# ФИЗИКА КОНДЕНСИРОВАННОГО СОСТОЯНИЯ ВЕЩЕСТВА

УДК 535.37:539.199:541.64

# ОПРЕДЕЛЕНИЕ АГРЕГАЦИОННОГО ЧИСЛА ГИДРОФОБНЫХ ДОМЕНОВ В МИКРОФАЗНО РАССЛОЕННОМ ГЕЛЕ ГИДРОФОБНО МОДИФИЦИРОВАННОЙ ПОЛИАКРИЛОВОЙ КИСЛОТЫ

## В. А. Смирнов, А. В. Фоменков, А. С. Андреева, О. Е. Филиппова

(кафедра физики полимеров и кристаллов) E-mail: andreeva@polly.phys.msu.ru

Исследована гидрофобная ассоциация в микрофазно расслоенном гидрогеле гидрофобно модифицированной полиакриловой кислоты методами малоуглового нейтронного рассеяния и флуоресцентной спектроскопии с использованием пирена в качестве зонда. Разработана методика определения агрегационных чисел гидрофобных доменов в слабо набухших полимерных гелях методом тушения флуоресценции. Показано, что введение заряженных звеньев в гель приводит к уменьшению агрегационного числа гидрофобных доменов из-за электростатического отталкивания одноименно заряженных звеньев на их поверхности.

# Введение

В последнее время особый интерес вызывают полимеры, наноструктуру которых можно изменять с помощью внешних воздействий. Такие «восприимчивые» наноструктуры обычно характерны для полимерных систем с конкуренцией двух противодействующих тенденций — притяжения и отталкивания. Изменяя соотношение между этими конкурирующими тенденциями с помощью внешних факторов, можно варьировать как тип, так и период возникающей наноструктуры.

Недавно восприимчивая наноструктура была обнаружена в гелях гидрофобно модифицированной полиакриловой кислоты (ГМ ПАК) [1], содержащих как заряженные группы, ответственные за электростатическое отталкивание, так и гидрофобные н-алкильные группы, ответственные за ассоциацию. В водной среде гидрофобные группы, стремясь уменьшить энергетически невыгодный контакт с водой, агрегируют между собой с образованием гидрофобных доменов [2, 3]. Совокупность таких доменов, определенным образом расположенных в пространстве трехмерной сетки геля, формирует уникальную наноструктуру геля. В работе [1] методом малоуглового рассеяния нейтронов (МУРН) было обнаружено, что при введении всего 2 мол.% заряженных групп в гель ГМ ПАК возникает микрофазное расслоение [4-6], сопровождающееся вторичной агрегацией гидрофобных доменов друг с другом с образованием кластеров. При этом, как было показано в работе [7] двумя независимыми методами ЯМР <sup>13</sup>С и УФ-спектроскопии, не происходит разрушения гидрофобных доменов, т.е.

все *н*-алкильные группы остаются агрегированными между собой. Однако при этом может происходить изменение числа гидрофобных *н*-алкильных групп, входящих в состав одного домена. Поэтому представляется важным определить агрегационное число гидрофобных доменов в микрофазно расслоенном геле и сравнить его с агрегационным числом доменов в исходном незаряженном геле. Это позволит охарактеризовать изменения наноструктуры геля, происходящие в процессе микрофазного расслоения, вызванного введением заряженных групп.

Таким образом, целью настоящего исследования являлось определение агрегационного числа *н*-алкильных групп в микрофазно расслоенном химически сшитом геле ГМ ПАК.

#### Экспериментальная часть

**Материалы.** В работе использовали акриловую кислоту (фирма-производитель Fluka, чистота > 99%), дополнительно очищенную перегонкой непосредственно перед синтезом; н-додецилакрилат (Scientific Polymer Products); N,N'-диметилформамид (Lancaster); N,N'-метиленбисакриламид (Fluka, чистота > 99.5%); этанол (Fluka), дополнительно очищенный перегонкой с отбором фракции с  $T_{\text{boil}} = 77.5 - 77.8 \,^{\circ}$ С; 1 М водный раствор NaOH (Fluka); пирен (Fluka, чистота > 97%), дополнительно двукратно очищенный перекристаллизацией из этанола в воду; D<sub>2</sub>O (Fluka, 99.9% D).

Гель ГМ ПАК, содержащий 20 мол.% *н*-додецильных гидрофобных групп (рис. 1), синтезировали по методике, подробно описанной в работах [1, 7]. Состав синтезированных гелей был определен при помощи методов ЯМР <sup>1</sup>Н и элементного



Рис. 1. Химическое строение геля гидрофобно модифицированной ПАК

анализа. Оказалось, что он практически совпадает с составом исходной смеси мономеров при синтезе. Распределение звеньев по цепи было охарактеризовано методом ЯМР <sup>13</sup>С. Показано, что оно близко к статистическому.

Полученный гель многократно промывали в этаноле от непрореагировавших исходных реагентов и диметилформамида (ДМФА) в течение месяца. Очищенный, набухший в этаноле гель нарезали на куски и сушили в термостатируемом шкафу до постоянной массы. Масса высушенных образцов составляла приблизительно 0.028 г. К сухим образцам добавляли рассчитанное количество 1 М водного раствора NaOH, чтобы заданное количество звеньев геля (2 мол.%) перевести в солевую форму.

Образцы для УФ-спектроскопии и флуоресцентных измерений готовили следующим образом. К каждому из образцов высушенных гелей было добавлено по 0,2 мл раствора пирена (Ру) в этаноле определенной концентрации в диапазоне от  $4.4 \cdot 10^{-4}$ до 0.032 моль/л. Этанол удаляли высушиванием в течение трех суток в термостатируемом шкафу. После сушки добавляли рассчитанное количество воды, необходимое для достижения во всех образцах одинаковой степени набухания  $\alpha = 8$ , которую определяли по формуле

$$\alpha = \frac{m - m_0}{m_0},$$

где m и  $m_0$  — масса геля в набухшем и сухом состояниях соответственно. После добавления воды образцы были оставлены на несколько суток для равновесного распределения растворителя по всему объему геля.

**Методы.** Общую концентрацию пирена  $C_{\rm Py}$  в образцах геля определяли спектрофотометрически по поглощению на длине волны 338 нм относительно базовой линии, используя предварительно измеренное нами значение коэффициента экстинкции  $\varepsilon = 17\,200$  л·моль<sup>-1</sup>·см<sup>-1</sup>. Измерения проводили в кварцевых кюветах с длиной оптического пути 0.2 см на спектрофотометре Hewlett-Packard 8452A.

Концентрацию гидрофобных доменов, содержащих одну молекулу пирена  $C_{\rm Py(1)}$ , в геле определяли методом флуоресцентной спектроскопии. Спектры флуоресценции пирена измеряли на спектрофотометре Hitachi MPF-4. Длина волны возбуждения составляла 338 нм.

Для характеристики наноструктуры гелей использовали метод МУРН. Измерения выполняли на времяпролетном модернизированном спектрометре ЮМО, расположенном на четвертом канале высокопоточного [8] импульсного реактора ИБР-2 в Объединенном институте ядерных исследований (Дубна). При исследовании использовали двухдетекторную систему, поэтому диапазон значений волнового вектора Q составлял от 0.006 до 0.5  ${
m \AA}^{-1}$ . Применяли стандартные программы управления [9] и обработки [10] экспериментальных данных. Измерительные кюветы для образцов были изготовлены специально с учетом особенностей исследуемых объектов. Они представляли собой разборные дискообразные кюветы диаметром 2 см с алюминиевым каркасом и кварцевыми стеклами, зазор между которыми, заполненный образцом геля, составлял 2 мм. В качестве фонового образца использовали тяжелую воду. Кюветы помещали в кассетницу, находящуюся в термостатируемом боксе при 20°С с температурной стабилизацией до 0.03°С.

### Результаты и обсуждение

**Незаряженный гель.** Агрегационное число *н*-алкильных групп в незаряженном геле ГМ ПАК определяли из данных, полученных методом МУРН. На рис. 2, *а* представлена кривая малоуглового рассеяния нейтронов для незаряженного геля ГМ ПАК.

Видно, что на кривой рис. 2, а присутствует единственный пик («пик доменов») при значении волнового вектора q = 0.119 Å<sup>-1</sup>, соответствующий периоду наноструктуры d = 53 Å. Показано [1], что этот период характеризует среднее расстояние между гидрофобными доменами в геле. Набухание геля (т.е. уменьшение концентрации полимера в геле) приводит к сдвигу положения структурного пика в область малых углов, что свидетельствует о том, что гидрофобные домены становятся все дальше друг от друга. Увеличение характерного расстояния *d* при уменьшении концентрации полимера происходит в соответствии со степенным законом  $d \sim C_p^{-0.35}$ . Показатель степени, близкий к -1/3, свидетельствует о равномерном набухании гидрофильных цепей ПАК в геле ГМ ПАК во всех трех направлениях [11] и соответственно о равномерном распределении гидрофобных агрегатов в объеме ге-ЛЯ.

Поскольку домены изотропно распределены в объеме геля, то их концентрация может быть вычислена из периода наноструктуры *d* и характера распределения агрегатов в объеме геля в соответствии с выражением

$$C_{\rm d} = n_{\rm d}/(N_{\rm A} \cdot a^3),$$

где  $N_{\rm A}$  — число Авогадро, <sup>3</sup> — объем элементарной ячейки,  $n_{\rm d}$  — количество гидрофобных доменов в одной элементарной ячейке. Характер распределения доменов в объеме данной системы неизвестен,



*Puc. 2.* Кривые малоуглового нейтронного рассеяния незаряженного (*a*) и слабозаряженного (*b*) гелей ГМ ПАК. Степень набухания гелей в D<sub>2</sub>O *α* = 2 (концентрация полимера в геле C<sub>p</sub> = 33 вес.%)

однако из литературных данных [12] следует, что для большинства аналогичных систем характерна более плотная упаковка — гранецентрированная кубическая решетка и гексагональная решетка с плотнейшей упаковкой. Для этих решеток на объем элементарной ячейки  $a^3 = \left(\sqrt{2d}\right)^3$  приходятся четыре домена. Зная концентрацию доменов  $C_d$ , можно вычислить среднее значение агрегационного числа доменов  $N_d$  (т.е. число *н*-алкильных групп, входящих в состав одного гидрофобного домена). Оно равно отношению концентраций *н*-алкильных групп  $C_{alk}$  и гидрофобных доменов  $C_d: N_d = C_{alk}/C_d$ .

Рассчитанное таким образом агрегационное число оказалось приблизительно равным 80. Полученные значения агрегационных чисел доменов в незаряженном геле ГМ ПАК близки к значениям агрегационных чисел доменов в водных растворах незаряженных ГМ полимеров (например, в ГМ полиэтиленоксиде), содержащих такой же гидрофобный *н*-додецильный радикал [2].

Таким образом, методом МУРН определено агрегационное чило гидрофобных доменов в незаряженном геле ГМ ПАК. Оно составляет 80.

Заряженный гель. Введение 2 мол.% заряженных звеньев в гель приводит к появлению интенсивного пика на малых углах при q = 0.029 Å<sup>-1</sup> (рис. 2,  $\delta$ ). В работе [1] показано, что этот пик вызван микрофазным расслоением в геле, в результате которого гидрофобные домены, изначально равномерно распределенные в набухшей в воде гидрофильной сетке геля в условиях отсутствия заряда, при заряжении геля, уплотняясь, агрегируют между собой с образованием надструктур — гидрофобных кластеров. Корреляции в распределении этих кластеров по объему геля и являются причиной воз-

никновения пика на малых углах («пик кластеров») на кривой нейтронного рассеяния заряженного геля.

В данном случае способ определения агрегационного числа по данным МУРН не может быть применен по двум причинам: 1) точное положение «пика доменов» почти полностью скрыто плечом интенсивного малоуглового пика кластеров; 2) структура микрофазно расслоенного геля неизотропна. Поэтому для определения агрегационного числа в заряженном геле был применен метод флуоресценции с использованием пирена в качестве гидрофобного зонда [13].

Ранее метод флуоресцентной спектроскопии с использованием пирена в качестве зонда применяли для определения агрегационных чисел гидрофобных доменов в растворах линейных ГМ полимеров [14-16]. Этот метод основан на том, что пирен плохо растворим в воде, и в водных растворах ГМ полимера он локализуется преимущественно внутри гидрофобных доменов [17]. Измерения проводятся при концентрации пирена  $\mathcal{C}_{\mathsf{Py}}$ , превышающей концентрацию гидрофобных доменов  $C_d$  ( $C_{Py} > C_d$ ). При этом в некоторые домены попадает по одной молекуле пирена, в другие домены — по две и более. Чем выше концентрация доменов в системе C<sub>d</sub> (при данной концентрации пирена  $C_{Pv}$ ), тем больше доля  $\rho_1$  доменов, содержащих одну молекулу пирена. Одиночные молекулы пирена имеют узкие полосы испускания в области 370-395 нм, а димеры пирена имеют широкую полосу испускания с максимумом на 480 нм [13].

При определении концентрации доменов C<sub>d</sub> по флуоресценции мономеров пирена обычно используют распределение Пуассона [13]

$$\rho_i = \frac{\alpha^i}{i!} e^{-\alpha},$$

где  $\alpha_i = C_{\rm Py}/C_{\rm d}$ , а  $\rho_i$  — относительная доля агрегатов, содержащих i молекул пирена.

Для i = 1 имеем

$$\rho_{1} = \frac{C_{\mathrm{Py}}}{C_{\mathrm{d}}} e^{-C_{\mathrm{Py}}/C_{\mathrm{d}}}, \quad C_{\mathrm{d}(1)} = C_{\mathrm{Py}} e^{-C_{\mathrm{Py}}/C_{\mathrm{d}}},$$
$$\ln\left(\frac{C_{\mathrm{d}(1)}}{C_{\mathrm{Py}}}\right) = -\frac{C_{\mathrm{Py}}}{C_{\mathrm{d}}},$$

где  $C_{d(1)}$  — концентрация доменов, содержащих одну молекулу пирена, она равна концентрации мономеров пирена  $C_{Pv(1)}$ .

Общую концентрацию пирена  $C_{\rm Py}$  определяют спектрофотометрически по поглощению на длине волны 338 нм. Концентрацию доменов, содержащих одну молекулу пирена  $C_{\rm d(1)}$ , определяют из спектра флуоресценции пирена. При этом обычно считают, что она пропорциональна интенсивности люминесценции мономера пирена, причем коэффициент пропорциональности не зависит от концентрации пирена.

Однако наши исследования проводились не с растворами полимера, для которых была разработана методика, а со слабо набухшими полимерными гелями, в которых концентрация полимера (и соответственно концентрация доменов) была очень высокой. В эксперименте необходимо варьировать концентрацию пирена Сру при постоянной интенсивности падающего на кювету света. При этом при больших оптических толщинах кюветы  $(D \approx 1)$ интенсивность люминесценции мономеров пирена уже не будет расти пропорционально концентрации мономеров пирена СРу(1). Например, при значительной оптической плотности (когда поглощается почти весь падающий свет) интенсивность люминесценции мономеров пирена *I*<sub>lum(1)</sub> уже практически не будет изменяться при дальнейшем росте общей концентрации пирена СРу, в то время как концентрация мономеров пирена  $C_{Pv(1)}$  при этом будет возрастать (при  $C_{Pv} < C_d$ ). Поэтому при измерениях мы решили отойти от традиционного подхода, предполагающего, что количество поглощенной образцом энергии пропорционально концентрации пирена, и предложили новый метод, в котором более точно учитывается количество энергии, поглощенной образцом. Суть его состоит в следующем.

Пусть оптическая плотность образцов D не является малой, например  $D \approx 1$ . Свяжем интенсивность люминесценции мономеров пирена в таком образце с концентрацией в нем доменов, содержащих одну молекулу пирена. Общая поглощенная энергия в образце

$$I_{\rm abs} = I_0 (1 - e^{-D}).$$

Из этой общей энергии на долю мономеров пирена, очевидно, приходится

$$I_{\rm abs(1)} = I_0 (1 - e^{-D}) \frac{C_{\rm Py(1)}}{C_{\rm Py}}.$$

Измеряемая экспериментально интенсивность люминесценции мономеров равна

$$I_{\text{lum}(1)} = k (1 - e^{-D}) \frac{C_{\text{Py}(1)}}{C_{\text{Py}}},$$

где *k* — некоторый коэффициент.

Таким образом,  $C_{Py(1)} \approx I_{lum(1)}C_{Py}/(1-e^{-D})$ . Разделив это выражение на  $C_{Py}$ , получим

$$\frac{I_{\rm lum(1)} C_{\rm Py}}{(1-e^{-D}) C_{\rm Py}} = k e^{C_{\rm Py}/C_{\rm d}},$$

ИЛИ

$$\ln\left(\frac{I_{\text{lum(1)}}}{1-e^{-D}}\right) = \ln k - \frac{C_{\text{Py}}}{C_{\text{d}}}$$

Используя предложенную нами методику, можно проводить измерения, пользуясь достаточно толстыми кюветами и получая при этом хорошую интенсивность люминесценции. Ясно, что в этих измерениях D должно быть таким, чтобы  $e^{-D}$  было ненамного меньше единицы, так как в противном случае точность метода резко падает. Реально величина D должна быть сравнима с единицей.

На основании экспериментальных данных строится график  $I_{\text{lum}(1)}/(1-e^{-D})$  как функция от общей концентрации пирена  $C_{\text{Py}}$  (оптическая плотность Dзависит от  $C_{\text{Py}}$ ). Котангенс угла наклона полученной прямой и будет равен концентрации доменов  $C_{\text{d}}$ . Зная концентрацию доменов  $C_{\text{d}}$  и концентрацию гидрофобных групп  $C_{\text{alk}}$  в геле, а также то, что все гидрофобные группы геля в данных условиях включены в агрегаты [7], можно определить агрегационное число гидрофобных доменов  $N_{\text{d}}$  по формуле: $N_{\text{d}} = C_{\text{alk}}/C_{\text{d}}$ .

С использованием разработанной методики нами было определено агрегационное число гидрофобных доменов в микрофазно расслоенном геле ГМ ПАК. На рис. З представлена экспериментально полученная зависимость величины  $I_{lum(1)}/(1-e^{-D})$  от общей концентрации пирена в геле  $C_{\rm Py}$ . Из этой зависимости была определена концентрация доменов  $C_{\rm d}$ (котангенс угла наклона прямой), которая оказалась



Рис. 3. Зависимость интенсивности люминесценции пирена от его концентрации в микрофазно расслоенном геле ГМ ПАК, содержащем 2 мол.% заряженных звеньев

равной  $6 \cdot 10^{-3}$  моль/л. Сравним полученную величину с общей концентрацией гидрофобных групп  $C_{\rm alk}$  в геле. Из степени набухания геля получаем концентрацию полимера в геле

$$c_0 = \frac{10^3}{\alpha M_0} = 1.184$$
 моль/л,

где  $M_0$  — средняя молярная масса геля, равная 105.6 г/моль,  $\alpha$  — степень набухания геля, равная 8.

Из химического строения геля следует, что концентрация гидрофобных групп в геле составляет 20 мол.% от концентрации полимера, т.е.  $C_{\rm alk} = 0.2 \, c_0 = 0.237$  моль/л.

Агрегационное число *н*-алкильных групп, входящих в состав одного гидрофобного домена,  $N_{\rm d} = C_{\rm alk}/C_{\rm d} = 0.237/(6\cdot 10^{-3}) = 39.5.$ 

Таким образом, расчеты показали, что в одном домене сосредоточено около 40 гидрофобных заместителей. Аналогичные значения агрегационного числа гидрофобных доменов получены для водных растворов слабозаряженных линейных ГМ полимеров — ГМ ПАК [14] и ГМ-сополимера акриламида и акрилата натрия [15, 16].

Таким образом, показано, что в процессе микрофазного расслоения, вызванного введением заряженных групп в гель, уменьшается агрегационное число гидрофобных доменов. По-видимому, это связано с увеличением электростатического отталкивания на их поверхности.

Работа выполнена при финансовой поддержке гранта Президента Российской Федерации для поддержки молодых российских ученых — кандидатов наук и их руководителей (МК-5173.2006.3) и РФФИ (грант 05-03-32865).

#### Литература

1. *Philippova O.E., Andreeva A.S., Khokhlov A.R.* et al. // Langmuir. 2003. **19**, No. 18. P. 7240.

- 2. Шинода К., Накагава Т., Тамамуси Б., Исемура Т. Коллоидные поверхностно-активные вещества. Физико-химические свойства. М., 1966.
- 3. Evans D.F., Wennerstrom H. The colloidal domain where physics, chemistry, biology, and technology meet. N.Y.: VCH Publ., 1994.
- 4. Leibler L. // Macromolecules. 1980. 13, No. 6. P. 1602.
- 5. *Ерухимович И.Я.* // Высокомолек. соед. Сер. А. 1982. **24**, № 9. С. 1942.
- 6. *Ерухимович И.Я., Хохлов А.Р.* // Высокомолек. соед. Сер. А. 1993. **35**, № 11. С. 1808.
- 7. Андреева А.С., Фоменков А.И., Исламов А.Х. и др. // Высокомолек. соед. Сер. А. 2005. **47**, № 2. С. 338.
- Куклин А.И., Бобарыкина Г.Н., Богдзель А.А. и др. // Препринт ОИЯИ. Раздел 13. № 249. Дубна, 2002. С. 12.
- 9. Кириллов А.С., Литвиненко Е.И., Астахова Н.В. и др. // Препринт ОИЯИ. Дубна. Раздел 13. № 66. 2003. С. 1.
- 10. Соловьев А.Г., Соловьева Т.М., Стадник А.В. и др. // Препринт ОИЯИ. Дубна. Раздел 10. № 86. 2003. С. 3.
- Giyoong T., Kornfield J.A., Hubbe J.A., Jyotsana L. // Macromolecules. 2002. 35, No. 11. P. 4448.
- Hourdet D., L'Alloret F., Durand A. et al. // Macromolecules. 1998. 31, No. 16. P. 5323.
- 13. Flynn C.E., Goodwin J.W. Polymers as rheology modifiers. N.Y., 1991. Ch. 11.
- 14. Petit-Agnely F., Iliopoulos I., Zana R. // Langmuir. 2000. 16, No. 25, P. 9921.
- 15. Shashkina Yu.A., Zaroslov Yu.D., Smirnov V.A. at al. // Polymer. 2003. 44, No. 8. P. 2289.
- Шашкина Ю.А., Смирнов В.А., Филиппова О.Е. // Вестн. Моск. ун-та. Физ. Астрон. 2005. № 6. С. 42 (Moscow University Phys. Bull. 2005. No. 6. P. 53).
- 17. Almgren M., Grieser F., Thomas J.K. // J. Am. Chem. Soc. 1979. **101**, No. 2. P. 279.

Поступила в редакцию 12.01.07