provided by Xiamen University Institutional Rep

ACTA POLYMERICA SINICA

Aug., 2003

甲壳素类液晶高分子的研究 ×. N, O2苄基壳聚糖的胆甾螺旋行为^{*}

 董炎明 吴玉松 阮永红 王惠武 赵雅青 郭振楚 童碧海 (厦门大学材料科学与工程系 厦门 361005)
第振楚 童碧海

摘 要 N, QP苄基壳聚糖在浓溶液中形成胆甾液晶相. 用圆偏光二向色性谱(CD)研究了这一聚合物的螺旋行为,主要包括螺距和螺旋方向. 浓度越高,螺距 P 越大,意味着胆甾相的扭转力随浓度增加而减弱. CD 谱图 上观测到两类吸收,即在 570 nm 附近较宽但较强的吸收和 330 nm 附近较尖但较弱的吸收. 前者归属于胆甾相 层片的超分子螺旋构象,而后者可以归属于分子链的螺旋构象. 改变浓度或溶剂性质时这两个层次的构象都 会发生符号的变化. 提高浓度(固定二氧六环为溶剂)时两种螺旋结构先后发生反转. 以氯仿为溶剂(固定浓度 为 65%)时两种螺旋结构均为左旋(正 Cotton 效应), 但二氧六环和四氢呋喃为溶剂时均变为右旋(负 Catton 效应). 溶剂的影响可能与溶剂和高分子间形成氢键的能力有关.

关键词 甲壳素,壳聚糖,苄基壳聚糖,胆甾相,液晶,螺距,构象,CD谱

壳聚糖衍生物液晶与其它天然高分子液晶类 似,一般形成胆甾相^[1,2].胆甾相具有螺旋的层片 结构,因而产生了许多特殊的光学性质,包括圆双 折射、旋光、旋光色散、选择光反射、圆偏光二向色 性等,这些性质很大程度上是其应用的基础.胆甾 相螺旋结构有两个参量最重要,即螺距和螺旋方 向,而这两个参量都可以用圆偏光二向色性谱(简 称 **CD**)进行测定.纤维素类液晶是人们用 **CD** 谱 对其螺旋行为研究得最多的天然高分子^[3~9].但 对于甲壳素类液晶,胆甾螺旋行为的研究还很 少^[10,11].为此,本文对 N, O2苄基壳聚糖的螺旋行 为进行了初步探讨.

1 实验部分

111 材料和仪器

壳聚糖为厦门第二制药厂产品,脱乙酰度(酸碱滴定法)为84%,分子量(粘度法)为714@10⁵. 为得到完全脱乙酰壳聚糖,参照文献用非均相间 歇处理的方法,将只有部分脱乙酰的原料壳聚糖 在47%的NaOH 溶液中于80~90 €、№ 保护下处 理8h,并重复3次.精制后产物的脱乙酰度用红 外法测定近似为100%.其他试剂和溶剂均为化 学纯药品,溶剂使用前重蒸馏.

核磁共振谱仪为美国 Varian Unity 500 Hz, CD₃CI 为溶剂;富立叶红外光谱仪为美国 Nicolet Avator 360型, KBr 压片法;紫外可见分光光度仪 为美国 Beckman DU27400;圆偏光二向色仪为日本 Jasco J2810型,室温测定.

112 N2苄基壳聚糖的合成与表征

于三口瓶中依次加入2g壳聚糖,5mL苯甲 醛和10mL无水甲醇,磁力搅拌下于室温(20e) 反应20h.抽滤,得絮状白色固体,置于索氏萃取 器中用无水甲醇萃取4h,用蒸馏水洗涤,固形物 用112gNaBH4还原,经过滤,真空干燥,得浅黄色 固体.产物的红外特征峰为:3000~3100 cm⁻¹,697 cm⁻¹和755 cm⁻¹(苯环);1642 cm⁻¹(仲胺基的 N—H).元素分析结果表明,N上苄基的取代度 为013.

113 N, O2苄基壳聚糖的合成与表征

于三颈瓶中加入2g上述合成的N2苄基壳聚 糖,10 mL的8 molPL的NaOH溶液,0115g十六烷 基三甲基溴化铵,搅拌,在N2保护下于40e水浴 中反应30 min,然后加入15 mL氯化苄,升温至 95 e,在此温度下继续反应7~8h,静置过夜,加 入乙醚沉淀析出,过滤得产物,用蒸馏水洗至无 Cf被检出为止.产品真空干燥,得微黄色固体.本 合成方法参考了文献[12]和[13].产物的红外光 谱特征峰与N2苄基壳聚糖相似.产物的¹H2NMR 谱图上,D2175峰为C2上的质子峰(1H),D416峰

^{* 200209206} 收稿, 20021029 修稿; 国家自然科学基金资助项目(基金号 29974023); ** 通讯联系人

为C₁(1H)上的质子峰, 苄基上亚甲基(2H)的质子 峰以及环上 C_{3~6}(5H)的质子峰都出现在 D810~ 413之间. 而苄基的环上质子(5H)则在 D713 出 峰. 由核磁结果可计算出 N 和O 上苄基的总取代 度为 018.

114 CD样品的制备方法

在5 mL的带四氟乙烯密封盖的称量瓶中配 置系列不同浓度的待测溶液,静置一天.溶液在 CD测定前置于100e的烘箱中10 min 使之均匀 化.测定时取出约10~20 mg溶液,置于两厚度为 2 mm的石英片中压片,并尽量使各次测定的厚度 保持一致(012~015 mm).

2 结果与讨论

211 浓度对螺旋行为的影响

图1是不同浓度的N, O2苄基壳聚糖P二氧六 环溶液(液晶临界浓度为 46wt%)的 CD 谱. 从图 中可见,超过临界浓度后 CD 谱图开始在可见光 区出现宽的吸收峰. CD 峰对应的胆甾相选择光反 射主要发生在可见光区,最大选择光反射波长随 着浓度的增大逐渐移向高波长. 通过选择光反射 波长可以计算螺距大小. 最大选择光反射波长 Kux 与胆甾相螺距有如下的关系^[3]: P = KuxPn, 其中, n 为平均折射率, 对甲壳素类衍生物近似取 壳聚糖的折射率 n U1150 计算. 计算结果示于图 2, 可见随溶液浓度的提高, P 越来越大. 这种情况 对于已有详细研究的纤维素衍生物并不多见. 大 多数纤维素衍生物的胆甾螺距随浓度的提高而变 小, 只有 CTC(Cellulose tri(32chlorophenyl) carbani2 late)等少数衍生物才变大^[3].



Fig. 1 CD Spectra of N, O2benzyl chitosarPdioxane solutions with different concentration

从图 1 还可以观察到 320~350 mm 有另一较 弱但较尖锐的吸收峰, 此峰的归属是一个值得探



Fig 2 The relationship between concentration and pitch of cholesteric phase of N, O2berzyl chitosarP dioxane solutions

讨的问题.此峰有正也有负,显然不可能是不对称 碳原子手性中心引起的旋光行为,因为构型在改 变浓度时是不可能变化的.同时此峰在低于液晶 临界浓度时仍存在,也不可能是胆甾层片螺旋引 起的.因而可能归属于另一层次的手性即多糖分 子链的螺旋构象,由于螺旋构象同时存在苯基发 色团而产生的紫外光区吸收.所有样品的紫外光 谱都在 230~ 270 nm 出现芳环 Py P* 跃迁的吸收 带^[4],图3以浓度为65wt%的紫外光谱为例,进 一步说明 320~ 350 nm 的吸收不仅与苯基发色团 有关.事实上螺旋构象的存在使 CD 谱峰比原发 色团的紫外光谱峰向高波长位移. 当浓度从 55wt% 增加到 65wt% 时, 科顿(Cotton) 效应由正变 负,表明分子链的螺旋构象的旋转方向发生了改 变.参考文献中其它壳聚糖衍生物^[10,1]和纤维素 衍生物^[3]的手性符号认定,正科顿效应对应于左 旋,而负科顿效应则对应于右旋,因而上述分子链 的螺旋构象的旋转方向应是从左旋转变为右旋.



Fig. 3 UV spectrum of N, O2benzyl chitosarPdioxane solution with the concentration of 65wt%

212 溶剂对螺旋行为的影响

初步考察了溶剂对胆甾液晶相层片螺旋结构

的影响,结果如图4所示,从图4也可观察到两种 吸收峰,较高波长的吸收峰位置在约 570 nm 归 属于胆甾液晶层片螺旋结构, 而较低波长的吸收 峰位置在约 330 nm, 这一峰有正也有负, 显然也 不可能是不对称碳原子手性中心引起的旋光行 为,而可能归属于多糖分子链的螺旋构象.570 nm 宽峰的符号取决于溶剂,在氯仿中科顿效应为正 值,但在二氧六环和四氢呋喃中科顿效应为负值, 而在乙酸乙酯中科顿效应不明显. 这一现象与 Matsukawa 等报道的全同聚萘乙基甲基丙烯酰胺 的情况非常类似^[15]. Matsukawa 等利用二氯乙烷和 二氧六环作为溶剂,发现二氧六环能破坏聚合物 分子内的部分氢键,从而构象平衡态的能量发生 了微小的变化,这一微小变化导致了 CD 谱的明 显变化,用二氯乙烷为溶剂时科顿效应为正值,用 二氧六环为溶剂时科顿效应为负值. 在本文情况 下从三氯甲烷的正值变为二氧六环的负值,即胆 甾层片扭转方向相反同样也可能是由于氢键作用 的变化引起的.



Fig. 4 Effect of solvents on helicoidal behavior of N, O2 benzyl chitosan cholesteric liquid crystal at the same concentration (65wt%)

a) Chloroform; b) Ethyl acetate; c) Tetrahydrofuran;d) Dioxane

若用溶剂的溶度参数氢键力分量 D. 来表征 氢键的大小,则四氢呋喃、二氧六环、乙酸乙酯和 氯仿的 D^[16] 依次为 810、714、712 和 517(MPa)¹², 表明氯仿较难以形成氢键而二氧六环和四氢呋喃 较易形成氢键.这一差别导致科顿效应符号的 不同.

213 两种层次的螺旋方向变化的关系

两种层次的螺旋结构如图 5 所示. 螺旋的分

子构象使分子很象刚性棒,这些刚棒在胆甾层片 内平行取向.从图 1 和图 4 可见这两种层次的螺 旋方向变化是有一定关系的.图 4 的关系较为简 单. 左旋分子链构象伴随着左旋的超分子螺旋结 构(即扭转的层片结构),相反亦然.这一现象 Kimura等¹¹⁷在多肽液晶中已观察到并有理论 解释.



Fig. 5 Schematic illustration of helicoidal structures at two levels

对于图1,关系就较为复杂.两种层次结构的 螺旋方向的反转是先后发生的.在 50wt% 时可见 光区一部分波长(540~800 nm)下出现正的吸收, 说明超分子螺旋结构是左旋的,另一部分波长 (380~540 nm)下出现负的吸收,说明是右旋的. 但到 55mt% 时全部为负的吸收, 意味着超分子螺 旋结构全部变为右旋,此时新出现了紫外区(320 nm)的吸收,归属于左旋的分子链构象.左旋的分 子链构象到 65mt%才出现反转, 整个过程是随浓 度增加胆甾相超分子螺旋结构先反转,然后分子 链构象接着再反转,意味着超分子螺旋结构的反 转更为容易.由于一般天然高分子常处于较低能 量的左旋构象,因而分子链构象从左旋反转为右 旋可能涉及较大的能量变化,而胆甾相层片的超 分子螺旋结构在不同条件下有左旋也有右旋,没 有择优发生的报道,可见其反转较易产生,在另一 衍生物 N2邻苯二甲酰化壳聚糖胆甾溶液中也观 察到分子链构象和超分子螺旋结构先后反转的现 象,将于另文报道.

致谢 感谢章慧、方雪明在 CD 测定中给予的帮助.

REFERENCES

- 1 Dong Y, Yuan Q, Huang Y. J Polym Sci Polym Phy Ed, 2000, 38: 980~ 986
- 2 Dong Yamming 董炎明), Wu Yusong(吴玉松), Wang Mian(王勉). Acta Polymerica Sinica(高分子学报), 2001, (2):172~176
- 3 Zugenmaier P. In: Demus D, Goodby J, Gray G W, Spiess H W, Vill V eds. Handbook of Liquid Crystals. Vol 3. New York: Wiley 2Vch, 1998. 454~ 482
- 4 Pawłowski W P, Gilbert R D. J Polym Sci Polym Phy Ed, 1987, 25: 2293~ 2301
- 5 Ritcey A M, Holme K R, Gray D G. Macromolecules, 1988, 21: 2914~ 2917
- 6 Ritcey A M, Gray D G. Macromolecules, 1988, 21:1251~ 1255
- 7 Guo J X, Gray D G. Macromolecules, 1989, 22: 2082~ 2085
- 8 Guo J X, Gray D G. Macromolecules, 1989, 22: 2086~ 2090
- 9 Harkness B R, Gray D G. Can J Chem, 1990, 68: 1135~ 1149
- 10 Rout D K, Pulapura S K, Gross R A. Macromolecules, 1993, 26: 5999~ 6006
- 11 Rout D K, Pulapura S K, Gross R A. Macromolecules, 1993, 26: 6007~ 6010
- 12 Jang T(蒋挺大). Chitin(甲壳素). Beijing(北京): Chinese Environment Science Press(中国环境科学出版社), 1999. 61~116
- 13 Jiang T(蒋挺大). Science Bulletin(科学通报), 1984, 29: 792~ 795
- 14 Dong Y(董炎明). Applicable Analysis Techniques of Polymer Materials(高分子材料实用剖析技术). Beijing(北京): Chinese Petroleum Chemistry Press(中国石化出版社), 1997. 210~ 211
- 15 Matsukawa S, Tang Z, Watanabe T. Phys Chem Indust Appli Gellan Gum, 1999, 114: 15-24
- 16 Brandrup J, Immergut E.H. Grulke in Polymer Handbook. 3rd Ed. New York: John Wiley & Son, 1989. ×P540
- 17 Kimura H, Hosino M, Nakano H. J Phys Soc Jpn, 1982, 51: 1584~ 1590

STUDIES ON CHITIN2BASED LIQUID CRYSTALLINE POLYMERS ×. HELICOIDAL BEHAVIOR OF CHOLESTERIC LIQUID CRYSTALS FOR N, 02BENZYL CHITOSAN

DONG Yanming, WU Yusong, RUAN Yonghong, WANG Huiwu, ZHAO Yaqing (Department of Materials Science and Engineering, Xiamen University, Xiamen 361005)

GUO Zhenchu, TONG Bihai

(Department of Chemistry, Xiangtan Teachers College, Xiangtan 411001)

Abstract N, O2Benzyl chitosan formed cholesteric liquid crystalline phase in concentrated solutions. The helicoidal behavior (including mainly helix pitch and twist sense) of this polymer was studied by means of circular dichroism (CD). The higher the concentration was, the larger the pitch was, implying the twisting power decreased with the increase of concentration. Two kinds of absorption can be observed in CD spectra. A broad and strong band appeared at 570 nm, but another sharp and weak band appeared at 330 nm. The former arose from the supermolecular helicoidal structure of cholesteric layers; the latter may arise from the helical conformation of chains. Both levels of helicoidal structures changed their signs, when the concentration or solvent varied. When the solution concentration increased (using dioxane as solvent), the two levels of helicoidal structures inversed from left2handed to right2handed one by one. When chloroform was used as solvent and the concentration was 65wt%, the handedness of the two helicoidal structures was left2handed (positive Cotton effect), but when dioxane or THF was used with the same concentration, a reversed handedness was observed. The influence of solvent may be related to the formation of hydrogen bonds between the solvent molecules and the polymer chains.

Key words Chitin, Chitosan, Benzyl chitosan, Cholesteric, Liquid crystal, Helix pitch, Conformation, Circular dichroism