



لیگ
پژوهشی
فوتونیک
و مهندسی

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



بررسی خواص اپتیکی نانومیله‌های هسته-پوسته سیلیکا-طلا

ستار عباسی^{۱,۲*}, مجتبی ثروت خواه^{۱,۲*} و رضا محمدی^۳

- ۱- گروه فیزیک، پردیس علوم تحقیقات فارس، دانشگاه آزاد اسلامی، مرودشت، ایران
- ۲- گروه فیزیک، واحد مرودشت، دانشگاه آزاد اسلامی، مرودشت، ایران
- ۳- گروه فیزیک، دانشکده علوم پایه، دانشگاه پیام نور

چکیده - تا کنون مطالعات فراوانی بر روی ویژگی‌های اپتیکی نانوذرات طلا در ناحیه اول فروسرخ نزدیک (650nm-950nm) انجام شده است، در صورتی که در ناحیه دوم فروسرخ نزدیک (1000nm-1350nm) نور به عمق بیشتری از بافت بدن انسان نفوذ می‌کند و در نتیجه برای به کارگیری در درمان نورگرمابی سرطان (PTT) مناسب‌تر خواهد بود. در این مقاله با استفاده از روش المان محدود (FEM) سطح مقطع جذب نانومیله‌های هسته-پوسته سیلیکا-طلا محاسبه شده است. نتایج محاسبات نشان می‌دهند که بسامد پلاسمون سطحی این نانوساختارها وابستگی شدیدی به ضخامت پوسته دارد و قابل تنظیم برای قرار گرفتن در ناحیه دوم نزدیک فروسرخ می‌باشد.

کلید واژه - پلاسمون سطحی، سطح مقطع جذب، فروسرخ نزدیک، نانومیله پوسته-هسته.

Investigation of optical properties of core-shell silica-gold nanorods

Sattar Abbasi^{1,2}, Mojtaba Servat khah^{1,2*}, Reza Mohammadi³

- 1- Physics Department, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Fars, Iran.
- 2- Department of Physics, Marvdasht Branch, Islamic Azad University, Marvdasht, Iran
- 3- Department of physics, Payam-e Noor University

Abstract

Many studies have been performed on the optical properties of gold nanoparticles in the first near-infrared region (NIR) (650nm-950nm). On the other hand, the second NIR (1000nm-1350nm) light can penetrate into body tissue more hence it is more suitable in cancer photo-thermal therapy applications (PTT). In this paper, absorption cross sections of core-shell silica-gold are calculated using finite element (FEM) method. The results indicate that the surface plasmon frequency of these nanostructures strongly depend on the shell thickness and could easily be tuned for the second NIR.

Surface plasmon, absorption cross section, near-infrared, core-shell nanorod.

*servatkhhah@yahoo.com

مقدمه

نظر گرفته شده و از داده های مرجع [9] برای ثابت دی الکتریک طلا استفاده شده است. ضریب شکست سیلیکا نیز ۱.۴۴ می باشد [9].

در شبیه سازی های انجام شده، سطح مقطع جذب ذره با توجه به زیر محاسبه می شود:

$$C_{abs} = \frac{1}{I_0} \iiint Q_h dv \quad (1)$$

که در آن I_0 شدت نور فرودی، Q_h چگالی توان اتلافی در ذره است و به صورت زیر تعریف می شود:

$$Q_h = Q_{ml} + Q_{rh} \quad (2)$$

که Q_{ml} اتلاف مغناطیسی و Q_{rh} اتلاف مقاومتی، با روابط زیر هستند:

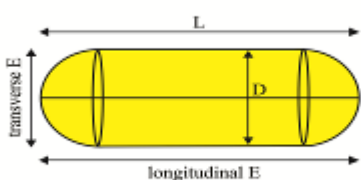
$$Q_{ml} = \frac{1}{2} \operatorname{Re}(i \omega B \cdot H^*) \quad (3)$$

$$Q_{rh} = \frac{1}{2} (E \cdot J) \quad (4)$$

و انتگرال بر روی حجم ذره گرفته می شود [10-12].

بحث و نتیجه گیری

شکل ۱، طرحواره ای از نانومیله ها و هسته ای از جنس سیلیکای نانوپوسته های شبیه سازی شده در این مقاله را نشان می دهد که نانوپوسته ها، پوسته ای به ضخامت t از جنس طلا نیز دارند. نور فرودی با قطبش طولی (میدان الکتریکی در امتداد طول L نانوذره) یا قطبش عرضی (میدان الکتریکی در امتداد قطر D نانوذره) بر آن تابیده می شود [13].



شکل ۱- طرحواره ای از نانومیله و هسته نانوپوسته با ابعاد دلخواه

در بین نانوذرات پلاسمونی فلزی، نانوذرات طلا به دلیل سازگاری خوب زیستی و پیوستگی مناسب با انواع مولکولهای زیستی لیگاند، کاندیدای مناسب تری در درمان سرطان می باشند [1].

اندازه هی ترجیحی نانوذرات طلا باید کمتر از ۱۰۰ نانومتر باشد چون نانوذرات بزرگتر نیمه عمر گردش خون پایینی دارند و سریعاً توسعه سیستم بدن پاک می شوند که برای هدف گیری خاص مکانهای تومور مطلوب نیست [1,2]. علاوه بر این نانوذرات طلای ایده آل مناسب برای درمان سرطان، باید سطح مقطع بزرگتر در ناحیه فروسرخ نزدیک داشته باشند. سطح مقطع جذب یک فاکتور مهم در برآورد تاثیر گرمای حاصل از لیزر است [3]. دلیل انتخاب ناحیه فروسرخ نزدیک آن است که بافت های سالم کمترین جذب و پراکندگی در این ناحیه دارند [4,5]. با این وجود بازه هی طول موجی ۶۵۰nm تا ۹۵۰nm که پنجره ای اول فروسرخ نزدیک نامیده می شود به دلیل نویز زمینه ایجاد شده توسط فلورسان بافت و محدودیت عمق نفوذ بین ۱cm تا ۲cm بهینه نیست [6]. مطالعات اخیر نشان داده است که در بازه هی طول موجی بین ۱۰۰۰nm تا ۱۳۵۰nm که پنجره ای دوم فروسرخ نزدیک نامیده می شود عمق نفوذ به درون بافت به بیشترین مقدار خود می رسد [7]. این ویژگی برای درمان تومورهایی که در عمق بیشتر قرار دارند بسیار مطلوب است.

تحقیقات بسیاری در تنظیم ویژگی های اپتیکی نانوذرات طلا با شکلهای مختلف به پنجره اول فروسرخ نزدیک انجام شده است. در این بین نانومیله ها به دلیل داشتن سطح مقطع بزرگتر و فرآیند سنتز آسان کاندیدای مناسب تری برای استفاده در درمان سرطان محسوب می شوند [8].

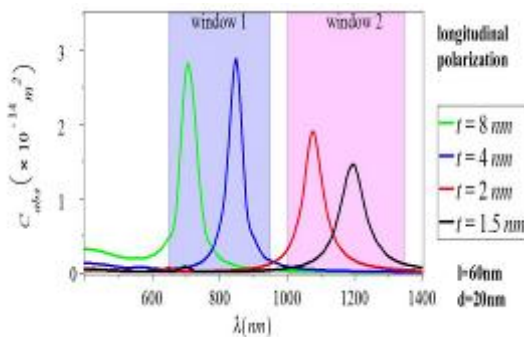
در این مقاله ویژگی های اپتیکی نانومیله های هسته-پوسته سیلیکا-طلا، مورد بررسی قرار می گیرد و با نانومیله ها مقایسه و امتیاز استفاده از نانوپوسته های میله ای نسبت به نانومیله ها بیان می شود.

روش مدل سازی

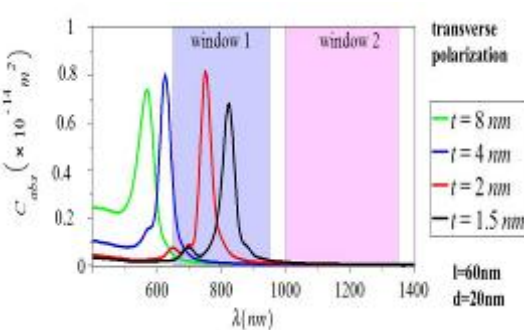
شبیه سازی ها در این مقاله با استفاده از روش المان محدود (FEM) انجام شده است. محیط زمینه ای که نانوذرات در آن قرار دارند، آب با ضریب شکست ۱.۳۴ در

مقایسه نمودار شکل‌های ۲ و ۴ مزیت استفاده از نانوپوسته‌ها را نشان می‌دهد زیرا می‌توان با ابعاد کوچکتر از 100nm قله تشید پلاسمونی را در پنجره‌ی دوم فروسرخ نزدیک تنظیم کرد. از طرف دیگر استفاده از نانوپوسته‌ها با داشتن هسته‌ای از جنس سیلیکا هزینه درمان را پایین می‌آورد زیرا نیاز به استفاده‌ی کمتر از طلا می‌باشد.

مقایسه نمودار شکل‌های ۵ و ۶ نشان می‌دهد که در هر دو مدل طولی و عرضی با کاهش ضخامت پوسته سطح مقطع جذب کاهش می‌یابد اما در مدل طولی قله جذب به سمت پنجره‌ی دوم فروسرخ نزدیک، منتقل می‌شود و در مدل عرضی قله جذب به سمت طول موج‌های بلندتر منتقل شده اما در پنجره‌ی اول فروسرخ نزدیک، باقی می‌ماند.

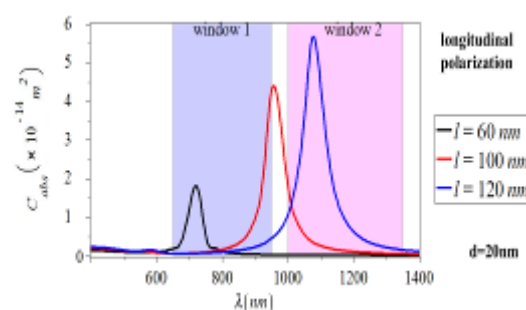


شکل ۵- طیف جذبی محاسبه شده نانوپوسته‌های میله‌ای (l=60nm,d=20nm) با ضخامت‌های مختلف زمانی که تحت تابش طولی قرار دارد.

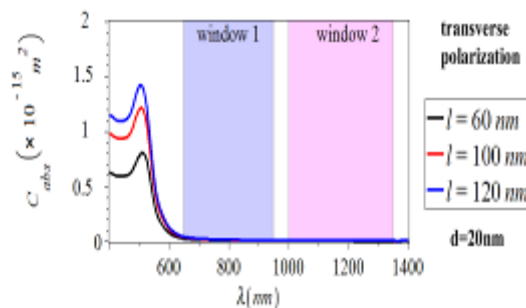


شکل ۶- طیف جذبی محاسبه شده نانوپوسته‌های میله‌ای (l=60nm,d=20nm) با ضخامت‌های مختلف زمانی که تحت تابش عرضی نور قرار دارد.

شکل ۷ نیز نشان می‌دهد که با افزایش طول، قله تشید پلاسمونی به پنجره‌ی دوم منتقل شده و سطح مقطع جذب افزایش می‌یابد. بنابراین در صورت نیاز به سطح

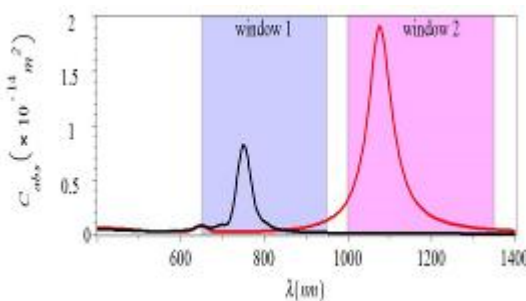


شکل ۲- طیف جذبی محاسبه شده برای نانومیله‌های با طول‌های مختلف زمانی که تحت قطبش طولی نور قرار دارد.



شکل ۳- طیف جذبی محاسبه شده برای نانومیله‌های با طول‌های مختلف زمانی که تحت قطبش عرضی نور قرار دارد.

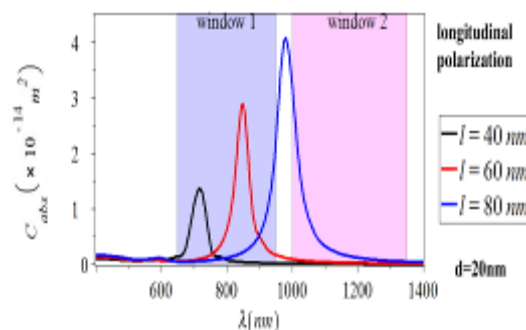
از بررسی نمودارهای طیف جذبی شکل‌های ۲ و ۴ واضح است که با افزایش نسبت وجوده (نسبت طول به قطر) از ۳ به ۶ مدل طولی از پنجره اول فروسرخ نزدیک، به پنجره دوم منتقل می‌شود. در حالی که مدل عرضی انتقالی را تجربه نمی‌کند. بنابراین اگر بخواهیم سطح مقطع جذب نانومیله‌ها را در پنجره‌ی دوم فروسرخ نزدیک، تنظیم کنیم باید ابعاد نانومیله، بزرگتر از 100nm باشد. شکل ۴ طیف جذبی نانوپوسته‌ای را نشان می‌دهد که قله تشید پلاسمونی آن در پنجره‌ی دوم قرار گرفته است.



شکل ۴- طیف جذبی محاسبه شده برای نانوپوسته میله‌ای شکل با ابعاد (l=60nm,d=20nm,t=2nm) زمانی که تحت تابش طولی (نمودار قرمز رنگ) و عرضی (نمودار سیاه رنگ) نور قرار دارد.

- [8] vonMaltzahn, G., Park, J.-H., Agrawal, A., Bandaru, N. K. , Das, S. K., Sailor, M. J., and Bhatia, S. N., *Computationally guided photothermal tumor therapy using long-circulating gold nanorod antennas*, *Cancer Res.*, (2009), 69, 3892–3900.
- [9] <http://refractiveindex.info>.
- [10] Jin, J., *The Finite Element Method in Electromagnetics*, Wiley-IEEE Press,(2002) ,2nd ed.
- [11] Kovetz, A., *The Principles of Electromagnetic Theory*, Cambridge University Press,(1990).
- [12] Wangness, R.K., *Electromagnetic Fields*, John Wiley & Sons, (1986), 2nd ed.
- [13] Wang, S., Xu, H., Ye,J., *Plasmonic rod-in-shell nanoparticles for photothermal therapy*, *Phys.Chem.Chem.Phys.*, 2014, 16, 12275-12281.

مقطع جذب بیشتر، می‌توان طول نانوپوسته را افزایش داد.



شکل ۷- طیف جذبی محاسبه شده نانوپوسته‌های میله‌ای با طول‌های مختلف و $t=4\text{nm}$ که تحت تابش طولی نور قرار دارد.

نتیجه‌گیری

با توجه به شبیه‌سازی‌های انجام شده، ضخامت پوسته و طول نانوذره دو عامل اصلی هستند که ویژگی‌های اپتیکی نانوپوسته‌های میله‌ای شکل را تنظیم می‌کند در نتیجه می‌توان با کاهش ضخامت پوسته محل قله را در ناحیه‌ی دوم نزدیک فروسرخ قرار داد و با افزایش طول نانوذره سطح مقطع جذب را به منظور کارایی بیشتر در درمان سرطان افزایش داد. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت، در درمان تومورهایی که در اعماق بافت بدن قرار دارند استفاده از نانوپوسته‌ها موثرer است.

مراجع

- [1] Dreaden, E. C., Mackey, M. A., Huang, X., Kang, B., and El-Sayed, M. A., *Beating cancer in multiple ways using nanogold*, *Chem. Soc. Rev.*, 2011, 40, 3391–3404.
- [2] Wang, Y., Black, K. C. , Luehmann, H. P., Li, W., Zhang, Y. , Cai, X., Wan, D., Liu, S.-Y., Li, M., Kim, P., Li, Z.-Y., Wang, L. V., Liu, Y., and Xia, Y., *A comparison study of gold nanohexapods, nanorods, and nanocages for photothermal cancer treatment*, *ACS Nano* 7(3),(2013), 2068–2077.
- [3] Khlebtsov, B., Zharov, V., Melnikov, A., Tuchin, V., and Khlebtsov, N., *Optical amplification of photothermal therapy with gold nanoparticles and nanoclusters*, *Nanotechnology*, (2006), 17, 5167.
- [4] Hong, G. , Robinson, J. T., Zhang, Y. , Diao, Antaris, A. L. , Wang, Q., and Dai , H., *In Vivo Fluorescence Imaging with Ag₂S Quantum Dots in the Second Near-Infrared Region*, *Angew. Chem.*, (2012), 124, 9956–9959.
- [5] Yasun, E., Kang, H., Erdal, H., Cansiz, S., Ocsoy, I., Huang, Y.-F., and Tan, W., *Cancer cell sensing and therapy using affinity tag-conjugated gold nanorods*, *Interface Focus*, (2013), 3,20130006.
- [6] Smith, W., Mancini, M. C., and Nie , S., *Second window for in vivo imaging*, *Nat. Nanotechnol.*,(2009), 4, 710–711.
- [7] Welsher, K., Sherlock, S. P., and Dai, H., *Deep-tissue anatomical imaging of mice using carbon nanotube fluorophores in the second near-infrared window*, *Proc. Natl. Acad. Sci.U. S. A.*, (2011), 108, 8943–8948.