



بیست و یکمین کنفرانس اپتیک و فوتونیک ایران  
و هفتمین کنفرانس مهندسی و فناوری فوتونیک ایران  
۲۳ تا ۲۵ دی ماه ۱۳۹۳، دانشگاه شهید بهشتی



## سخت‌سازی پلی‌استر غیر اشباع توسط لیزر $CO_2$ بر پایه طیف‌سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه (FT-IR)

حمیدرضا جعفری<sup>۱</sup>، ارسلان یدی<sup>۱</sup>، حمیدرضا محمدی<sup>۱</sup>، غلامعلی کوهمره<sup>۲</sup>، محمود سلطان‌الکتابی<sup>۱</sup>

اصفهان، دانشگاه اصفهان، گروه فیزیک<sup>۱</sup>

اصفهان، دانشگاه اصفهان، گروه پلیمر<sup>۲</sup>

چکیده - با تابش لیزر پیوسته  $CO_2$  ابتدا پلی‌استر غیر اشباع مورد نظر را سخت‌سازی کرده‌ایم و سپس با کمک طیف‌سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه به بررسی تغییرات در ساختار شیمیایی آن پرداخته، نشان می‌دهیم که استفاده از لیزر برای سخت‌سازی نه تنها زمان سخت‌سازی را کاهش می‌دهد بلکه با شکستن پیوند دوگانه کربن-کربن ایجاد پیوند عرضی در پلیمر کرده است بدون آنکه ساختار شیمیایی آن را دست‌خوش تغییرات عمده کند.  
کلیدواژه- پلی‌استر غیر اشباع- طیف‌سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه- پیوند دوگانه کربن-کربن- سخت‌سازی- پیوند عرضی .

## Unsaturable polyester hardening by $CO_2$ laser and based on FT-IR spectroscopy

Hamid Reza jafari<sup>1</sup>, Arsalan Yadi<sup>1</sup>, Hamid Reza Mohammadi<sup>1</sup>, Gholamali koohmareh<sup>2</sup>, Mahmood soltanolkotabi<sup>1</sup>

Isfahan- Isfahan university- Department of physics<sup>1</sup>

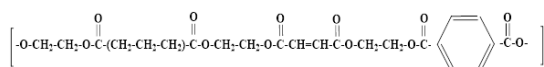
Isfahan- Isfahan university- Department of polymer<sup>2</sup>

Abstract- we hardened an unsaturable polyester by the CW- $CO_2$  laser Then we investigated its chemical structure by FT-IR spectroscopy. We showed that not only laser reduces the hardening time but also breaks the C=C band and generated cross link without losing the chemical structure significantly.

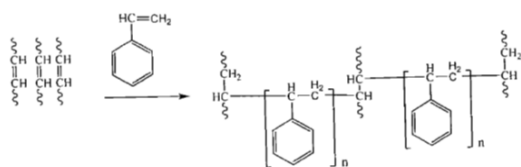
Keywords: Unsaturable polyester-hardening-FT-IR Spectroscopy-Double band-cross link- laser  $CO_2$  Radiation frequency.

## ۱- مقدمه

نشان داده شده است. همچنین سخت شدن آن توسط دی ونیل بنزن که به ساختار شیمیایی شکل (۲) تبدیل می‌شود، نشان داده شده است.



شکل (۱) فرمول شیمیایی پلی‌استر غیر اشباع را نشان می‌دهد.



شکل (۲) نحوه ایجاد شدن پیوند عرضی توسط سخت‌کننده (دی-ونیل بنزن)

در این مقاله ما بدون اضافه کردن سخت‌کننده با کمک لیزر CO<sub>2</sub> توانستیم این پیوند دوگانه را شکسته و ایجاد پیوند عرضی میان زنجیره‌های خطی پلیمر را فراهم کنیم. لیزر استفاده شده لیزر CO<sub>2</sub> پیوسته با توان ۲۰ وات می‌باشد [۳]. که در جدول زیر مشخصات آن آورده شده است [۳].

مشخصات لیزر CO<sub>2</sub> [۳].

Wavelength	10.6 μm fixed
Output Power	20 W
Power Stability	< ± 3%
Mode Quality	>95% TM <sub>00</sub> M <sup>2</sup> <1.3
Beam Size	3.8 ± 0.4 mm

## ۳- نحوه کار تجربی

برای این کار پلی‌استر مورد نظر را به مدت ۶۰ دقیقه مورد تابش لیزر قرار داده تا کامل سخت شود [۴].



شکل (۳) در سمت راست پلی‌استر مایع و در سمت چپ پلی‌استر سخت سازی شده توسط لیزر را مشاهده می‌کنید.

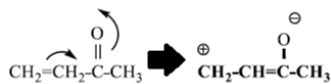
حال برای بررسی نحوه تغییرات حاصل شده در ساختار شیمیایی پلی‌استر به سراغ طیف‌سنجی مادون قرمز تبدیل

پلی‌استرها یکی از پلیمرهای پر کاربرد در صنعت می‌باشند. سخت‌سازی آن معمولا با اضافه کردن ماده‌ای به عنوان سخت‌کننده و حرارت دادن آن انجام می‌گیرد [۱]. در این مقاله به کمک پرتو لیزر پیوسته CO<sub>2</sub> پیوند دوگانه کربن-کربن موجود در ساختار را بدون آسیب به بقیه پیوندهای موجود شکسته و با ایجاد پیوند عرضی<sup>۱</sup>، پلی‌استر غیر اشباع را سخت می‌کنیم (همراه با تغییر فاز از مایع به جامد). در این مسیر برای اثبات شکسته شدن پیوند و عدم تغییر در ساختار پیوندهای دیگر از طیف‌سنجی مادون قرمز تبدیل فوری بهره برده‌ایم. شایان ذکر است روش سخت‌سازی با لیزر علاوه بر مزایای بالا زمان سخت‌سازی را به کمتر از ۱۰ دقیقه کاهش داده این در حالیست که روش‌های سنتی، که اغلب روش‌های حرارتی هستند، علاوه بر تغییر در ساختار شیمیایی برای سخت‌سازی در حدود ۳۰ دقیقه بطور متوسط زمان نیاز دارند و نحوه سخت‌سازی آنها بصورت قالب ریزی می‌باشد نه به صورت گزینشی با سطح مقطع کم. پلی‌استر غیر اشباع از پرکاربردترین پلیمرهای شناخته شده می‌باشد که از این مایع و سخت شده آن در اتصالات گرفته تا قالب‌گیری و ... استفاده می‌شود.

## ۲- ساختار شیمیایی

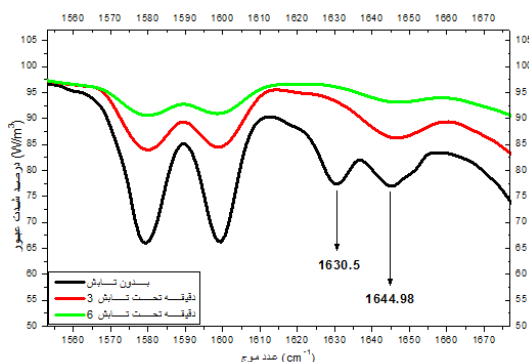
در روش‌های سنتی همواره برای سخت‌سازی پلیمرها از ماده‌ای به عنوان سخت‌کننده استفاده می‌کنند (که برای این پلیمر به نسبت ۳ به ۱ می‌باشد) و آن را به مدت ۳۰ دقیقه در دمای ۷۰<sup>o</sup> C قرار می‌دهند تا پلیمر سخت شود. نحوه سخت‌سازی به این گونه می‌باشد که پلیمر با جذب انرژی لازم با شکسته شدن پیوند دوگانه کربن-کربن به بصورت رادیکال آزاد در می‌آید و با ماده سخت‌کننده (در این مورد دی-ونیل بنزن می‌باشد) وارد پیوند می‌شود [۲]. ماده سخت‌کننده می‌تواند با ۲ زنجیره پلیمری پیوند حاصل کند و همین امر باعث ایجاد شدن پیوند عرضی<sup>۱</sup> با کمک این ماده می‌شود. ایجاد پیوند عرضی باعث شبکه‌ای شدن ساختار خطی پلیمر و در نتیجه سخت شدن آن می‌شود. فرمول شیمیایی پلی‌استر غیر اشباع در شکل (۱)

<sup>۱</sup>. Cross link



شکل (۵) رزونانس ایجاد شده در ساختار شیمیایی

همان‌طور که پیش بینی می‌شد پیوند دوگانه ترکیبی حذف شده و پیوند دوگانه منزوی کاهش زیادی پیدا کرده است برای آنکه بتوان میزان پیوند دوگانه باقی مانده را محاسبه کرد از یک پیک مرجع (پیوندی که می‌دانیم دست‌خوش تغییرات نشده) بهره می‌بریم که این پیک مربوط به پیوند دوگانه کربن-اکسیژن (عامل استری C=O) می‌باشد که در  $1725\text{ cm}^{-1}$  خود را به صورت یک پیک بزرگ نشان داده است. برای این منظور سطح زیر نمودار C=O و C=C را در هر مرحله محاسبه کرده با هم مقایسه می‌کنیم برای این کار از نرم‌افزار Origin استفاده کرده‌ایم [۵].



شکل (۶) بازه  $1680-1540\text{ cm}^{-1}$  بزرگ‌نمایی شده تا تغییرات رخ داده در ساختار پیوند دوگانه مشخص شود.

نسبت مساحت‌های یاد شده فوق بصورت زیر می‌باشد.

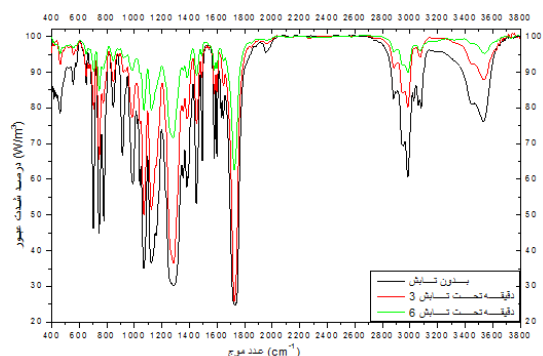
$$\frac{S_{Black}^{C=C}}{S_{Black}^{C=O}} = \frac{803.1}{6074.92} = 0.132$$

$$\frac{S_{Red}^{C=C}}{S_{Red}^{C=O}} = \frac{286.9}{4380.3} = 0.065$$

$$\frac{S_{Green}^{C=C}}{S_{Green}^{C=O}} = \frac{110.8}{2334.73} = 0.047$$

اگر نسبت بدست آمده از نمودار مربوط به مایع (نمودار سیاه رنگ) به عنوان مرجع حساب کنیم می‌توان گفت بعد از ۳ دقیقه که نمونه تحت تابش قرار گرفته در حدوده ۴۹٪ و بعد از ۶ دقیقه تحت تابش در حدوده ۳۵٪ از پیوندهای دوگانه باقی مانده‌اند، پس به نظر می‌رسد که پیوند دوگانه را شکسته و پیوند عرضی ایجاد شده است. این موضوع را با تغییر مشاهده شده در رنگ و عدم حل شدن در حلال اولیه (استون) نیز می‌توان دید. برای آنکه

فوریه<sup>۲</sup> می‌رویم. برای آن که بتوان تغییرات رخ داده در حین تابش را بصورت کمی بررسی کنیم مقدار مشخصی از پلیمر را بر روی قرص KBr قرار داده از آن طیف می‌گیریم سپس قرص را بدون وقفه زیر تابش لیزر قرار داده به مدت ۳ دقیقه تحت تابش و سپس دوباره طیف‌گیری کرده این کار را برای ۳ دقیقه دیگر تکرار می‌کنیم در نتیجه ۳ نمودار خواهیم داشت که دارای نسبت جرمی یکسان می‌باشند که در شکل (۴) نشان داده شده است. در این نمودار پیوند دوگانه کربن-کربن (C=C) در ناحیه  $1600-1700\text{ cm}^{-1}$  بصورت دو پیک نشان داده شده است که پیک  $1630\text{ cm}^{-1}$  مربوط به پیوند دوگانه ترکیبی<sup>۳</sup> و پیک  $1644\text{ cm}^{-1}$  مربوط به پیوند دوگانه منزوی می‌باشد. انتظار می‌رود در حین تابش پیوند دوگانه ترکیبی از بین برود. همچنین پیک  $1725/5\text{ cm}^{-1}$  که مربوط به پیوند دوگانه کربن-اکسیژن (C=O) می‌باشد انتظار می‌رود در انرژی  $1715\text{ cm}^{-1}$  نمایان شود. ولی به علت وجود رزونانس که به علت مجاور بودن یک گروه کربونیلی (C=C) با یک گروه استری (C=O) ایجاد می‌شود (مانند شکل ۵) خود را در این ناحیه نشان می‌دهد انتظار داریم با از بین رفتن پیوند C=C جابه‌جایی ایجاد شده توسط رزونانس کاهش پیدا کرده و پیک مربوط به پیوند C=O به جای خود بازگردد [۵].



شکل (۴) طیف FT-IR برای ۳ نمونه. رنگ سیاه مربوط به نمونه بدون تابش، قرمز ۳ دقیقه و سبز نمونه ۶ دقیقه تحت تابش قرار گرفته است.

در شکل (۶) بازه انرژی  $1680-1540\text{ cm}^{-1}$  بزرگ‌نمایی شده تا تغییرات بهتر دیده شود

<sup>۲</sup>. FT-IR Spectroscopie

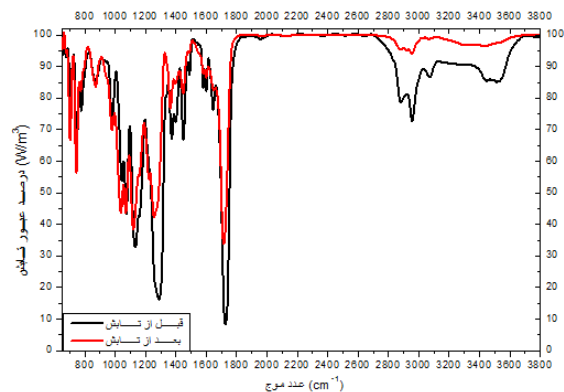
<sup>۳</sup>. Isoland C=C  $1640-1680\text{ cm}^{-1}$   
Conjugated C=C  $1620-1640\text{ cm}^{-1}$

C=C در  $1630\text{ cm}^{-1}$  و  $1644\text{ cm}^{-1}$  بقیه پیوندها دست نخورده باقی مانده و این را می توان از تغییر نکردن نسبت مساحت مربوط به پیک مرجع (C=O) قبل و بعد از تابش به خوبی مشاهده کرد. جز پیوندهایی که به طور غیر مستقیم به پیوند C=C مرتبط می باشند مانند هیدروژن ونیلی<sup>۴</sup> که کاهش زیاد آن نشانه تغییرات عمده در C=C می باشد. پیوندهای عرضی<sup>۵</sup> در این طیفسنجی مشاهده نشد اما تغییرات به وجود آمده در پیوندهای C-O در ناحیه ای  $1000\text{--}1300\text{ cm}^{-1}$  نشان از تغییراتی در ساختار خطی پلی استر می دهد. انتظار می رود پیوندهای مذکور (C=C و C-C) خود را در طیفسنجی رامان بهتر نشان دهند چرا که تقارن موجود در این ساختارها (شکل (۲)) باعث نا کارآمدی طیفسنجی FT-IR شده است. در ضمن کاهش ارتفاع پیکها در هر مرحله از تابش به علت کدر شدن پلیمر و افزایش بازتاب از سطح پلیمر می باشد. می دانیم که پیوند C=C دارای انرژی پیوندی در حدود  $611\text{ کیلوژول می باشد}$  که با توجه به جذب  $20\%$  طول موج لیزر  $\text{CO}_2$  ( $10/6\text{ میکرومتر}$ ) در ماده و اندازه کمپرتو که روی ماده قرار می گیرد، همچنین مدت تابش لیزر مذکور میزان انرژی لازم برای شکستن پیوند را به ماده می دهد. ایجاد رادیکال آزاد و بالا بودن انرژی پیوند برای باز ترکیب پیوند C=C باعث می شود پیوندهایی با انرژی کمتر ایجاد شوند که چون رادیکال آزاد روی پیوند دوگانه کربن رخ داده این پیوند همان پیوند C-C عرضی می باشد.

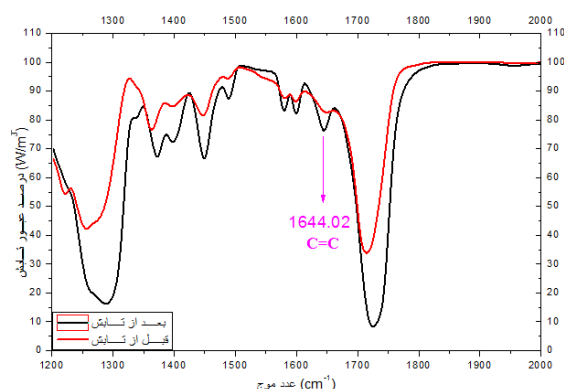
## مراجع

- [۱]. س. ا. میرشکرایی، مبانی شیمی پلیمر (انتشارات دانشگاه پیام نور، ۱۳۸۵).
- [۲]. م. پ. استیونز، شیمی پلیمر (انتشارات دانشگاه تربیت معلم، ۱۳۷۶).
- [۳]. ح. جعفری، "راه اندازی، تعمیر و بهینه سازی لیزر دی اکسید کربن با دمش امواج رادیویی موجود و بررسی نمایه پرتو آن"، دانشکده فزیک دانشگاه اصفهان (اصفهان، ۱۳۹۲).
- [۴]. ح. جعفری، "بررسی اثرات گرما نوری در پلی استر غیر اشباع و سخت سازی آن با لیزر دی اکسید کربن با دمش امواج رادیویی"، in دانشکده فزیک دانشگاه اصفهان (اصفهان، دانشگاه اصفهان، ۱۳۹۳).
- [5]. D. L. Pavia, G. M. Lampman, and G. S. Kriz, INTRODUCTION TO SPECTROSCOPY (Westen Washington University Bellingham Washington 1996)

نشان دهیم روش استفاده شده برای تمام پلی استرهای غیر اشباع بر قرار است این کار را برای یک پلی استر عام تکرار کردیم و مانند قبل با درصد جرمی یکسان برای ۶ دقیقه تحت تابش قرار دادیم.



شکل (۷) طیف FT-IR برای پلی استر غیر اشباع عام. در این نمودار پیوند C=C خود را در  $1644\text{ cm}^{-1}$  بصورت یک پیک هویدا می شود.



شکل (۸) بازه  $1200\text{--}2000\text{ cm}^{-1}$  بزرگنمایی شده در آن کاهش و جابه جایی پیک  $1644\text{ cm}^{-1}$  و  $1725\text{ cm}^{-1}$  به خوبی مشهود است.

مانند قبل پیوند C=O را مرجع قرار داده کارهای قبل را تکرار کردیم تا میزان پیوندهای باقی مانده از C=C را بدست آوریم.

$$\frac{S_{Black}^{C=C}}{S_{Black}^{C=O}} = \frac{831.08}{5954.26} = 0.14$$

$$\frac{S_{Red}^{C=C}}{S_{Red}^{C=O}} = \frac{319.24}{4743.68} = 0.067$$

در این ماده پس از ۶ دقیقه تابش به ماده میزان پیوند C=C باقی مانده در حدود  $4.8\%$  می باشد.

## ۴- نتیجه گیری

همان گونه که در شکل (۱) مشاهده شد جز پیوندهای

<sup>۴</sup> . هیدروژن ونیلی هیدروژن متصل به پیوند C=C را می گویند که در  $3080\text{ و }3060\text{ cm}^{-1}$  نشان می دهد.