# I. Propilén-karbonát terc-butil-fenol-A/KHCO3 rendszerrel iniciált oligomerizációja

Részletesen vizsgáltuk<u>a</u> propilén-karbonát<u>oligomerizáció</u>s reakcióját <u>p-terc-butil-fenolAz iniciálást megvalósítottuk különböző polaritású csoporttokkal</u> jelenlétében. A kapott reakcióelegy összetételét <u>tömegspektrometriás</u> módszerekkel (MALDI-TOF, ESI-TOF) (1. ábra) és <u>HPLC</u>-vel határoztuk meg.



 15.ábra1. ábra Az oligomerizációs reakció termékének MALDI-TOF\_tömegspektruma. Kísérleti
0,25 mol propilén-karbonát, 0,0625 mol p-*terc*butil-fenol, 1,8 x 10<sup>-3</sup> mol KHCO<sub>3</sub>, t=24 óra, hőmérséklet 160 °C.

A tömegspektrumok alapján 5 különböző oligomersorozatot azonosítottunk ( $\mathbf{a} - \mathbf{e}$  sorozat). Az azonosított oligomersorozatok szerkezeti képleteit az 1. táblázat foglalja össze.

Sorozat	Szerkezet
a	$R-O \left( CH_2 - CH - O \right) H$ $CH_3$
	$\begin{array}{c} O\\ R-O\begin{pmatrix}CH_2-CH-O\end{pmatrix} \overset{O}{\underset{P}{\overset{I}{\overset{O}{\overset{I}{\overset{O}{\overset{I}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{I}{\overset{O}}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}}{\overset{O}}{\overset{O}{\overset{O}}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}}}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{{}}}{\overset{O}{\overset{O}}{\overset{O}}}{\overset{O}{\overset{O}{{}}}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}{\overset{O}}}}{\overset{O}{{}}}{\overset{O}{\overset{O}{{}}}{\overset{O}{{}}}}{{}}}{\overset{{}}{{}}}{{}$
b	és/vagy O
	$R - O + CH_2 - CH - O + C - O - H $ $CH_3 $ $n$
с	$H - O \begin{pmatrix} CH_2 - CH - O \end{pmatrix} H$ $CH_3$
d	$\begin{array}{c} O\\ R-O(-CH_2-CH-O)C\\ -(O-CH-CH_2)O-R\\ CH_3\\ CH_$
e	$\begin{array}{c} O & O \\ R-O\left(CH_2-CH-O\right) + C - \left(O-CH-CH_2\right) \\ O - CH_3 \\ $
	$\mathbf{R} = -\!$

**1. táblázat** A tömegspektrumok alapján azonosított  $\mathbf{a} - \mathbf{e}$  oligomer sorozatokhoz tartozó oligomerek szerkezeti képletei.

Ahol R- :(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> C-	<del>p tercbutil fenol</del>
<del>CH</del> <sub>3</sub> -	<del>p-krezol</del>
H-	fenol
C1-	<del>p klór fenol</del>

Az **a** sorozat heterotelekelikus poliéter, amely csak az iniciátor maradékot és propilénoxid egységeket tartalmaz. A **b** sorozat egy olyan oligomer sorozatnak felel meg, amelyben az **a** sorozathoz képest egy propilén-karbonát egység is beépült a láncba. Az **a** és a **b** sorozat tehát analóg a biszfenol-A-propilén-karbonát reakcióban kapott oligomerek megfelelő sorozatával. A **c** sorozat esetében a végcsoport tömege 18 Da, vagyis az oligomer mindkét végcsoportja hidroxil csoport. A **d** sorozat az **a** és a **b** sorozat oligomerjeinek kondenzációs reakciója során képződött. Hasonlóan, az **e** sorozat 2 **b** oligomer sorozat közötti kondenzációs reakció eredménye.

A kapott reakcióelegy hidrolízisét követően, a mintáról felvett tömegspektrumban a karbonátegységet tartalmazó oligomer sorozatok hiánya volt tapasztalható (**b**, **d** és **e**), ami megerősítette a karbonát kötések jelenlétét a **b**, **d** és **e** sorozatokban.

A fenolát és a hidroxil-láncvég kimutatására HPLC kromatográfiás vizsgálatokat végeztünk, UV és off-line MALDI-TOF MS detektálással (2. ábra).



15.ábra2. p-terc-butil-fenol, ábra propilén-karbonát, KHCO<sub>3</sub> rendszer HPLC kromatogrammja, (a), kiindulási oligomer, (b), hidrolízistermék. A betűjelek megfelelnek az 1. táblázatban bemutatott oligomer sorozatokat, az indexben lévő számok a propilén-oxid egységek számát jelölik. Kísérleti körülmények: 0,25 mol propilén-karbonát, 0,0625 mol *terc*butil-fenol, 1,8 x 10<sup>-3</sup> mol KHCO<sub>3</sub>, reakcióidő 24 óra, hőmérséklet 160 °C.

Az egyes sorozatok vizsgálatához különböző frakciókat szedve az effluensből MALDI-TOF tömegspektrometriával (off-line) azonosítottuk az egyes sorozatokhoz tartozó oligomereket. A 2.a. és a 2.b ábrákat összehasonlítva látható, hogy lúgos hidrolízis után a karbonátegységet tartalmazó **b** és **d** sorozat oligomerjeihez tartozó UV-jelek nem találhatók meg a kromatogrammban. A betétábrán az  $a_4$ ,  $d_3$  és  $d_4$  oligomerhez tartozó UV-jel alapján megállapíthatjuk, hogy valamennyi oligomerben a *terc*butil-fenol csoport fordul elő.

PSD MALDI-TOF MS/MS módszer alkalmazásával megállapítottuk, hogy a **b** sorozat tagjaiban a karbonátkötés hol helyezkedik el a láncban (3. ábra).



**19.ábra3. ábra** A p-*terc*butil-fenol, propilén-karbonát, KHCO<sub>3</sub> rendszer  $[b_4+Na]^+$  addukt ionjának PSD MALDI-TOF tömegspektruma. <u>Kísérleti körülmények:</u> 0,25 mol propilén-karbonát, 0,0625 mol terc-butil-fenol, 1,8 x 10<sup>-3</sup> mol KHCO<sub>3</sub>, reakcióidő 24 óra, hőmérséklet 160 °C

Kísérleti eredményeink alapján a propilén-karbonát p-*terc*-butil-fenollal iniciált oligomerizációs reakciójára az 1. képletábrán bemutatott mechanizmust javasoltuk.

Iniciálás



# 1. képletábra A propilén-karbonát oligomerizációs reakciójának javasolt mechanizmusa II. Etilén-oxid, propilén-oxid és kaprolakton egységeket tartalmazó biner kopolimerek előállítása és karakterizálása

Részletesen tanulmányoztuk a p-*terc*butil-fenol által iniciált kopolimerizációt propilénkarbonát (PC)/etilén-karbonát (EC), propilén-karbonát/ɛ-kaprolakton (CL) és etilénkarbonát/ɛ-kaprolakton monomer párok esetén. A felsorolt monomerek-párok lehetőséget biztosítanak arra, hogy mind polaritásban (EO/PO, EO/CL), mind flexibilitásban (PO/CL) változatos kopolimereket állítsunk elő.

A gyűrűs karbonátok és az ε-kaprolakton feltételezett reakcióegyenletét a 2. képletábra mutatja.



21.ábra2. képletábra Az ε-kaprolakton és a gyűrűs karbonátok reakciója.

A biner kopolimerek ESI-TOF tömegspektrumai azt mutatták, hogy a kopolimerizáció a felsorolt esetekben végbement, az egyes monomeregységekre jellemző tömegkülönbségek (58 Da propilén-oxid (PO), 44 Da etilén-oxid (EO) és 114 Da kaprolakton (CL) egység) figyelhetők meg a tömegspektrumokban.

**2. táblázat** A heterotelekelikus (T), hidroxi-telekelikus (H) és gyűrűs (R) oligomersorozatok szerkezete.

Jelölés	Szerkezet
Т	$H_{3}C \xrightarrow{CH_{3}} O \xrightarrow{R} O \xrightarrow{CH_{2}-O} (CH_{2}-O) \xrightarrow{R} (CH_{2}-O) \xrightarrow{H} O \xrightarrow{CH_{2}-O} (CH_{2}-O) \xrightarrow{H} O O \xrightarrow{H} O$
Н	$HO - (CH - CH_2 - O) - (CH_2) - (CH_2) - O) - (CH_2) - (CH_2) - O) - (CH_2) - (CH_2)$
R	$\underbrace{\begin{pmatrix} \mathbf{R} & \mathbf{O} \\ \mathbf{CH} - \mathbf{CH}_2 - \mathbf{O} \end{pmatrix}_n \begin{pmatrix} \mathbf{O} & \mathbf{O} \\ \mathbf{C} & \mathbf{CH}_2 \end{pmatrix}_5 \mathbf{O} \end{pmatrix}_m}_{\mathbf{R}}$

Az 4. ábra a PO-CL kopolimer ESI-TOF tömegspektrumát mutatja be A PO-CL kopolimerek esetén megfigyelhető a 114 Da-os tömegnövekedés (1 CL egység), valamint 116 Da-os tömegnövekedés is (2 PO egység).



25.ábra4. ábra A PO-CL kopolimer ESI-TOF tömegspektruma.

A T-sorozat olyan kopolimer lánc, amely a komonomeregységek mellett az iniciátormaradékot is tartalmazza. A H-sorozat, dihidroxi-telekelikus kooligomer sorozat. Az R-sorozat tagjai a 1. táblázatban bemutatott gyűrűs szerkezetek.

Az EO-CL összetelű kooligomerek esetén is azonosítottunk olyan kooligomereket, melyek a T-, H-, és az R-sorozathoz tartoznak. Azonban ebben az esetben számos olyan különböző összetételű kooligomer fordul elő, melyek nominális tömegei megegyeznek. Például a T-sorozathoz tartozó n=2, m=1 és a H-sorozat n=5, m=1 összetételű kooligomerjeinek (Na<sup>+</sup>-ionnal kationizált) nominális tömege egyaránt 375. Az egyes sorozatok egyértelmű azonosításához folyadékkromatográfiával kombinált UV/MS kettős detektálást alkalmaztunk. Az EO-CL kooligomerek különböző tömegű ionkromatogrammjait az 5. ábra mutatja be.



**5. ábra** Az EO-CL kopolimer 261 Da (a), 305 Da (b), 375 Da (c) és 489 Da (d) tömegű (Na<sup>+</sup>ionnal kationizált) ionkromatogrammjai.

Az 5. ábrán látható, hogy azonos tömeghez 2 (pl. a és b), vagy 3 (c és d) kromatográfiás csúcs tartozik. A H és a T-sorozat bizonyos azonos a nominális tömege, így UV-detektálás szempontjából legjelentősebb eltérés e két sorozat tagjai között az aromás iniciátormaradék jelenléte. Az elválasztáshoz alkalmazott fordított fázisú rendszerben rövidebb retenciós idő várható az aromás egységet nem tartalmazó kooligomerek esetében. Valóban, a 2,5 perc körüli retentiós időkhöz tartozó csúcsok esetében nincs UV-jel, vagyis ezek a kooligomerek a H-sorozathoz tartoznak. A nagyobb retenciós időhöz tartozó csúcsok esetén UV-elnyelés tapasztalható (T-sorozat). Ugyanakkor az is megfigyelhető, hogy a nagyobb tömegű kooligomerek esetében (T-(EO)<sub>2</sub>-(CL) ill. T-(EO)<sub>2</sub>-(CL)<sub>2</sub>) hosszabb retenciós időnél már több csúcsot kapunk, ami a szekvenális-eloszlásnak tulajdonítható. Ebben az esetben az összetétel és a végcsoport azonos, eltérés csak a komonomeregységek kapcsolódási sorrendjében van. 28.ábra Az EO-PO kopolimerek LC-MS vizsgálata is H-, T- és R-kooligomer sorozatok jelenlétét mutatta.

Az eredmények alapján a H- és az R-sorozat képződésének feltételezett mechanizmusát 3. képletábra mutatja be.



3. képletábra A H- és az R-sorozat képződésének feltételezett mechanizmusa.

Az **a** reakcióút esetében az alkoxid láncvég nukleofil tábandása támadása az alkilén szénatomon ciklikus kooligomert és karbonát láncvéget eredményez, majd ez utóbbiból dekarboxileződés után alkoxid csoport alakul ki.

A **b** reakcióban a nukleofil támadás az észtercsoport karbonil szénatomján játszódik le, így ciklikus kooligomer és alkoxid-ion keletkezik. A hidroxil végcsoportot tartalmazó kooligomerek kialakulása (H-sorozat) a karbonát és észterkötések hidrolízisével értelmeztük (c, d).

# III. Új poliszacharidok szintézise glükál-származékok polikondenzációjával

Munkánk során humán nyál-amiláz inhibitor tulajdonságú, új típusú polimer vegyületet állítottunk elő Ferrier átrendeződés segítségével. Kiindulási vegyületként 3,6-di-*O*-acetil-D-glükált (2) használtunk, melyet D-glükálból (1) állítottunk elő parciális acetilezéssel 1-acetoxi-benztriazollal (4. képletábra). A Ferrier-reakcióban így maga a 3,6-di-*O*-acetil-D-glükál a szükséges O-nukleofil, mert a 4-es helyzetben szabad OH-csoporttal rendelkezik.



4. képletábra 3,6-di-O-acetil-D-glükál előállítása

A Ferrier-reakciók leggyakrabban használt katalizátora a BF<sub>3</sub>.Et<sub>2</sub>O. Elsőként mi is ezzel a Lewis-savval próbáltuk meg végrehajtani a polimerizációt, de nem jártunk sikerrel. Ezen kívül több, Ferrier reakcióban már sikerrel használt katalizátort kipróbáltunk. Az első jó eredményt a ZnX típusú zeolittal kaptuk. A MALDI-TOF tömegspektrum alapján a polimerizáció végbement. A leghatásosabb Lewis-sav katalizátornak a ZnCl<sub>2</sub> bizonyult. Hasonlóan jó eredményt tudtunk elérni ZnCl<sub>2</sub> használatával, mint a ZnX zeolit esetén, de a reakcióidőt 10 napról sikerült 24 órára csökkenteni.

A cink-klorid által katalizált reakcióban képződött polimerről készült MALDI-TOF tömegspektrum (6. ábra) három különböző csúcssorozatot mutat (**a**, **b** és **c**) (5. képletábra). Mindhárom sorozat csúcsai azonos tömegegységgel (170Da) térnek el egymástól, ami a várt glikán egység tömegével egyezik meg. A tömegspektrumban mindhárom sorozat oligomerjei m/z ~ 5000-ig (kb. 30 ismétlődő egységből álló vegyületig) azonosíthatóak.



6. ábra A keletkezett termék MALDI-TOF tömegspektruma.



**5. képletábra** A MALDI-TOF tömegspektrum alapján azonosított 3 fő oligomersorozat szerkezete.

Az **a** és a **c** sorozat a **b** sorozatból származtatható. Az **a** jelű sorozat tagjai a **b** megfelelő tagjaiból egy ecetsavvesztéssel keletkeznek, míg a **c** jelű sorozat formális keténvesztéssel jön létre. Amikor a MALDI módszernél kíméletesebb ESI ionizációt használtuk, akkor is jelen volt a spektrumban mindhárom sorozat. Ez azt bizonyította, hogy nem MALDI-körülmények között keletkezett az **a** és a **c** sorozat, hanem eredetileg is jelen van a reakciótermékben.

A termékelegyben legnagyobb mennyiségben az **a** polimertípus van jelen. Ezen sorozatból sikerült izolálni a diszacharidot és a triszacharidot. A diszacharid NMR spektrumai alapján megállapítható, hogy az interglikozidos kötések  $\alpha$  helyzetűek (ezt bizonyítja az  ${}^{1}J_{CA1}$ ,  ${}_{HA1} = 168$  Hz csatolási állandó). A polikondenzációs reakció javasolt mechanizmusát a 6. képletábrán mutatjuk be.

A MALDI MS alapján meghatározott számszerinti átlag molekulatömeg ( $M_n = 1050$  g/mol) jó egyezést mutat a méretkiszorításos kromatográfiával megállapítottal ( $M_n = 800$  g/mól).

A polimer vizsgálatához DOSY (Diffusion Ordered Spectroscopy) típusú NMR méréseket is végeztünk. A CDCl<sub>3</sub>-ban felvett spektrumokban 30 kDa tömegű polimer is észlelhető volt (MALDI-MS mérésekkel ez az érték 5 kDa volt), azonban ha meghígítottuk az oldatot, vagy oldószerként DMSO-d<sub>6</sub>-ot használtunk, eltűntek a nagyobb molekulatömegű egységek. Ez azzal magyarázható, hogy kloroformban az oligomerek aggregálódnak. Az aggregáció mértéke csökkenthető az oldat hígításával, vagy olyan oldószert használva, amely nem kedvez, feltehetően a hidrogén-híddal összekapcsolódó aggregátumok keletkezésének.



6. képletábra A polikondenzációs reakció javasolt mechanizmusa

A dezacetilezett polimersorozatok (**a**, **b** és **c** dezacetilezésének termékei) tekinthetők 2,3-dideoxi-2,3-didehidrokeményítőknek és –glikogéneknek, ezért megvizsgáltuk inhibítortulajdonságukat humán nyál-amiláz enzimre. Bebizonyosodott, hogy a dezacetilezett polimerkeverék kompetitív inhibitora a humán nyál-amiláznak.

# IV. Poliizobutilén-poli(metil-vinil-éter) blokk-kopolimerek vizsgálata pozitron annihilációs módszerrel

Munkánk során különböző szegmenshosszúságú poliizobutilén-poli(metil-viniléter) (PIB-pMVE) amfifilikus blokk kopolimereket állítotottunk elő és tanulmányoztuk ezekben a szabad helyek (üregek) méretét és elhelyezkedését pozitron annihilációs spektroszkópiával. A PIB blokkok mérete 23-70 monomeregység ( $M_n$ =1300-3900 Da), a pMVE blokkoké 78-153 monomeregység ( $M_n$ =4500-8900 Da) között változott. A kopolimerek polidiszperzitása 1,09-1,14 tartományban változott.

Az o-Ps atomok élettartama ezáltal az üregek mérete lineárisan változott a PIB blokkok méretével (7. ábra).



7. ábra Az o-Ps atomok élettartama különböző PIB szegmenshosszú PIB-pMVE kopolimerekben

Hasonló a trend figyelhető meg a pMVE blokkok méretének függvényében is (8. ábra).



8. ábra Az o-Ps atomok élettartama különböző PIB szegmenshosszú PIB-pMVE kopolimerekben

Az egyetlen kiugró pontot a legrövidebb pMVE szegmens esetén figyelhetjük meg. Ezt annak tulajdonítottuk, hogy a polimerizációfok (41) túl kicsi a random módon összecsavarodott szerkezet kialakulásához. Bár a PIB polimerizációfoka (23) jóval kisebb mégsem figyelhető meg ez a jelenség. Az egyenesek meredeksége nemcsak a változó blokktól, hanem az állandótól is függ. Az élettartamok és az üregek mérete között egyenes arányosság van; minél nagyobb az élettartam, annál nagyobb az üreges rész térfogata. Az ábrákon megfigyelhető, hogy a hosszabb PIB blokkok nagyobb mértékben befolyásolják a pMVE blokkok szabad térfogatát.

Egy monomeregység hatása a szabad térfogatra sokkal kisebb, mint várnánk. A legmeredekebb egyenes is csak 2,65 ps/monomeregység növekedést mutat, ami valóban kicsi az elmélet alapján várt 1200ps/Å értékhez képest.

A doppler szélesedési paraméterek csak kis mértékben változtak (9. ábra). Megfigyelhető, hogy a paraméterek kismértékben változnak a szegmensméret növekedésével.



9. ábra Doppler szélesedési paraméterek a különböző PIB-pMVE kopolimerek esetében.

## V. Ezüst-klaszterek és vegyes arany-ezüst klaszterek képződése

### V.1. Ag-klaszterek képződése

Az apoláros poliizobutilén, valamint ezek kopolimerjeinek kationizációjára irányuló ezüstsők jelenlétében végzett MALDI vizsgálataink során ezüst-klaszterek képződését mutattuk ki. Az ezüst-klaszterek jelenléte kedvezőtlen, mivel megnehezíti a tömegspektrumok kiértékelését, a polimerek végcsoportjainak azonosítását.

Kísérleteink során különböző mátrix-anyagokat vizsgáltunk meg. A legintenzívebb klaszter képződést a HABA mátrix esetében tapasztaltunk. Az 10. ábra a pozitív töltésű  $(Ag_n^+)$ , míg a 10. ábra a negatív töltésű  $(Ag_n^-)$  klaszter-ionok MALDI-TOF tömegspektrumát mutatja be.



**10. ábra** Pozitív töltésű ezüst-klaszterek MALDI-TOF MS spektruma. Kísérleti körülmények: HABA (20 mg/ml), CF<sub>3</sub>COOAg (20 mg/ml), HABA/CF<sub>3</sub>COOAg=5/1 (v/v). (A feltüntett számok a 'mágikus' számokat jelölik. A betétábra az  $Ag_9^+$  klaszter ion kísérleti és számított izotópeloszlását mutatja be.)

A 10. ábrán bemutatott tömegspektrumban a következő sajátságok figyelhetők meg. (1) Az ionintenzitás váltakozása a páros és páratlan klasztereknek megfelelő tömegeknél (a páros számú klaszter ionintenzitása kisebb, mint a két szomszédos páratlan számúé). (2) Az ionintenzitás jelentős csökkenése bizonyos páratlan számú, "mágikus" klaszterszámoknál (9, 21, 35, 41, 59, 93, 139). Negatív töltésű Ag<sub>n</sub><sup>-</sup> klaszterek jelenlétét is sikerült kimutatni (11. ábra). A pozitív töltésű klaszterekre megállapított sajátságok itt is érvényesek, azonban a "mágikus" klaszterszámok kettővel kisebb értékeknél jelentkeznek (19, 33, 39, 57, 91, 137). Mindkét esetben (pozitív és negatív töltésű klaszterek) közel 200 db ezüst atomot tartalmazó klasztereket sikerült kimutatni. A megfigyelt sajátságokat a "jellium" elmélettel értelmeztük.



**11. ábra** Negatív töltésű ezüst-klaszterek MALDI-TOF MS spektruma. Kísérleti körülmények: HABA (20 mg/ml), CF<sub>3</sub>COOAg (20mg/ml), HABA/CF<sub>3</sub>COOAg=5/1.

A különböző méretű és töltésű klaszterek fragmentációját "post-source decay" (PSD) módszerrel tanulmányoztuk. A 12. ábra az  $Ag_{21}^+$  klaszterion PSD MALDI-TOF MS/MS spektrumát mutatja be. A 12. ábrán látható, hogy az  $Ag_{21}^+$  klaszter ionból egy, illetve két Agatom vesztéssel  $Ag_{20}^+$  és  $Ag_{19}^+$  ionok képződnek.

Tanulmányoztuk az  $Ag_n^+$  és  $Ag_n^-$  klaszterionok (n=3-25) fragmentációját a klaszterszám függvényében. Tapasztalataim alapján a páros számú klaszterek kizárólag egy Ag atom, míg a páratlan számúak egy és két Ag atom-vesztéssel fragmentálódnak.



**12. ábra** Az Ag<sub>21</sub><sup>+</sup>-klaszterion PSD MALDI-TOF MS/MS spektruma.

#### V.2. Arany-ezüst biner klaszterek képződése

Tapasztalataink alapján MALDI-körülmények között az  $Ag^+$ -ionokhoz hasonlóan, az  $Au^+$ , illetve az  $Au^{3+}$ -ionok is alkalmasak kettőskötésű molekulákkal addukt ionok képzésére. Bár az aranysók felhasználása MALDI-analitikai célokra kevésbé gyakori, mint az ezüstsóké, néhány esetben előnyös lehet ezen sók felhasználása kettőskötésű és aromás rendszerek vizsgálatára. Részletesen megvizsgáltuk az aranyklaszterek képződését HABA/HAuCl<sub>4</sub> keverékből. MALDI-körülmények között intenzív Au-klaszter képződést tapasztaltunk. A pozitív töltésű Au-klaszterek esetében is megfigyelhető volt a páros és a páratlanszámú Au-klaszterek intenzitás-változása, valamint jelentős intenzitáscsökkenést tapasztaltunk n=9, 19, 21, 35, 53 és 93 Au-atomot tartalmazó Au-klaszterek esetében.

További vizsgálataim célja volt, hogy tanulmányozzuk az Au-Ag vegyes klaszterek képződését. Különböző összetételű HABA/CF<sub>3</sub>COOAg/HAuCl<sub>4</sub> keveréket állítottunk elő, és vizsgáltuk ezen keverékekből képződő vegyes klaszterek képződését. A 13. ábra a HABA/CF<sub>3</sub>COOAg/HAuCl<sub>4</sub> keverékről felvett MALDI-TOF tömegspektrum egy részletét mutatja be.



**13. ábra** A HABA/CF<sub>3</sub>COOAg/HAuCl<sub>4</sub> keverék MALDI-TOF tömegspektruma pozitív (a) és negatív (b) módban. Kísérleti körülmények: HABA/CF<sub>3</sub>COOAg/HAuCl<sub>4</sub> (15/2/1 v/v), HABA (20 mg/ml), CF<sub>3</sub>COOAg (39 mg/ml), HAuCl<sub>4</sub> (20 mg/ml).

Tekintettel a változatos összetételű és intenzitású vegyesklaszterekre, a MALDI-TOF tömegspektrumban megjelenő valamennyi klasztert csoportokra osztottuk. Az 14. ábra a MALDI-TOF tömegspektrumban megjelenő klaszterszám alapján csoportosított klasztereket mutatja be.



**14.** ábra Az  $Au_nAg_m^+$  klaszterek relatív intenzitásának változása az n és a k = n+m klaszterszám függvényében.

Az egyes csoportokban az összklaszterszám állandó (k=9, 11, 13, 15, 17 stb.) és egy csoporton belül a növekvő m/z értékek irányába az Au-atomok száma növekszik. Az intenzitás-eloszlások leírására lognormál-eloszlást alkalmaztuk (15. ábra).

$$\mathbf{I}(\mathbf{n},\mathbf{k}) = \frac{1}{\mathbf{n}\sigma_k \sqrt{2\pi}} \exp\left[\frac{-\left(\ln n - \mu_k\right)^2}{2\sigma_k^2}\right]$$
(1)

ahol I(n,k) az n számú Au atomot tartalmazó k számú Au+Ag egységből álló klaszter normalizált intenzitása,  $\mu_k$  és  $\sigma_k$  a k egységet tartalmazó klaszter-eloszlás átlaga és varianciája.

A tapasztalataink alapján a képződött klaszterek összetétele és intenzitása jelentősen változott a szilárdfázis aranysó/ezüstsó mólarány  $(n_{Au}/n_{Ag})$  függvényében. A 16. ábrán  $Au_nAg_{k-m}^+/Au_{n-1}Ag_{k-m+1}^+$  (k=9 és 13) intenzitás-változását tüntettük fel az  $n_{Au}/n_{Ag}$  függvényében.



**15. ábra** Az  $Au_nAg_{k-n}^+$  klaszterek (k=9, 11, 13, 15, 17) normalizált intenzitás változásai az Au-egységek számának függvényében. A folytonos vonalak a lognormál-eloszlással a kísérleti pontokra illesztett görbéket jelölik.



**16. ábra** Az Au<sub>n</sub>Ag<sub>k-n</sub><sup>+</sup> és a Au<sub>n-1</sub>Ag<sub>k-n+1</sub><sup>+</sup> klaszterek intenzitás-arányának változása a bevitt CF<sub>3</sub>COOAg és HAuCl<sub>4</sub> (n<sub>Au</sub>/n<sub>Ag</sub>) mólarányának függvényében. Kísérleti körülmények: 5/1 (v/v) HABA (20 mg/ml) és CF<sub>3</sub>COOAg (39 mg/ml) + HAuCl<sub>4</sub> (20 mg/ml)

A 16. ábrán jól látható, hogy a megfelelő intenzitás hányadosok lineárisan változnak az  $n_{Au}/n_{Ag}$  értékéivel. Így egy egyszerű módszer áll rendelkezésre, amellyel a képződő vegyes klaszterek összetételét a szilárdfázis arany/ezüst mólarányával könnyen szabályozhatjuk. Az itt bemutatott módszer tehát alkalmas arra, hogy Au-Ag vegyes klasztereket változatos összetételben állítsunk elő, és a megfelelő klasztert kiválasztva (pl. ionszelektorral), felületre helyezve, annak különböző tulajdonságait, pl. mint potenciális katalizátorok tanulmányozzuk.

## VI. Poliuretán bázisú kompozitok előállítása és vizsgálata

Az általunk előállított és vizsgált kompozitok alapanyaga a poliuretán elasztomer, amelyet különböző poliolokból, politejavból, poliglikolokból és toluilén-diizocianátból készítettünk. Erősítő szálként különböző bevonatú szénszálakat alkalmaztunk, a próbatestek teljes hosszában végigfutó hosszúságban. A poliuretán elasztomer az ágyazó anyag (mátrix), mely anyagot a szakirodalom is sok új lehetőséget magában rejtő anyagnak tart, mely közismerten nagy rugalmasságú, jó kopásállóságú, jó a hidegtűrő képessége, ellenáll a hidrolízisnek és élettanilag semleges. A beágyazott anyag a szénszál, mely nagy szakítószilárdságú, nagy rugalmassági modulusú, kis sűrűségű, jó hőállóságú és kiemelkedő a vibráció tompító képessége.

Célunk olyan új anyag előállítása volt, mely egyesíti a két összetevő anyag kedvező mechanikai tulajdonságait.

A kísérletsorozatokat több szakaszban végeztük, mivel többféle poliuretán mátrixot alkalmaztunk, többféle szénszállal, változtatva a szálak tömegszázalékos mennyiségét, illetve a szálak elrendezését a kompozitban. A kompozit próbatesteket egyenként öntöttük ki, az öntőformában a szál pászmákat a próbatest teljes hosszában a húzás irányával párhuzamosan elhelyezve.

Az első szakaszban ipari poliolból és toluilén-diizocianátból 100:25 arányban történő összekeveréssel állítottuk elő a poliuretán mátrixot. 0,5 %-os poliészter bevonatú szénszálakat ágyaztunk be a próbatestekbe egyre növekvő tömegszázalékos mennyiségben 0,1 %-tól 3 %- os értékig, 5-5 darabot készítve minden típusból. Majd minden próbatestet elszakítottunk az INSTRON 4302 típusú anyagvizsgáló géppel.

A második szakaszban 0,5 %-os poliészter bevonatú, 1,5 %-os epoxi bevonatú, illetve bevonat nélküli szénszálakat ágyaztunk be, szintén 0,1%-tól 3 % tömegszázalékos mennyiségig növelve a szénszálakat a kompozit próbatestekben.

A harmadik szakaszban a szénszálak mátrixban való elhelyezkedésének hatását vizsgáltuk a szilárdsági értékekre vonatkozóan. Először a szénszálakat vékony pászmába sodorva helyeztük el a mátrixban. A pászmák számát növelve növeltük a szénszál mennyiségét a próbatestekben. Majd az előzőekben vizsgált mennyiségű szénszálakat a próbatest teljes szélességében egyenletesen szétterítve készítettük el a kompozit próbatesteket.

A negyedik szakaszban egy új fajta poliuretán elasztomer szénszállal történő erősítését próbáltuk meg. A tanszéken folyó más irányú kutatási tevékenység eredményeként előállítottak biodegradábilis poliuretán típusú multiblokk elasztomert, PLA-TDI-PEG, illetve PLA-TDI-PPG összetételűt, melyekbe szintén ágyaztunk szénszálakat kétféle mennyiségben. Minden próbatestet szakítóvizsgálattal minősítettünk.

# A szénszál mennyiségének hatása a vizsgált kompozitok mechanikai tulajdonságaira

A szakítóvizsgálati eredmények azt mutatták, hogy a poliuretán elasztomert jól lehet erősíteni szénszállal, ezt az úgynevezett keverési egyenlettel számított szilárdsági értékekkel

való összehasonlítás is meggyőzően bizonyította. A keverési szabállyal kiszámított szakító szilárdsági értékeknél a mért értékek minden esetben nagyobbak, melyet az 1. táblázat mutat. A számított értékek a (1) keverési egyenlettel számítottuk ki:

 $m_{elasztomer} \cdot \sigma_{elasztomer} + m_{szénszál} \cdot \sigma_{szénszál} = (m_{elasztomer} + m_{szénszál}) \cdot \sigma_{kompozit,}$ 

ahol: **m** a tömeg,  $\sigma$  a szakítószilárdság.

Az alap poliuretán elasztomer szálerősítés nélküli szakítószilárdsága 0,9 MPa, Young modulusa 1,5 MPa.

A mért szakítószilárdság- és Young-modolusz értékek változását a szénszál mennyiségének függvényében a 17. ábra mutatja be..



17.ábra A kompozit szakítószilárdságának függése a szénszál mennyiségétől

Látható, hogy a szénszál kis mértékű tömegszázalékos arányának növelésével a kompozit szakítószilárdsági értékei és a Young-modulus értékek is nagymértékben nőnek.

## Különböző bevonatú szénszálak hatása a vizsgált kompozitok mechanikai tulajdonságaira

A különböző bevonatú szénszálakkal előállított kompozit próbatestek szakítószilárdsági eredményeit összehasonlítva azt tapasztaltuk, hogy a különböző bevonatú szénszálak különböző mértékben erősítenek. Az epoxi bevonatú szénszálaknál jobban erősít a poliészter bevonatú, míg a bevonat nélküli szénszálak erősítése az előző kettő erősítési értékeit is felülmúlja, valószínűleg a szál felületi egyenetlensége miatt itt a legjobb a mátrix tapadása a szénszál felületéhez, melyet a 18. és a 19. ábra mutat. A 18. ábrán az elszakított kompozit felületét látjuk, az elszakadt szénszálakkal. A 19. ábrán pedig jól láthatóa bevonat nélküli szénszál hosszanti irányú egyenetlensége.









A mért eredményeket a 20. ábrán foglaltuk össze. Láthatjuk, hogy a bevonat nélküli szénszálas kompozit szakítószilárdság-értéke kétszer nagyobb, mint az epoxi bevonatú szénszállal erősített kompozité.





- 1. kompozit epoxi bevonatú szénszállal (�)
- 2. kompozit poliészter bevonatú szénszállal (
- 3. kompozit gyanta nélküli szénszállal (▲)

# A szénszál elrendezésének hatása a vizsgált kompozitok mechanikai tulajdonságaira

A szálelrendezés hatását vizsgálva azt tapasztaltuk, hogy az egyenletesen szétterített szálelrendezésű kompozitok szakítószilárdsági eredményei jóval nagyobbak (2,5-szeresek) a pászmákban sodort elhelyezésű kompozitok szakítószilárdsági értékeinél. Ennek oka az, hogy a próbatestek készítésekor a folyékony elasztomer a szétterített szálak közé jobban behatol, ezáltal jobb kötődést biztosít az erősítő szálakkal.