار تغییرات وزن مولکولی در مقابل تبدیل منومر بررسمی شد. همه نتایج نشان دهنده زنده و کنترل شده بودن واكنش AGET ATRP در محيط مينى امولسيون مى باشد. نانوذرات خاک رس باعث کاهش سرعت پلیمریزاسیون گردید که به علت اثر مانعشدن نانولایههای خاک رس در نفوذ منومرها به سمت ماکرورادیکال در حال رشد است.

واژەھاى كليدى: سينتيك، كنترل، پليمريزاسيون راديكالى انتقال اتم، نانوكامپوزيت، مينىامولسيون

مقدمه

روش پلیمریزاسیون رادیکال آزاد بیشتر از روشهای دیگر پلیمریزاسیون در سنتز پلیمرهای تجاری در صنعت مورد استفاده قرار میگیرد. در این روش به علت وجود واکنشهای اختتام برگشتناپذیر، پلیمرهایی با شاخص پراکندگی پهن تولید میشوند که به دلیل تأثیرپذیری شدید خواص پلیمر از درجه پلیمریزاسیون، رفتار پلیمر تولیدشده غیرقابل پیشبینی است، به علاوه امکان سنتز پلیمرهایی با ساختار و ترکیبهای ویژه وجود ندارد [۱]. این در حالی است که با روشهای پلیمریزاسیون رادیکالی زنده امکان سنتز پلیمرهایی با شاخص پراکندگی باریک، رفتار قابل پیشبینی، دسترسی به سنتز تمام ساختارهای ماکرومولکول از قبیل ستارهای، شانهای، پرشاخه، قطعهای، پیوندی، گرادیانی، انواع هیبریدهای آلی/ معدنی وجود دارد [۲].

مهمترین روشهای پلیمریزاسیون رادیکالی کنترلشده/ زنده، شامل يليمريزاسيون با واسطه نيتروكسيد (NMP) [٣]، پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم (ATRP) [٤] و پلیمریزاسیون انتقال به زنجیر برگشت پذیر افزایش-جدایش_ی (ATRP) [8] میباشد. از بین پلیمریزاسیون های رادیکالی کنترلشده/زنده که ذکرشد، روش ATRP مزایایی دارد که عبارتند از: در دستر سبودن أغاز گرهای آلکیل هالید، تولید پلیمرهایی با عاملیت مناسب در انتهای زنجیر (اغلب یک اتم هالید)، امکان تولید کوپلیمرهای خالص بلوکی و گرادیانت و نیز تولید انواع ساختارهای پیچیده نانومواد و نانوکامپوزیت پلیمری [٦]. در روش ATRP نرمال، كمپلكس فلز واسطه در حالت اكسایش پایین (Mtⁿ/L) با آلکیل هالید (R-X) واکنش می دهد و کمپلکس فلز واسطه با درجه اکسیداسیون بالاتر (X-Mt "+1/L) و گونه رادیکالی (R) را تولید میکند که می تواند در واکنش رشــد یا اختتام (با درصد بسیار جزیی) شرکت کند؛ پس از مدتی با توجه به اینکه کاتالیست X-Mt "+1/L نمی تواند در واکنش انتشار شرکت نماید، غلظت آن افزایش می یابد (اثر رادیکال ماندگار) و در اثر تعادل به وجود آمده غلظت کمی از رادیکال ایجاد می شود. در نتیجه، مقدار واکنش های اختتام به مقدار زیادی کاهش می یابد (شکل ۱). نانو کامپوزیت های پليمر / خاک رس به دليل بهبود خواص حرارتي [٧]، مکانیکی [۸]، نفوذپذیری در مقابل گازها [۹] و خواص ضد خوردگی [۱۰] در سالهای اخیر بسیار مورد توجه واقع شــدهاند. توزيع مناسـب نانولايههـاي خاک رس در بستر پلیمری نانوکامپوزیت، تأثیر مهمی در بهبود هر چه بیشتر خواص ذکرشده دارد. نوع روش مورد استفاده در تهیه نانوکامپوزیت و برهمکنش مناسب بین پلیمر و سطح خاک رس از جمله عوامل مهم در توزیع نانولایههای خاک رس در بستر پلیمری هستند. انواع روشهای سنتز نانوكامپوزيت پليمر / خاك رس شامل پليمريزاسيون درجا،

$$\mathbf{R} - \mathbf{X} + \mathbf{M} \mathbf{t}^{\mathbf{n}} / \mathbf{L} \underbrace{\frac{k_{act}}{k_{deact}}}_{k_{deact}} \underbrace{\mathbf{R}}_{\mathbf{k}_{t}} + \mathbf{X} - \mathbf{M} \mathbf{t}^{\mathbf{n}+1} / \mathbf{L}$$

شکل ۱- تعادل پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم نرمال

اختلاط مـذاب پلیمر و روش اختلاط محلولی میباشـد. از بیـن این روش هـا، روش پلیمریزاسـیون درجا به دلیل متورمشـدن لایه های سیلیکات خاک رس با منومر پیش از واکنش، منجر به توزیع بهتر لایه های خاک رس در بسـتر پلیمری نانوکامپوزیت می شود [۱۱–۱٤].

تولید نانوکامپوزیتهای پلیمـر / خاک رس در محیط آبی به دلیل سازگاری با محیط زیست، آسان تر شدن حمل و فرآوری محصول، قیمت کمتر، گرانروی کم محصول و کاربرد این نوع لاتکس ها در تولید رنگ، چسب و ... نسبت به روش های دیگر ارجحیت دارد [۱۵]. روش مینی امولسیون در محیطهای یراکنده در مقایسه با سایر محیطها، مزایایی دارد [۱۲ و ۱۷] که عبارتند از: جادهی نانو ذرات معدنی مانند سیلیکا [۱۸]، تيتانيوم دىاكسيد [١٩] و حتى سيليكاتهاي لايهاي (مانند خاک رس) [۲۰]، توزیع یکنواختتر نانوذرات خاک رس در زمینه پلیمری، پایداری کلوئیدی و پلیمریزاسیون منومرهای بسيار آب گريز. با انجام پليمريز اسيون در محيط ميني امولسيون، قط_رات منومر با ابع_اد نانومت_ری (٥٠-٥٠٠ نانومتر) درون فاز پیوسته به کمک نیروی برشی شدید مانند التراسوند یا ميكروفلويدايزر، عامل فعال سطحي (با غلظت كمتر از CMC) و یک ماده بسیار آبگریز (مانند هگزادکان) تولید شده و سپس پليمريزاسيون درون آنها انجام مي شود [17].

روش ATRP تاکنون در محیطهای مختلفی مانند تودهای [۲۱]، محلولی [۲۲]، امولسیونی [۲۳]، میکروامولسیونی [۲٤] و مینیامولسیونی [۲٥] انجام شده است. بسته به محیط واکنشی و شرایط مورد نظر، میتوان از روشهای متعدد شروع، استفاده کرد. در سیستم مینیامولسیون، از روش شروعی برای ATRP استفاده میشود که کاتالیست در مجاورت هوا و در حین فرآیند مینیامولسیونسازی با امواج مافوق صوت، اکسید نشود. به همین دلیل در این کار پژوهشی از روش ATRP AGET استفاده شد. سیستم محلولی با استفاده از مونت موریلونیت اصلاح شده با نمکهای آمونیومی پرداخت [۱۳ و ۱۶]. تا کنون، گزارشی از بررسی سینتیکی پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم در سیستم مینیامولسیون، در حضور و غیاب نانو ذرات خاک رس ارائه نشده است. در این کار پژوهشی به بررسی ویژگیهای سینتیکی واکنش AGET ATRP در سیستم مینی امولسیون در حضور و غیاب نانو ذرات خاک رس پرداخته شده است.

بخش تجربی مواد

استایرن (Aldrich، ۹۹٪) و بوتیل اکریلات (Aldrich، ۹۹٪) از ستون پرشده با آلومینا برای حذف بازدارنده عبور داده شدند. خاک رس (Cloisite 30B, Southern Clay Products) برای حـذف آب موجود در سـاختار آن، بـه مدت چند سـاعت در آون خـلا در دمای ۲۰۵۶ قـرار گرفت. برمید مـس (II) (Aldrich ، CuBr، ۷۹٪)، ٤و ٤-دی (۵-نونیـل) - ٤ و٤- بای پیریدیـن Aldrich، ۷۹٪)، ۱۰ سـید نونیـل) - ٤ و٤- بای پیریدیـن Aldrich، ۷۹٪)، اسـید نونیـل) - ۵ و٤- بای پیریدیـن Aldrich، ۷۹٪)، اسـید نونیـل) - ۵ و۶- بای پیریدیـن Aldrich، ۷۹٪)، اسـید نوتیـل) - ۵ و۶- بای پیریدیـن Aldrich، ۷۹٪)، اسـید نوتیـل) - ۵ و۶- بای پیریدیـن Aldrich، ۹۹٪)، اتیل آلفابروموایزوبو تیـرات (Aldrich، ۹۵٪)، اسـید و تتراهیدروفـوران (Aldrich، ۹۹٪)، مگزادکان (THF، Aldrich، ۹۹٪) و تتراهیدروفـوران (THF، Aldrich) بـدون هـچ گونـه خالص سازی مورد استفاده قرار گرفتند.

روش سنتز نانو کامپوزیت پلی (استایرن – کو – بوتیل اکریلات)

به روش AGET ATRP در محیط مینی امولسیون

در تهیه نمونه خالص بدون خاک رس، منومرها (استایرن ml ۲/۶ و بوتیل اکریلات ml ۲/۶) و هگزادکان (g ۳۳۵ /۰) برای مدتی کاملاً مخلوط شدند و در تهیه نانوکامپوزیتها مخلوط منومرها (استایرن و بوتیل اکریلات)، هگزادکان و خاک رس (Cloisite 30B) به مدت ۲۶ ساعت به هم زده شدند (متورم شدن خاک رس). سپس cuBr (g ۲۰/۰۸ و) dNbpy (g ۲۳/۰) در دمای اتاق به مخلوط قبلی اضافه شد و یک محلول آغاز گر EBiB به محلول آبی با حل کردن g ۰/۳۱۰ از عامل فعال سطحی کاتیونی (CTAB) در CTAB) در ml

در این روش از یک عامل کاهنده مانند آسکوربیک اسید (محلول در آب) برای کاهش کاتالیست مس با درجه اکسایش بالاتر (که به هوا حساس نیست) به کاتالیست مس با درجه اکسایش پایینتر استفاده می شود و سپس بقیه مراحل مانند روش ATRP نرمال تکرار می گردد [۲٦]. تــا كنون مطالعاتي در مورد ســنتز لاتكــس نانوكامپوزيت پلیمر خاک رس در سیستم مینی امولسیون انجام شده است. Diacouna و همکارانش، نانوکامپوزیت، ای آكريليك را با روش پليمريزاسيون راديكالي آزاد در سيستم مینی امولسیون با استفاده از Cloisite 30B سنتز کردند [۱۷]. سينتز نانوكامپوزيت پلياسيتايرن/ خاك رس در سيسيتم مینیامولسیونی با روش پلیمریزاسیون RAFT توسط Samakande و همکارانش گزارش شده است. [۲۷]. Wu و همکارانش زنجیرهای پلیاستایرن متصل به لبههای خاک رس را با روش ATRP سنتز کردند. این نانوذرات به علت دارابودن سطح آبدوست و لبه های آب گریز، به عنوان پایدارکننده در سیستم پیکرینگ تعلیقی استفاده گردید shipp و Zhao دیگر مانند تودهای، Zhao و [۲۸]. سينتز پلي (استايرن- كو- بوتيل اكريلات)/ خاك رس را با روش ATRP گزارش کردهاند ولی بررسمی سینتیک توسط آنها انجام نگرفت [۲۹]. Haimanti و همکارانش به بررسی سینتیک و اثر مدت زمان تورم نانو لایه های خاک رس با منومر اتیل اکریلات بر روی وزن مولکولی پلیمرهای حاصل پرداختند [۳۰]. روغنی و همکارانش، ســنتز نانوکامپوزیت پلیاستایرن/ خاک رس را در محیط تودهای گزارش کردند. بررسی سینتیکی آنها نشان داد که نانوذرات خاک رس باعث افزایش سرعت پلیمریزاسیون می شود [۳۱]. در کار پژوهشی قبلی مؤلفان این مقاله، به بررسی سنتز و خواص نانوکامپوزیت های سنتز شده با روش AGET ATRP در سیستم مینی امولسیون پرداخته شد. در این کار پژوهشی، از عامل فعال سطحي كاتيوني ستيلترىمتيل آمونيومبرمايد (CTAB) برای پایداری کلوئیدی و از لیگاند بسیار آبگریز dNbpy (٤ و ٤ – دى (٥- نونيل) – ٤ و ٤ – باى ييريدين) استفاده گردیده است. نانو کامیوریت های حاصل خواص بهتری نسبت به پلیمر خالص داشتند [۱۲]. در کارهای پژوهشی بعدی به سنتز و بررسی خواص نانوکامپوزیتهای حاصل از

آب تهیه شـد. سـپس تحت همزدن شـدید، فـاز آلی به آرامیی به درون فاز آبی در مدت ۳۰ دقیقه اضافه گردید. در نهایت، مینی مولسیون پایدار با استفاده از امواج مافوق صوت (التراسونيک) با فرکانـس ۲۰ kHz و توان ۸۵٪ به مدت ۱٦ دقیقه، در حمام آب و یخ (برای جلوگیری از شروع حرارتي پليمريزاسيون) به دست آمد. ميني امولسيون حاصل بے یے راکتور شیشےای دوجہدارہ سےدہانہ که مجهز به مبرد، ورودی گاز نیتروژن و یک دهانه با درپوش لاستیکی بود، انتقال داده شد. بعد از اینکه گاز نیتروژن به مدت ۳۰ دقیقه به داخل راکتور وارد شد، دمای واکنش تا C° ۹۰ بالا برده شـد و ۱/۳ از محلول آبی کاهنده (۲۷۸ میلی مول اسید آسکوربیک) به آرامی به مدت ۱۵ دقيقه براي شروع پليمريزاسيون به راكتور اضافه گرديد. رنگ محلول از سبز به قهوهای کم رنگ تغییر کرد که نشانه تبدیل کاتالیست (Cu(II به Cu(I) است. باقی مانده محلول كاهنده طي ٢ سماعت به صورت قطره قطره اضافه گردید. در انتهای واکنش، کوپلیمریزاسیون با قرار گرفتن محلول مینی امولسیون در حمام آب و یخ و در مجاورت هـوا متوقف گردیـد. برای حذف کاتالیسـت، نمونهها در حلال تتراهیدروفوران حل شدند و از یک ستون پرشده با اکسید آلومینیوم عبور کردند. در نمونههای حاوی خاک رس، قسمتی از خاک رس نیز علاوه بر کاتالیست در ستون اکسید آلومینیوم باقی ماند و برای حذف باقیمانده خاک رس، نمونهها از فیلتر μm ۰/۲ عبور داده شدند.

دستگاهها

طیف مادون قرمز نمونه ها با استفاده از دستگاه طیفسنجی Bomem FTIR-Spectrophotometer در محدوده طول موج ¹⁻ E۰۰۰ Cm به دست آمد. به طور متوسط برای هر نمونه ۱۲ بار اسکن انجام شد. نمونه ها با استفاده از پودر KBr به شکل قرص در آمدند. تبدیل منومر با روش وزنسنجی تعیین شد. متوسط عددی و وزنی وزن مولکولی کوپلیمرها و توزیع آن با روش کروماتو گرافی ژلتراوایی (GPC, Waters 2000) با آشکارسازی بر اساس شاخص شکست تعیین وصل شدند (PLgel 10 μm, 500Å, 1000Å, 1000Å)

ماده مرجع پلی استایرن استاندارد بوده و حلال مورد نظر تتراهیدروفوران با دبی ۱ ml/min بود. تهیه مینی امولسیون با استفاده از دستگاه التراسونیک پروبدار (Hielscher UIP1000hd, 20 kHz, Germany) انجام شد.

نتايج و بحث

شناسایی ترکیب شیمیایی کوپلیمر، نانوکامپوزیتهای آن و برهمکنش خاک رس با بستر پلیمری

طيف FT-IR خـاک رس کلويزيت B ۳۰، کويليمر خالص و کویلیمرهای بهدست آمده از نانوکامیوزیتها در شکل ۱ نشان داده شده است. ارتعاشات مربوط به جذبهای کششی C=C حلقه آروماتیک استایرن به صورت جفتی در عدد موجی ^۱- ۱۲۰۰ Cm و ۱٤۹۰ Cm ظاهر شده است. جذبهای ترکیبی و اورتون ضعیف و متعددی در ناحیه ⁻¹ ۲۰۰۰ -۲۰۲۷ ظاهر می گردند. اشکال نسبی و تعداد قلهها را می توان برای تشخیص چنداستخلافی بودن حلقه آروماتیک به کار برد. وجود چهار قله در این ناحیه مربوط به وجود استایرن (حلقه تکاستخلافی) است. ارتعاش کششی C=O در بوتیل اکریلات در ^۱- ۱۷۲۹ Cm ظاهر شده است. ارتعاشات کششی C-O در بوتیل اکریلات به صورت دو نوار یا بیشـتر در ناحیه عدد موجی ^۱-۱۳۰۰ - ۱۳۰۰ ظاهر می شود. در استایر ن ارتعاشات خمشی درون صفحه ای پیوند C-H مربوط به حلقه آروماتیک در ناحیه '- ۱۳۰۰ – ۱۰۰۰ ظاهر می شود که با بعضی پیکهای قوی مربوط به گروه C-O در بوتیل اکریلات، همپوشانی دارد. ارتعاشات خمشی C-H خـارج از صفحهای (OOP) حلقه آروماتیک در ^۱- ۲۹۹ Cm و ۲۰ Cm به صورت پیکهای قوی ظاهر شده است. ارتعاشات کششی C-H حلقه آروماتیک در ناحیه بالاتر از ^{-۱} ۳۰۰۰ ظاهر می شود که در طیف مادون قرمز در نواحیی ^۱- ۳۰۲۰ Cm و ۳۰۸۳ ظاهر شده و مربوط به کربن با هیبریداسیون sp² متصل به هیدروژن می باشد. ارتعاشات کششی C-H بوتیل اکریلات مربوط به گروههای متیل (CH₃) تقریباً در اعداد موجی ^۱- ۲۸۵۰ و ۲۹۵۹ ظاهر شده و برای گروههای متیلن (CH₂) در ۲۸۵٤ Cm و ۲۹۲۰ مشاهده می شود.

موجی ^{۱-} ۲۶۲۲ دیده می شود. در نمونه های نانو کامپوزیتی، این پیک تا حدودی به سمت اعداد موجی پایین تر جابه جا شده است و در نانوکامیوزیتها در عدد موجی ^۱- ٤٦١ Cm ظاهر شده است. از طرف دیگر، ارتعاش کششی پیوند کربونیل در بوتیل اکریکلات نیز به فرکانس ها و انرژی های پايين تر جابهجا شده است. برهم کنشي بين اوربيتال خالي اتم آلومینیوم موجود در لبههای خاک رس (به عنوان اسید لوئيـس)، با گروه قطبـي كربونيل (به علـت تفاوت زياد الكترو نگاتيويته كربن و اكسيژن) در نانوكامپوزيت پليمر/ خاک رس وجود دارد. در نتیجه این برهم کنش، از قدرت پیوند Al-O و کربونیل کاسته شده و پیک مربوط به آنها در طيف مادون قرمز به طرف فركانس هاي يايين تر جابه جا می شود. این گونه بر هم کنش ها باعث بر هم کنش بهتر خاک رس با بستر پلیمری و در نتیجه خواص بهتر آن میشود. اثر خاک رس بر سینتیک و کنترل پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم

درصدهای مختلفی از مونت موریلونیت اصلاح شده با نمک آمونیومی (کلویزیت B ۳۰) به منظور بررسی اثر خاک رس بر روی تبدیل منومر، وزن مولکولی، شاخص پراکندگی پلیمرهای حاصل و همچنین سینتیک پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم در سنتز پلی (استایرن- کو- بوتیل اکریلات) و نانوکامپوزیت های آن استفاده گردید.

ارتعاشات خمشی پیوند C-H برای گروه متیل در ^۱- ۱۳۷۷ Cm و ۱٤٥٣ ظاهر می شود. ییک شـاخص مربوط به ارتعاش کششـی ییونـد Si-O در کلویزیت B ۳۰ در عدد موجی I ۰ ٤٦ Cm ظاهر شده است. پیک مربوط به ارتعاش کششی پیوند O-H متصل به اتمهای سیلیسیوم موجود در ساختار کلویزیت B ۳۶۳۳ Cm ظاهر شده است. ارتعاش کششی H-O مربوط به آب موجود در بین لایه های کریستالی خاک رس کلویزیت B ۳۰ که دارای پیوند هیدورژنی بین مولکولی هستند، در اعداد موجی ^{۱-} ۳۵۰۰ – ۳۳۰۰ دیده میشود. ارتعاش خمشی H-O-H آب موجود در ساختار كريستالي كلويزيت B ۳۰ و متصل به کاتیونهای فلزی یک پیک یهن و با شـدت کم است که در حدود ^{۱-} ۱۹۲۰ ظاهر شده است. پیک مربوط به ارتعاش خمشیی Si-O-Si در کلویزیت B ۳۰ در عدد موجی ^۱- ۲۵ Cm مشاهده می شود. ارتعاش کششی پیوند Si-O-Al در عدد موجی ^۱- ۲۲۷ Cm ظاهر شده است. پیکهای مربوط به عامل اصلاحکننده سطح خاک رس نیز در طیف مادون قرمز خاک رس دیده می شود. پیوند C-H متقارن و نامتقارن در ^۱- ۲۹۳۰ و ۲۸۵۵ و پیوند خمشی متیان در ۲۰ EV۲ Cm مربوط به عامل اصلاح کننده سطح خاک رس است.

ارتعاشات کششی پیوند Al-O خاک رس در حدود عدد

یژهش نفت • شماره ۷۴



شاخص پراکندگی پایین و توزیع باریک وزن مولکولی کوپلیمرهای حاصل

متوسط عددی و وزنی وزن مولکولی و شاخص پراکندگی (PDI) وزن مولکولی پلی (استایرن - کو - بوتیل اکریلات) و نانوکامپوزیتهای آن با استفاده از دادههای آنالیز کروماتو گرافی ژل تراوایی بهدست آمد. علامت اختصاری PSB نشان دهنده پلی (استایرن - کو - بوتیل اکریلات) و علائم اختصاری، USBN0.5 PSBN2، PSBN1 به ترتیب نشان دهنده نانوکامپوزیت پلی (استایرن - کو - بوتیل اکریلات) با ۰/۰، ۱ و ۲ درصد وزنی خاک رس نسبت به منومر است.

تبدیل منومر در روش AGET ATRP پایین است. کاهش سرعت واكنــش در پليمريزاسـيون راديكالــي انتقال اتم علل زیادی دارد. در ATRP باید از لیگاندی با فعالیت متناسب با منومر استفاده کرد. لیگاند dNbpy در مقایسه با دیگر لیگاندهای استفاده شده در محیطهای پراکنده فعالیت کمی دارد (ثابت سرعت فعالسازی کم در تعادل ATRP) [12]. از طرف دیگر سرعت کوپلیمریزاسیون اســتايرن و بوتيل اكريــلات نيز كم اســت [٣٢]. به علاوه، استفاده از كاتاليسـت غيرفعالكننده با مقادير بالا به منظور کنترل بیشــتر واکنــش ATRP باعث کاهش هرچه بیشــتر سرعت واکنش می گردد. با توجه به این شرایط، سرعت کلی کوپلیمریزاسیون و تبدیل منومر کاهش مییابد. برای جبران کاهش سرعت واکنش در سمنتز نمونهها به روش AGET ATRP از مقادیر مولی بیشتر از استوکیومتری اسیداسکوربیک نسبت به (Cu(II) استفاده شد که انتظار میرود شاخص پراکندگی پلیمرها بالا باشد. زیرا مقادیر بالاتر اسیداسکوربیک باعث می شود تعادل ATRP بیشتر به سمت گونههای فعال (رادیکال در حال رشد) جابهجا شود و با افزایـش غلظت رادیکال، احتمـال انجام واکنشهای اختتام افزایش یابد. ولی به این علت که افزودن عامل كاهنده ط_ى واكنش به صورت أهسته صورت گرفته است، غلظت رادیکالهای در حال رشد یایین بوده و مقدار شاخص پراکندگی نمونهها زیاد تحت تأثیر مقدار اسیداسکوربیک قرار نگرفته و کمتر از ۱/۲ میباشد [۳۳]. متوسط عددي وزن مولكولي در پليمريزاسيون راديكالي

انتقال اتم از طریق تئوری با استفاده از معادله قابل محاسبه است و به مقدار کاتالیست بستگی ندارد. (۱) $M_n^{Theo} = \frac{[M]}{0} \times P \times M_0$ در معادلـه فـوق، [M] و [M] به ترتیب غلظت اولیه منومر و شـروعکننده، P مقدار تبدیل و M_0 وزن مولکولی منومر است. با افـزودن نانـوذرات خـاک رس، وزن مولکولی نمونهها و تبدیل منومـر کاهش مییابد و از مقادیر تئوری فاصله می گیرد.

درشکل ۲ توزیع وزن مولکولی پلیمرها نشان داده شده است. کوپلیمرها دارای توزیع وزن مولکولی باریک هستند. درتوزیع وزن مولکولی مربوط به PSBN2، قلهای در وزن مولکولی بالاتر دیده می شود که مربوط به وجود خاک رس است. نانولایههای خاک رس، واکنش انتقال زنجیر و پایان رادیکال در حال رشد را افزایش داده [۱٦] و منجر به ایجاد یک قله کوچک در درصدهای وزنی بالاتر خاک رس (۲٪) می شود.

اثر افزودن نانوذرات خاک رس بر تبدیل منومر و سرعت واکنش در شکل ۳ نشان داده شده است. با افزایش درصد خاک رس، مقدار تبدیل نهایی کوپلیمرها کاهش می یابد. این نمودار نشان میدهد که نانو ذرات خاک رس باعث کاهش تبديل منومر و سرعت پليمريزاسيون مي شرود. با توجه به مکانیسم هسته گذاری قطرهای در یک مینی امولسیون، واكنش درون قطرات تعيين كننده سرعت واكنش است. علت کاهش سرعت واکنش این است که نانولایههای خاک رس به عنوان یک مانع در مقابل رشد زنجیرهای پلیمری عمال میکنند و فرآیند نفوذ مولکولهای منومر به سمت ماکرورادیکال در حال رشد به علت حضور نانولایههای خاک رس درون قطرات مینی امولسیون محدود می شود. بدين ترتيب، منومرها نمي توانند به راحتي ماكروراديكال در حال رشــد را پیدا کرده و بــا آن واکنش دهند. بنابراین درصد تبدیل منومر و به تبع آن وزن مولکولی کوپلیمر نیز كاهش مي يابد [١١ و ١٢].

در شکل ٤، محدودیت نفوذ مولکول های منومر به سمت ماکرورادیکال در حال رشد در فضای داخل قطرات مینی امولسیون نشان داده شده است.



(g/gmol) وزن مولکولی شکل ۲- توزیع وزن مولکولی پلی (استایرن- کو- بوتیلاکریلات) و نانوکامپویتهای آن [۱۲]



شکل ۳- تبدیل منومر به عنوان تابعی از زمان در درصدهای مختلف خاک رس در دمای C° ۹۰



شکل ٤- محدودیت نفوذ مولکول های منومر به سمت رادیکال در حال رشد در ذرات پلیمری

در پلیمریزاسیون بعضی از منومرها در محیط تودهای در حضور نانولایه های خاک رس، مشاهده شده که با افزایش درصد خاک رس، سرعت پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم افزايش يافته است. افزايش سرعت به دليل وجود آلومينيوم در ورقه هشتوجهی خاک رس است که با داشتن اوربیتال خالی می تواند به عنوان اسید لوئیس عمل کند [۳٤]. به طور مثال، هايمانتي و همكارانش افزايش سرعت پليمريزاسيون اتیل اکریلات را در حضور خاک رس اصلاح شدہ گزارش کردهاند. آنها بیان کردند که برهمکنش بیــن گروه کربونیل اتيل اكريــلات و ألومينيومهيدروكســيل (C=O ... Al-O-H) موجود در لبههای خاک رس در محیط تودهای باعث افزایش قطبيت پيوند وينيلي منومر و افزايش تمايل آن براي واکنش با منومر دیگر می شود. در نتیجه سرعت واکنش پلیمریزاسیون افزایش می یابد [۳۰].همچنین در برخی از موارد، افزایش سرعت پليمريزاسيون استايرن به علت فعال شدن پيوند وينيلي اســتايرن كوئوردينهشــده به ألومينيــوم موجود در لبههای خاک رس در محیط تودهای گزارش شده است [٣٤].

برهم کنش بین کربونیل منومر بوتیل اکریلات و پیوند وینیلی استایرن، با اوربیتال خالی آلومینیومهیدروکسیل خاک رس در صورتی امکانپذیر است که محیط واکنش عاری از آب باشــد. زيرا مولکولهـاي آب به عنوان يک باز لوئيس قوىتر (با داشتن جفتالكترون بر روى اتم اكسيژن) به اوربیتال خالمی اتم آلومینیوم موجود در لبه های خاک رس کوئوردینه می شـوند و منومر موجـود در محیط نمی تواند با آلومینیوم موجود در خاک رس برهمکنش داشته باشد. در نتیجه سرعت پلیمریزاسیون در محیط مینیامولسیون به همین دلیل نمی تواند افزایش یابد. در این پروژه از روش مينى امولسيون براى سينتز نانوكامپوزيت ها استفاده شده است. بنابراین امکان کوئوردینه شدن مولکول آب موجود در محیط واکنش به لبههای خاک رس وجود دارد و به همین دلیل سرعت پلیمریزاسیون در محیطهای پراکنده نمی تواند افزایش یابد. بلکه در محیطهای عاری از آب وحلال بسيار قطبي با خاصيت بازي بالا در محيط تودهاي و محلولي، امكان افزايش سرعت به دليل فعال شدن منومرها در حضور لایههای خاک رس وجود دارد. در بعضی منابع،

افزایش سرعت پلیمریزاسیون استایرن را به افزایش قطبیت محیط واکنش به علت وجود اتمهای اکسیژن در ساختار خاک رس نسبت دادهاند [۳۵]. عوامل قطبی در محیط واکنش، باعث تشکیل بهتر کاتالیست و جابهجایی تعادل ATRP به سمت گونههای فعال میشود. با توجه به مطالب ذکر شده، کاهش سرعت واکنش و تبدیل منومر با افزایش درصد خاک رس را میتوان به دلیل کاهش نفوذ منومرها به سمت رادیکال در حال رشد دانست.

علاوه بر تاثیر نانولایههای خاک رس بر کاهش سرعت واكنــش كه به عنوان يــک عامل فيزيكي عمــل مي نمايد، یک مکانیزم دیگر نیز برای کاهش سرعت پلیمریزاسیون و افزایــش واکنش.های اختتام رادیکال.های در حال رشــد در حضور ذرات خاک رس وجود دارد. کاهش سرعت واكنش و افزایش واكنش اختتام توسط خاک رس، مربوط به اثر اسید لوئیس موجود در لبه های خاک رس است. در مـورد منومرهایی کـه می توانند با لبههـای خاک رس برهم کنش داشته باشند (مانند محیط محلولی و تودهای عاری از گونه های با خاصیت بازی زیاد)، رادیکال در حال رشد به سمت اتم ألومينيوم جذب شده و احتمال وقوع واكنش هاى اختتام بين راديكال هاى جذب شده وجود دارد. در مورد منومرهایی که نمی توانند جذب اتم آلومینیوم خاک رس شوند و یا شرایط آن و جود ندارد (مانند محیط های حاوی آب و مولکول های بسیار قطبی)، یک فرآیند انتقال الکترون از رادیکال در حال رشد به اسید لوئیس (اتم آلومینیوم) موجود در لبه های خاک رس صورت می گیرد و رادیکال در حال رشد به يون كربونيوم تبديل مي شود.سپس هیدروکسیل موجود در سطح خاک رس به زنجیر پلیمری حاوى يون كربونيوم متصل مىشود. حاصل اين واكنش، اختتام زنجير پليمر و كاهش تبديل است [٣٤].

مقدار شاخص پراکندگی کوپلیمرها بین ۱/۱۲– ۱/۱۸ است که نشان میدهد خاک رس اثر چندانی بر میزان شاخص پراکندگی کوپلیمرها ندارد و این یک مزیت برای روش ATRP AGET در سنتز نانوکامپوزیتهای پلیمر/ خاک رس محسوب میشود. در یک کار تحقیقی صورت گرفته توسط تانگ و دنگ در پلیمریزاسیون استایرن به روش

بیشتر با گونه غیر فعال کننده که غلظت بسیار بیشتری دارند، واکنش میدهند. با ایجاد اثر رادیکال ماندگار، تعادل ATRP تثبیت شده و واکنش های اختتام به کمترین مقدار خود می رسند. پس از برقراری تعادل ATRP به علت ثابت بودن غلظت رادیکالها، نمودار سینتیکی ([M]/[M] برحسب زمان به صورت خطی تغییر میکند. علت دیگری که برای وجود مرحله پیش تعادل و افزایش سرعت در اوایل واكنش ATRP ذكر مي شـود، به تفـاوت فعاليت بين گونه شروع كننده ألكيل هاليد غير فعال در ابتداي واكنش (:M-Br EBiB) و اواسط واکنش (MBn-Br) مربوط است. تفاوت فعالیت این گونهها باعث تفاوت در ثابت تعادل گونههای غیرفعال و گونههای رادیکالی مربوط به آنها (رادیکال نوع سوم M و رادیکال نوع دوم •MB، در اوایل واکنش و بعد از آن می شود. در مرحله فعال شدن، شکست رادیکالی پیوند C-Br برای BiB (M-Br) به علت تشکیل رادیکال نوع سوم، آسان تر از MBn-Br (تشکیل رادیکال نوع دوم) است. به همین دلیل این دو گونه غیرفعال با یک سرعت فعال نمی شـوند. شروع کننده ألکیل هالید سریع تر می شکند و سرعت فعالسازی آن نیز بیشتر است. بنابراین، در اوایل واكنش سرعت أن تا رسيدن به يك حالت پايا افزايش مییابد [۳٦]. در تبدیلهای بالاتر، کمی انحراف از حالت خطی مشاهده می شود که ممکن است به دو علت باشد: از دست دادن اتم برم انتهایی از طریق هیدرولیز آن در آب و ۲) مهاجرت آهسته كاتاليست غيرفعالكننده ATRP طی پلیمریزاسیون به آب و از دسترفتن کنترل واکنش. با پيشرفت واكنش و گذشت زمان، كاتاليست Cu(II)/dNbpy بیشتری به درون فاز آبی توزیع می شود [۳۷]. كنترلشده بودن واكنش پليمريزاسيون راديكالي انتقال اتم

از طريق شروع كننده توليد شده با انتقال الكترون

یکی دیگر از ویژگی های روش ATRP، رابطه خطی بین متوسط عددی وزن مولکولی پلیمر با تبدیل منومر (طبق معادله (۱)) و کاهش شاخص پراکندگی وزن مولکولی پلیمر با افزایش تبدیل است. این ویژگی ها نشان دهنده رشد خطی وزن مولکولی زنجیر پلیمر با افزایش تبدیل منومر و غلظت ثابت رادیکال است. در شکل ٦، نمودار تغییرات متوسط عددی وزن مولکولی کوپلیمر با افزایش تبدیل نشان داده شده است. رادیکال آزاد در مینی امولسیون، مقادیر PDI پلی استایرن سنتزشده تحت تأثیر مقدار خاک رس قرار گرفته و در محدوده مقادیر ۲/۵–۲/۳ متغیر می باشد که نشان می دهد نانوذرات خاک رس باعث افزایش واکنشهای انتقال و اختتام در پلیمریز اسیون رادیکال آزاد می شود [۱٦]. بنابراین به علت کاهش غلظت رادیکال های در حال رشد در روش AGET ATRP، اثر نانولایه های خاک رس در افزایش شاخص پراکندگی وزن مولکولی پلیمرها ناچیز راست. باریک بودن توزیع وزن مولکولی پلیمرها و شاخص پراکندگی پایین کوپلیمرهای حاصل، نشان دهنده مقدار کم واکنش های اختتام و انتقال و در نتیجه زنده بودن روش پلیمریز اسیون به کار گرفته شده است.

ســینتیک مرتبه اول واکنش پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم از طریق شروع کننده تولید شده با انتقال الکترون

یکی دیگر از ویژگیهای پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم، خطیبودن نمودار سینتیکی ([M]/[M] بر حسب زمان است که نشاندهنده سینتیک مرتبه اول و ثابتماندن غلظت راديکال هاي در حال رشد طي زمان پليمريزاسيون مىباشد. شكل ٦، نمودارهاي سينتيكي پلي (استايرن- كو-بوتیل اکریـلات) و نانوکامپوزیت، ای آن را با ۰/۰، ۱ و ۲٪ وزنی خاک رس نسبت به منومرها نشان میدهد. در همه موارد ([M]/[M] با زمان به طور خطی افزایش می یابد که نشان دهنده غلظت ثابت رادیکال های در حال رشد طي پليمريزاسيون راديكالي انتقال اتم است. از زمان شروع پليمريزاسيون تا رسيدن به حالت تعادل ATRP و تثبيت غلظت كاتاليست (Cu(II، حالت پيش تعادل ناميده می شود. در این مرحله اولیه، سرعت واکنش کمی از حالت خطمی انحراف دارد. علت وجود ایمن دوره زمانی قبل از پليمريزاسيون راديكالي انتقال اتم اين است كه هنوز تعادلي بین گونههای فعال و غیرفعال به وجود نیامده است. زیرا با شروع واکنش و افزودهشدن منومربه رادیکال در حال رشد، گونههای غیرفعالکننده (Cu(II) نمی توانند با یکدیگر واکنش دهند. بدين ترتيب غلظت أنها با پيشرفت واکنش افزايش مى يابد. در اين حالت، با تجمع گونه غيرفعال كننده، غلظت رادیکالها و به تبع آن واکنشهای اختتام به شــدت کاهش می یابد (اثر رادیکال ماندگار). در این صورت رادیکال ها



شکل ۵– نمودار سینتیکی نیمه لگاریتمی ([M]/[M] به عنوان تابعی از زمان در پلیمریزاسیون پلی (استایرن– کو– بوتیل اکریلات) و نانوکامپوزیتهای آن در دمای C° ۹۰



ر مولکولی پلیمر بستگی به مقدار نسبت منومر به شروع کننده م دارد. وزن مولکولی پلیمرها با افزایش تبدیل به طور خطی ل افزایش می یابد که نشان دهنده کنترل واکنش AGET ATRP ن در مینی امولسیون است.

مقدار وزن مولکولی پلیمر بستگی به مقدار نسبت منومر به شروعکننده دارد. وزن مولکولی پلیمرها با افزایش تبدیل به طور خطی افزایش مییابد که نشاندهنده کنترل واکنش AGET ATRP در مینیامولسیون است. مقدار وزن

در این معـادلات، $f_1 e_2 f_1$ به ترتیب اجـزای مولی منومرهای اول (اسـتایرن، $// \cdot a_{L-2}) e_2 e_3$ (بوتیل اکریلات، $// \cdot)$ در خوراک ورودی هستند. $I_1 A e_{22} f_1$ ثابت سرعت رشد همگون پلیمریزاسیون منومرهای استایرن و بوتیل اکریلات و $I_1 A e_1 e_1 A$ به ترتیب ثابت سرعت رشد ضربدری مونومرهای استایرن و بوتیل اکریلات هستند. ثابت سرعت رشد کوپلیمریزاسیون به روش شبه سینتیک از رابطه 7 محاسبه می شود [۳۹]:

 $k_p = k_{11}\phi_1 f_1 + k_{12}\phi_1 f_2 + k_{21}\phi_2 f_1 + k_{22}\phi_2 f_2$ (6)

$$r_1 = \frac{k_{11}}{k_{12}}, \ r_2 = \frac{k_{22}}{k_{21}} \tag{(7)}$$

ثوابت سرعت هموپليمريزاسيون و كوپليمريزاسيون استایرن و بوتیل اکریلات در دمای C°۹۰ با استفاده از $k_{_{21}}$ معادلات بالا در جدول ۱ ارائه شــده است. مقدار $k_{_{12}}$ و از روابط ۷ با استفاده از نسبت فعالیت منومرها محاسبه گردیـد. در این معادلـه، r₁ و r₂ به ترتیب نسـبت فعالیت منومر استایرن و بوتیل اکریلات است. با جای گذاری آنها در معادلات قبلي، ثابتسرعت رشد كويليمريزاسيون استايرن و بوتیلاکریلات با روش شبهسینتیک بهدست می آید. حال با داشتن شیب نمودارهای سینتیکی از شکل 7 و ثابت سرعت رشد محاسبه شده برای سیستم در دمای °C ۹۰ [(۱۳۸۹/۷٦ (L/mol.s))]، مي توان غلظت كلي راديكال هاي موجود در سیستم را محاسبه نمود. نتایج حاصل از این محاسبات در جدول ۲ ارائه شده است. با توجه به نتایج جدول ۲، با افزایش درصد خاک رس، از شیب نمودار و غلظت رادیکالها کاسته می شود. فعالیت رادیکالها در حضور لايه هاي خاک رس درون قطرات ميني امولسيون کاهش مییابد. زیرا لایههای خاک رس به عنوان یک مانع در مقابل نفوذ منومرها عمل مي كنند و هم چنين امكان وقوع واکنش های اختتام را افزایش میدهند. در روش پليمريزاسيون راديكالي انتقال اتم به دليل وجود تعادل بین گونه های فعال و غیرفعال و اثر رادیکال ماندگار، ثابتسرعت غیرفعال شدن در تعادل ATRP بیشتر از ثابت سرعت فعال شدن است. بنابر این غلظت گونه فعال در حال رشــد (ماکرورادیکال) در حال تعادل بسیار پایین است. در اغلب منابع، غلظت رادیکال در حال رشد کمتر از ^۸-۱۰^{-۷} مولار است.

لازم به ذکر است که وزن مولکولی پلیمرها از مقادیر تئوری کمتر است که به علت افزایش تعداد زنجیرهای پلیمر طی واکنش و به تبع آن کاهش وزن مولکولی پلیمر است. استفاده از عامل فعال سطحی کاتیونی مانند نمک آمونیومی چهارظرفیتی (CTAB) باعث کاهش وزن مولکولی پلیمر میشود. نمک آمونیومی چهارظرفیتی با آمین سه ظرفیتی در تعادل است و از آنجا که آمینها ثابت انتقال زنجیر زیادی دارند، باعث کاهش وزن مولکولی کوپلیمرهای به دست آمده می شوند [۳۸].

غلظت پایین رادیکال در روش پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم از طریق شروع کننده تولید شده با انتقال الکترون با استفاده از شیب نمودارهای ([M]/[M]) بر حسب زمان و طبق معادله ۲ می توان ثابت سرعت ظاهری پلیمریزاسیون (k_{app}) را به دست آورد:

- $\ln(\frac{[M]_0}{[I]_0}) = (\frac{1}{1-P}) = k_{app}t$ $k_{app} = k_p [P^\bullet]$ (1)
 - $\kappa_{app} = \kappa_p [\Gamma] \tag{(Y)}$

همان گونه که در معادله ۳ ارائه شده، شیب نمودار سینتیکی پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم با غلظت رادیکالهای در حال رشد رابطه مستقیم دارد. به همین دلیل خطی بودن نمودار در شکل ٥ نشاندهنده ثابت بودن غلظت راديکالها طی واکنش است. تفاوت شیب نمودارهای سینتیکی به علت تفاوت در سينتيک واکنش و غلظت راديکالهاست که با افزایش درصد خاک رس، شیب نمودارها و غلظت رادیکالها در سیستم کاهش می یابد. به منظور محاسبه غلظت رادیکال در پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم، ابتـدا ثابت سـرعت رشـد كوپليمريزاسـيون اسـتايرن و بو تيل اكريلات به روش شبه سينتيك محاسبه مي گردد. در روش شبهسینتیک، معادلات سرعت کوپلیمریزاسیون منومرها با ترکیبدرصدهای مختلف در خوراک ورودی، بر حسب معادلات هموپليمريزاسيون محاسبه مي شود. اگر , ♦ و ₂ ♦ به ترتیب اجزای مولی ماکرورادیکال های M*₁ و .*M باشند، نسبت به یکدیگر در واکنش به شکل معادلات ٤ و ٥ تعريف مي شوند:

 $\phi_1 = \frac{k_{21}f_1}{k_{21}f_1 + k_{12}f_2} \tag{(\Upsilon)}$

$$\phi_2 = \frac{k_{12}f_2}{k_{21}f_1 + k_{12}f_2} \tag{(1)}$$

مقدار ثابت سرعت (L/mol.s)	معادلات استفاده شده	نماد ثابت سرعت
٩٠٠/٥٢	$k_{11} = 4.266 \times 10^7 \exp(-3909.61/\text{T})$	[٤•]k ₁₁
٣٠٤٧٤/٤٣	$k_{22} = 7.37 \times 10^5 \exp(-1156.901/\text{T})$	[٤ •] <i>k</i> ₂₂
•/\Y£	ln r ₁ =1.3510-1034.1/T	$[\ell \] r_i$
•/٢٢	$\ln r_2 = 0.05919 - 131.6/T$	[٤١] <i>r</i> 2
1717/97	با استفاده از معادله ۷ و _{۱۱}	k ₁₂
13020/15	با استفاده از معادله ۷ و ₂₂	k ₂₁
1824/27	با استفاده از معادله ٦	k_p

جدول ۱ - ثوابت سرعت کوپلیمریزاسیون رادیکالی استایرن و بوتیل اکریلات در دمای C° ۹۰

جدول ۲- شیب نمودارهای سینتیکی و غلظت رادیکال [۲۰] در سیستم AGET ATRP

غلظت رادیکال در حال رشد (مولار) × ۱۰۰	$k_{app} \times 1.^{-7}$	نام نمونه
۲/۹۳۵	१/•४९२	PSB
۲/٥٠٦	٣/٤٨٣	PSBN0.5
1/770	۱/۷۰۲	PSBN1
•/2•17	•/00/7	PSBN2

خاک رس با استفاده از یک روش شروع کننده جدید به نام شروع کننده تولیدشده با انتقال الکترون برای پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم سنتز شدند. ترکیب شیمیایی نمونهها با استفاده از آزمون FT-IR شناسایی شد. نتایج حاصل از FT-IR نشاندهنده وجود برهم کنش بین گروه کربونیل بوتیل اکریلات موجود در ساختار پلیمر و اتم آلومینیوم موجود در ورقه هشتوجهی ساختار خاک رس بود.

نتایج حاصل از GPC نشانداد که پلیمرهای حاصل، توزیع وزن مولکولی باریک و شاخص پراکندگی پایین دارند. نمودار خطی ([M]/[M]) ام در مقابل زمان، نشاندهنده سینتیک مرتبه اول و ثابت بودن غلظت رادیکال در حضور نانوذرات خاک رس میباشد. رابطه خطی بین تغییرات متوسط عددی وزن مولکولی و تبدیل منومر هم نشان داد که سیستم پلیمریزاسیون کنترلشده میباشد. ثابت سرعت ظاهری پلیمریزاسیون کنترلشده میباشد. ثابت سرعت رشد در سیستم AGET ATRP محاسبه شد. مقادیر حاصل نشان داد که غلظت رادیکالهای در حال رشد در محدوده در روش پلیمریزاسیون رادیکالی آزاد بر خلاف روشهای زنده رادیکالی، غلظت رادیکالها بسیار زیاد است و پس از رشد زنجیرها، واکنشهای اختتام سریعاً صورت می گیرد و زنجیرهای پلیمر مرده با شاخص پراکندگی بالا تشکیل می شود. با توجه به محاسبات انجام شده، غلظت رادیکالهای در حال رشد در حالت تعادل در روش نشان دهنده یکی دیگر از ویژگیهای روش ATRP است. وقتی غلظت رادیکالها تا این حد پایین باشد، امکان وقوع واکنشهای اختتام و تشکیل زنجیرهای مرده بسیار کاهش می یابد و سیستم پلیمریزاسیون خصلت زنده بودن از خود نشان می دهد. زیرا سرعت واکنش اختتام به روش ترکیب، با مربع غلظت رادیکالها کا در حال رشد رابطه مستقیم دارد. هر چه غلظت رادیکالها افزایش یابد، امکان وقوع واکنش های اختتام در مقایسه با سرعت واکنش انتشار نیز افزایش می یابد.

نتيجهگيرى

نانو کامپوزیت های پلی (استایرن - کو - بوتیل اکریلات)/

پژوش نفت و شماره ۷۴

نشان داد که پلیمریزاسیون به کار گرفتهشده در محیط

یلیمریزاسیون با افزایش درصد خاک رس کاهش می یابد کــه به دليل وجـود محدوديــت نفوذ منومرها به ســمت ميني امولسـيون خصلت کنترلشـده بودن را از خود نشان ماکرورادیکال در حال رشـد به دلیل ممانعت نانولایههای می دهد. خاک رس میباشد. کل نتایج حاصل از مطالعات سینتیکی

[1]. Najafi M., Salami-Kalajahi M., and Haddadi-Asl V., Controlled/ Living Radical Polymerization, Petrochemical Research and Technology Company publications, Tehran, 2005.

[2]. Braunecker W. A., and Matyjaszewski K., "Controlled/Living Radical Polymerization: Features, Developments, and Perspectives", Prog. Polym. Sci., Vol 94, pp. 93-146, 2007.

[3]. Georges M. K., Veregin R. P. N., Kazmaier P. M., and Hamer G. K., "Narrow molecular weight resins by a freeradical polymerization process", Macromolecules, Vol 26, pp. 2987, 1993.

[4]. Najafi M., Roghani-Mamaqani H., Salami-Kalajahi M., and Haddadi-Asl V., "Study of Styrene Atom Transfer Radical Polymerization Kineics in the Presence of Nanoclay Layers", Chin. J. Polym. Sci., Vol 28, pp. 483-497, 2010.

[5]. Chiefari J., Chong Y. K., Ercole F., Krstina J., Jeffery J., Le T. P. T., Mayadunne R. T. A., Meijs G. F., Moad C. L., Moad G., Rizzardo E., and Thang S. H., "Living Free-Radical Polymerization by Reversible Addition-Fragmentation Chain Transfer: The RAFT Process", Macromolecules, Vol 31, pp. 5559-5562, 1998.

[6]. Nicolay V., and Matyjaszewski K., "Green" Atom Transfer Radical Polymerization: From Process Design to Preparation of Well-Defined Environmentally Friendly Polymeric Material", Chem. Rev. Vol 107, pp. 2270-2299, 2007.

[7]. Morgan A. B., Chu L. L., and Harris J. D., "A Flammability Performance Comparison Between Synthetic and Natural Clays in Polystyrene Nanocomposites", Fire. Mater. Vol 29, pp. 213–229, 2005.

[8]. Ray S. S., and Okamoto M., "Polymer/Layered Silicate Nanocomposites: A Review from Preparation to Processing", Prog. Polym. Sci., Vol 28, pp. 1539–1641, 2003.

[9]. Nazarenko S., Meneghetti P., Julmon P., Olson B. G., and Qutubuddin S., "Gas Barrier of Polystyrene Montmorillonite Clay Nanocomposites: Effect of Mineral Layer aggregation", J. Polym. Sci: Part B: Polym. Phys., Vol 45, pp. 1733-1753, 2007.

[10]. Yeh J. M., Liou S. J., Lin C. Y., Cheng C. Y., and Chang Y. W., "Anticorrosively Enhanced PMMA-Clay Nanocomposite Materials with Quaternary Alkylphosphonium Salt as an Intercalating Agent", Chem. Mater., Vol 14, pp.154. 2002.

[11]. Nikolaidis A. K., Achilias D. S., and Karayannidis G. P., "Synthesis and Characterization of PMMA/Organomodified Montmorillonite Nanocomposites Prepared by in Situ Bulk Polymerization, Ind. Eng. Chem. Res., In press", Vol. 50, pp. 571-579, 2010.

[12]. Hatami L., Haddadi-Asl V., Roghani-Mamagani H., Ahmadian-Alam L., and Salami-Kalajahi M., "Synthesis and Characterization of Poly(Styrene-co-Butyl Acrylate)/Clay Nanocomposite Latexes in Miniemulsion by AGET

مراجع

ATRP", Polymer Composites, Vol 32, pp. 967-975, 2011.

[13]. Ahmadian L., Haddadi-Asl V., Roghani-Mamaqani H., Hatami L., Salami-Kalajahi M., "Use of Clay-Anchored Reactive Modifier for the Synthesis of Poly(styrene-co-butyl acrylate)/Clay Nanocomposite via In Situ AGET ATRP", Journal of Polymer Research, Vol 19, pp. 9773-9785, 2012.

[۱٤]. احمدیان علم ل.، حدادی اصل و.، روغنی ممقانی ح.، حاتمی ل.، سلامی کلجاهی م.، «سنتز نانوکامپوزیت پلی(استایرن-کو- بوتیل آکریلات) به روش پلیمریزاسیون رادیکالی انتقال اتم درجا از طریق فعالکننده تولیدشده با انتقال الکترون»، مجله علمی پژوهشی علوم و تکنولوژی پلیمر، سال ۲۵، شماره ۲، ۱۰۱–۱۱۲، خرداد- تیر ۱۳۹۰.

[15]. Sun Q., Deng Y., and Wan Z. L., "Synthesis and Characterization of Polystyrene-Encapsulated Laponite Composites via Miniemulsion Polymerization", Macromol. Mater. Eng., vol 289, pp. 288–295, 2004.

[16]. Tong Z., and Deng Y., "Kinetics of Miniemulsion Polymerization of Styrene in the Presence of Organoclays, Macromol", Mater. Eng., Vol 293, pp. 529–537, 2008.

[17]. Diaconu G., Paulis M., and Leiza J. R., "*High Solids Content Waterborne Acrylic/Montmorillonite Nanocomposites by Miniemulsion Polymerization*", Macromol. React. Eng., Vol 2, pp. 80–89, 2008.

[18]. Bourgeat-Lami E., "Organic/Inorganic Nanocomposite Colloids, Encyclopedia of Nanoscience and Nanotechnology", Edited by Nalwa HS., Vol 8, pp. 305–332, 2004.

[19]. Wu Y., Zhang Y., Xu J., Chen M., and Wu L., "One-step Preparation of PS/TiO2 Nanocomposite Particles Via Miniemulsion Polymerization", J. Colloid. Interface. Sci., Vol 343, pp. 18–24. 2010.

[20]. Diaconu G., Asua J. M., Paulis M., and Leiza J. R., "*High-Solids Content Waterborne Polymer-Clay Nanocomposites*", Macromol. Symp., Vol 259, pp. 305–317, 2007.

[21] Qin D., Qin S., and Qiu K., "*Living/Controlled Radical Polymerization of Styrene with a New Initiating System: DCDPS/FeCl₃/PPh*₃", J. Polym. Sci.: Part A: Polym. Chem., Vol 38, pp. 101–107, 2000.

[22]. Sarbu T., Pintauer T., Mckenzie B., and Matyjaszewski K., "Atom Transfer Radical Polymerization of Styrene in Toluene/Water Mixtures", J. Polym. Sci.: Part A: Polym. Chem., Vol 40, pp. 3153–3160, 2002.

[23]. Peng H., Cheng S., Feng L., and Fan Z., "Atom Transfer Radical Polymerization of n-Butyl Methacrylate in an Aqueous Dispersed System", J. App. Polym. Sci., Vol 89, pp. 3175–3179, 2003.

[24]. Min K., and Matyjaszewski K., "Atom Transfer Radical Polymerization in Microemulsion, Macromolecule", Vol 38, pp. 8131-8134, 2005.

[25]. Li M., Min K., and Matyjaszewski K., "ATRP in Waterborne Miniemulsion via a Simultaneous Reverse and Normal Initiation Process", Macromolecules, Vol 37, pp. 2106-2112, 2004.

[26]. Min K., Jakubowski W., and Matyjaszewski K., "AGET ATRP in the Presence of Air in Miniemulsion and in Bulk", Macromol. Rapid. Comm., Vol 27, pp. 594–598, 2006.

[27]. Samakande A., Sanderson R. D., and Hartmann P. C., "*Encapsulated Clay Particles in Polystyrene by RAFT Mediated Miniemulsion Polymerization*", J. Polym. Sci: Part A: Polym. Chem., Vol 46, pp. 7114–7126, 2008.

[28]. Wu Y., Zhang J., and Zhao H., "Functional Colloidal Particles Stabilized by Layered Silicate with Hydrophilic

Face and Hydrophobic Polymer Brushes", J. Polym. Sci: Part A: Polym. Chem., Vol 47, pp. 1535–1543, 2009.

[29]. Zhao H., and Shipp D. A., "Preparation of Poly (styrene-block-butyl acrylate) Block copolymer-Silicate Nano

بروش نفت • شماره ۷۴ 34

composites", Chem. Mater., Vol 15, pp. 2693-2695, 2003.

[30]. Haimanti D., Nikhil S., and Anil B., "Beneficial Effect of Nanoclay in Atom Transfer Radical Polymerization of Ethyl Acrylate: A One Pot Preparation of Tailor-Made Polymer Nanocomposite", Macromolecules, Vol 41, pp. 50-57, 2008.

[31]. Roghani-Mamaqani H., Najafi M., Haddadi-Asl V., and Salami-Kalajahi M., "Preparation of Polystyrene Nano composite by In Situ Atom Transfer Radical Polymerization: Study of Polymerization Kinetics in the Presence of Clay", Iranian Journal of Polymer Science and Technology, Vol 22, No. 4, pp. 261-272, 2009.

[32]. Li W., Min K., Matyjaszewski K., Stoffelbach F., and Charleux B., "PEO-Based Block Copolymers and Homopolymers as Reactive Surfactants for AGET ATRP of Butyl Acrylate in Miniemulsion", Macromolecules, Vol 41, pp. 6387-6392, 2008.

[33]. Hatami L., Haddadi-Asl V., Roghani-Mamaqani H., Ahmadian-Alam L., and Salami-Kalajahi M., "Poly(styreneco-butyl acrylate)/Clay Nanocomposite Latexes Synthesized via In Situ Atom Transfer Radical Polymerization in Miniemulsion: Activators Generated by Electron Transfer Approach", Vol. 24, pp. 55-67, 2011.

[34]. Solomon D. H., "Clay Minerals as Eletron Acceptors and/or Electron Donors in Organic Reactions", Clays and Clay Minerals, Vol. 16, pp. 31-39, 1968.

[35]. Roghani-Mamaqani H., Haddadi-Asl V., Najafi M., and Salami-Kalajahi M., *Preparation of Tailor-Made Poly*styrene Nanocomposite with Mixed Clay-Anchored and Free Chains via Atom Transfer Radical Polymerization, AICHE, DOI 10.1002/aic.12395, 2010.

[36]. Zhang H., and Linde R., "Atom Transfer Radical Polymerization of n-Butyl Acrylate Catalyzed by CuBr/N-(n-Hexyl)-2-pyridylmethanimine", J. Polym. Sci.: Part A: Polym. Chem., Vol 40, pp. 3549–3561, 2002.

[37]. Stoffelbach F., Belardi B., Santos J., M. Tessier L., Matyjaszewski K., and Charleux B., "Use of an Amphiphilic Block Copolymer as a Stabilizer and a Macroinitiator in Miniemulsion Polymerization under AGET ATRP Conditions", Macromolecule, Vol 40, pp. 8813-8816, 2007.

[38]. Robert D., and Athey, J. R., Emulsion Polymer Tehnology, New York, Marcel Dekker Inc, 1991.

[39]. Haddadi-Asl V., Polymerization Reactions, Amir Kabir University of Technology, Tehran, 2006.

[40]. Sun X., Luo Y., Wang R., Li B. G., Liu B., and Zhu S., "*Programmed Synthesis of Copolymer with Controlled Chain Composition Distribution via Semibatch RAFT Copolymerization*", Macromolecule, Vol 40, pp. 849-859, 2007.

[41]. Kostanski L. K., and Hamielec A. E., "Influence of Temperature on Butyl acrylate-Styrene Copolymerization Parameters", Polymer, Vol 33, pp. 3706-3710, 1992.