Membranas termossensíveis baseadas em redes poliméricas semi-interpenetrantes de

Quitosana e Poli(N-isopropilacrilamida)

Thermosensitive membranes based in semi-interpenetrating polymer network of

# Chitosan and Poly(N-isopropylacrylamide)

Membranas termosensibles basadas en redes poliméricas semi interpenetrantes de Quitosana y Poli (N-isopropilacrilamida)

#### Luana Aparecida Silvestre Braga

Universidade Federal de Itajubá, Brasil E-mail: luanaasbraga@gmail.com **Alexandre Flauzino Junior** Universidade Federal de Itajubá, Brasil E-mail: aflauzino@yahoo.com.br **Maria Elena Leyva González** ORCID: https://orcid.org/0000-0003-0673-5713 Universidade Federal de Itajubá, Brasil E-mail: elena.leyva1970@gmail.com **Alvaro Antonio Alencar de Queiroz** ORCID: https://orcid.org/0000-0001-6409-8148 Universidade Federal de Itajubá, Brasil E-mail: profaaaqueiroz@gmail.com

Recebido: 12/11/2018 | Revisado: 03/12/2018 | Aceito: 27/12/2018 | Publicado: 28/12/2018

#### Resumo

O presente trabalho visa desenvolver membranas termossensíveis com um mecanismo inteligente de adesão/liberação e potente ação antimicrobiana para o tratamento de feridas. As membranas foram preparadas através da eletrossíntese do hidrogel termossensível poli(N-isopropilacrilamida) (PNIPAm) na presença da quitosana (QUI). O material final constitui uma rede polimérica semi-interpenetrante (sIPN) de QUI e PNIPAm. A quitosana é um biopolímero natural que possui ação bactericida, anti-inflamatória e cicatrizante. A quitosana comercial utilizada foi previamente caracterizada em termos de sua massa molar média (0,9312 \* 10<sup>5</sup> g mol<sup>-1</sup>) por método viscosimétrico e grau de desacetilação (86,23%), através de titulação condutimétrica. O hidrogel PNIPAm foi incorporado à cadeia polimérica da QUI por via

eletroquímica através da técnica de voltametria cíclica. A membrana sIPN QUI-PNIPAm obtida foi caracterizada por Espectroscopia no infravermelho por transformada de Fourier usando o modulo de Refletância Total Atenuada (FTIR-ATR), calorimetria exploratória diferencial (DSC) e termogravimétrica (TG). O espectro FTIR-ATR confirmou a polimerização do PNIPAm na presença da QUI. A curva TG mostrou que a membrana sIPN obtida apresenta uma composição de 33% de quitosana e 55% de PNIPAm. A análise térmica por DSC mostrou que a Tg da membrana sIPN QUI-PNIPAm é mais baixa que a Tg do hidrogel PNIPAm. A temperatura de transição de fase (LCST) da membrana sIPN QUI-PNIPAm foi determinada por espectroscopia na região do ultravioleta visível (UV-vis), onde valor encontrado foi de 32°C. **Palavras-chave:** Quitosana; Poli-N-isopropilacrilamida; Eletrossíntese; Membranas termossensíveis.

#### Abstract

The present study aims to develop thermosensitive membranes with an intelligent mechanism of adhesion/release and potent antimicrobial action for the treatment of wounds. The membranes were prepared by electrosynthesis of the thermosensitive hydrogel poly (Nisopropylacrylamide) (PNIPAm) in the presence of chitosan (CHI). The material obtained is constituted by a semi-interpenetrating polymer network (sIPN) of CHI and PNIPAm. The chitosan is a natural biopolymer with activity bactericidal, anti-inflammatory and healing action. The commercial chitosan used was previously characterized in terms of its average molar mass  $(0.9312 * 10^5 \text{ g mol}^{-1})$  by viscosimetric method and degree of deacetylation (86.23%), through conductometric titration. The PNIPAm hydrogel was incorporated to CHI polymer chain by electrochemical method using cyclic voltammetry technique. The sIPN CHI-PNIPAm membrane obtained was characterized by Fourier Transform Infrared Spectroscopy using the Attenuated Total Reflectance (FTIR-ATR), differential scanning calorimetry (DSC) and thermogravimetric analysis (TGA). FTIR-ATR spectra confirmed the polymerization of PNIPAm in the presence of CHI. TGA curve showed that sIPN membrane obtained has a composition of 33% chitosan and 55% PNIPAm. DSC thermal analysis showed a lower Tg of sIPN CHI-PNIPAm membrane compared to Tg of PNIPAm hydrogel. The phase transition temperature (LCST) of the sIPN CHI-PNIPAm membrane was determined by Ultavioletvisible spectroscopy (UV-vis) the value found was 32 ° C.

**Keywords:** Chitosan; Poly-N-isopropylacrylamide; Electrosynthesis; Thermosensitive membranes.

#### Resumen

El presente trabajo busca desarrollar membranas termosensibles con un mecanismo inteligente de adhesión / liberación y potente acción antimicrobiana para el tratamiento de las heridas. Las membranas fueron preparadas a través de la electrossíntesis del hidrogel termossensible poli (N-isopropilacrilamida) (PNIPAm) en presencia de la quitosana (QUI). El material final constituye una red polimérica semi-interpenetrante (sIPN) de QUI y PNIPAm. La quitosana es un biopolímero natural que tiene acción bactericida, anti-inflamatoria y cicatrizante. La quitosana comercial utilizada fue previamente caracterizada en términos de su masa molar media (0,9312 \* 105 g mol-1) por método viscosimétrico y grado de desacetilación (86,23%), a través de titulación conductimétrica. El hidrogel PNIPAm fue incorporado a la cadena polimérica de la QUI por vía electroquímica a través de la técnica de vueltametría cíclica. La membrana sIPN QUI-PNIPAm obtenida fue caracterizada por Espectroscopia en el infrarrojo por transformada de Fourier usando el modulo de Reflección Total Atenuada (FTIR-ATR), calorimetría exploratoria diferencial (DSC) y termogravimétrica (TG). El espectro FTIR-ATR confirmó la polimerización del PNIPAm en presencia de la QUI. La curva TG mostró que la membrana sIPN obtenida presenta una composición de 33% de quitosana y 55% de PNIPAm. El análisis térmico por DSC mostró que la Tg de la membrana sIPN QUI-PNIPAm es más baja que la Tg del hidrogel PNIPAm. La temperatura de transición de fase (LCST) de la membrana sIPN QUI-PNIPAm fue determinada por espectroscopia en la región del ultravioleta visible (UV-vis), donde el valor encontrado fue de 32°C.

**Palabras clave:** Quitosana; Poli-N-isopropilacrilamida; electrosintesis; Membranas termosensibles.

#### 1. Introdução

A N-desacetilação da quitina, substância presente no exoesqueleto de crustáceos, dá origem à quitosana, um biopolímero que tem sido base no desenvolvimento de uma grande variedade de biomateriais, com aplicações tecnológicas, biomédicas e odontológicas (suturas cirúrgicas, implantes dentários, reconstituição óssea, lentes de contato, liberação controlada de medicamentos), farmacêuticas (imunologia, antitumoral, hemostática e anticoagulante), cosméticas (esfoliante dérmico, tratamento de acne, hidratante capilar, creme dental), em alimentos e nutrição (fibras dietéticas, redutor de colesterol, conservante, fungicida e bactericida, revestimento para frutos), agricultura (mecanismos defensivos e fertilizantes), tratamento de águas (floculante para clarificação, remoção de íons metálicos, polímero

ecológico e remoção de odores), veterinária e em proteção ambiental. No âmbito da biomedicina, destacam-se as sínteses de novas substâncias com propriedades de regeneração tecidual, dispositivos de liberação controlada de fármacos e sistemas de imobilização de células. Tais sínteses provêm de modificações químicas e físicas, além da formação de copolímeros com a quitosana. Por serem considerados resíduos poluentes que a indústria pesqueira gera, a utilização da quitosana proveniente das carapaças de crustáceos reduz o impacto ambiental. (AZEVEDO, *et al.*, 2007; LARANJEIRA, FÁVARE, 2009; SANTOS, *et al.*, 2003; TAVARIA, *et al.*, 2013)

O poli(N-isopropilacrilamida) (PNIPAm) é um hidrogel termossensível, que responde a variações de temperatura através de mudanças conformacionais. Possui transição de fase em temperaturas próximas de 32°C do tipo LCST (*Lower Critical Solution Temperature*). A uma temperatura T < LCST a cadeia macromolecular encontra-se expandida (manifestando propriedades hidrofílicas), quando a temperatura T > LCST a conformação macromolecular muda, a cadeia se contrai (manifestando propriedades hidrofóbicas). Este comportamento responsivo ante a temperatura permite que o PNIPAm possa ser utilizado no desenho de sistemas inteligentes para liberação de fármacos, processos de separação, imobilização de enzimas e proteínas, sensores biológicos, músculos artificiais, formulações injetáveis, entre outras (DEKA, *et al.*, 2011).

Membranas poliméricas que respondem a estímulos externos são chamadas de materiais inteligentes e, quando usadas em curativos permitem um cuidado eficaz no tratamento de feridas. Os curativos inteligentes aceleram o processo de cicatrização, permitindo a diminuição do tempo de tratamento assim como maior conforto aos pacientes (DERAKHSHANDEH, *et al.*, 2018). Analisando especificamente o estimulo da temperatura, sendo a temperatura corporal T > LCST, a membrana com propriedades hidrofóbicas manterá uma forte adesão com as células em crescimento. Portanto, as novas camadas de tecido (hidrofóbicas) em formação durante a proliferação celular, se aderirão fortemente à membrana, protegendo-as de contágios com micro-organismos externos. Durante a retirada da membrana se diminui a temperatura T < LCST, manifestando-se então um caráter hidrofílico da membrana. O curativo hidrofílico tem a capacidade de adsorver grande quantidade de água, incluindo o exsudato da ferida, consequentemente perde a aderência ao tecido celular, portanto a remoção deste torna-se viável não causando danos ao novo tecido formado (HEYU, *et al.*, 2017).

Membranas poliméricas termossensíveis baseadas em quitosana (QUI) e poli(Nisopropilacrilamida) (PNIPAm) têm sido relatadas na literatura. Estas membranas são preparadas através da formação de redes poliméricas semi-interpenetrantes (sIPN) (MINGZHEN, *et al.*, 2000; BOXIANG, *et al.*, 2016) ou redes poliméricas entrecruzadas (IPN) (MA, *et al.*, 2017; MINGZHEN, 2001; RAHMAN, *et al.*, 2015) de quitosana com o homopolímero PNIPAm, previamente sintetizado via química usando iniciadores radicalares. Membranas termossensíveis a base de quitosana também são obtidas a partir da síntese de copolímeros graftizados de QUI-g-PNIPAm (HONGQIAN, *et al.*, 2010; MARQUES, *et al.*, 2015).

O presente trabalho tem como objetivo obter e caracterizar redes poliméricas semiinterpenetrantes (sIPN) termossensíveis de quitosana e PNIPAm a partir da eletrossíntese do PNIPAm na presença da quitosana. A membrana sIPN QUI-PNIPAm, preparada por via eletroquímica será caracterizada por espectroscopia com transformada de Fourier usando o modulo de Refletância Total Atenuada (FTIR-ATR), calorimetria exploratória diferencial (DSC) e análise termogravimétrica (TG). A temperatura de transição de fase foi determinada por espectroscopia no ultravioleta visível (UV-vis).

#### 2. Metodologia

No presente trabalho todos os reagentes foram utilizados sem previa purificação. A quitosana (QUI) de procedência comercial foi obtida a partir de krill antártico. Os monômeros N-isopropilacrilamida (NIPAM) e N,N'-metileno(bis)acrilamida (MBAAm) (reticulante) foram adquiridos da Sigma Aldrich. Os outros reagentes utilizados tais como, ácido cítrico, persulfato de amônio (APS), ácido clorídrico (HCl), hidróxido de sódio (NaOH), ácido acético e acetato de sódio também foram adquiridos na Sigma Aldrich.

A quitosana foi previamente caracterizada em termos de sua massa molar média pelo método viscosimétrico e o grau de acetilação foi determinado pelo método condutimétrico. Para a determinação da massa molar viscosimétrica, preparou-se uma solução tampão ácido acético/acetato de sódio com pH próximo de 4,5. Dissolveu-se cerca de 50 mg de quitosana em 25 mL da solução tampão. Colocou-se uma alíquota de 10 mL da solução em um capilar de Ubbelohde da marca Fisherbrand<sup>®</sup>, inserido em um viscosímetro da marca Schott, modelo CT52, termostatizado em 25  $\pm$  0,3°C e fez-se uma diluição seriada, através da adição dos volumes de 0,5 mL; 1,0 mL; 1,5 mL; 2,0 mL e 2,5 mL de tampão ácido acético/acetato de sódio, sendo os tempos de escoamento medidos por um aplicativo de um smartphone da marca ASUS,

modelo ZE554KL. Para a determinação do grau de acetilação preparou-se uma solução 0,05 mol  $L^{-1}$  de NaOH, e uma solução 0,015 mol  $L^{-1}$  de HCl. Então, dissolveu-se 70 mg de quitosana em 40 mL da solução de HCl sob agitação constante. As amostras foram tituladas com a solução de NaOH à temperatura ambiente. As variações de condutividade durante a titulação foram medidas por um condutivímetro.

A membrana sIPN QUI-PNIPAm foi preparada por voltametria cíclica (VC) em um Potenciostato/Galvanostato da marca Omnimetra, modelo PG-39. Na eletrossíntese foi utilizada uma solução de quitosona 2% (em peso), do monômero NIPAM 1 mol L<sup>-1</sup>, do iniciador APS 0,25 mol L<sup>-1</sup> e do agente reticulante MBAAm 0,04 mol L<sup>-1</sup>. A VC foi conduzida a temperatura ambiente, atmosfera ar, sob agitação magnética e a velocidade de varreduras de 100 mV s<sup>-1</sup>, entre -0,1 e -1,3 V, usando prata como eletrodo de trabalho (WE), platina como contra eletrodo (CE) e eletrodo de Ag/AgCl como referência (ER), durante 50 ciclos.

No final da polimerização a sIPN QUI-PNIPAm foi precipitada, ajustando o pH e a temperatura, e posteriormente liofilizado. A caracterização físico-química foi realizada comparativamente nos materiais puros QUI e PNIPAm (obtido por eletrossíntese) e a sIPN QUI/PNIPAm. A formação da estrutura sIPN entre a QUI e o hidrogel PNIPAm foi confirmada por espectroscopia de infravermelho com transformada de Fourier com acessório de refletância total atenuada (FTIR-ATR) usando um Espectrômetro da Perkin Elmer, modelo Spectrum 100. A análise termogravimétrica (TG) foi estudada a 10°C min<sup>-1</sup> trabalhando em atmosfera de nitrogênio, usando um analisador termogravimétrico da Shimadzu, modelo TG 50. A calorimetria exploratória diferencial (DSC) foi realizada em calorímetro da Shimadzu, modelo DSC 60 Plus, a uma taxa de 10°C min<sup>-1</sup> em atmosfera de nitrogênio, a curva reportada corresponde à segunda varredura. A temperatura de transição de fases, LCST, foi determinada usando espectrofotômetro UV-vis Cary 50, no comprimento de onda de 500 nm.

#### 3. Resultados e Discussão

A massa molar viscosimétrica do polímero comercial de quitosana utilizado foi estudada a partir de medidas de escoamento no tempo, tanto do solvente utilizado como das soluções diluídas do polímero, utilizando-se um capilar de Ubbelohde. A partir dos valores médios dos tempos de escoamento do solvente é realizado o cálculo da viscosidade específica,  $\eta_{sp}$ , para cada solução, segundo a Equação 1. De posse dos valores das viscosidades específicas, calcula-

se a viscosidade reduzida,  $\eta_{red}$ , através da Equação 2. (FERNANDES, *et al.*, 2003). Os valores de  $\eta_{sp}$  e  $\eta_{red}$  são mostrados na Tabela 1.

$$\eta_{sp} = \frac{t - t_0}{t_0} \tag{1}$$

$$\eta_{red} = \frac{\eta_{sp}}{c} \tag{2}$$

Onde *t* é o tempo de escoamento da solução polimérica e  $t_0$  é o tempo de escoamento do solvente puro, ambos em segundos e *C* é a concentração de quitosana em g mL<sup>-1</sup>.

Solução polimérica	Concentração (10 <sup>-3</sup> g mL <sup>-1</sup> )	$\eta_{sp}$	η <sub>red</sub> (mL g <sup>-1</sup> )
1. Amostra concentrada	2,0080	1,5071	750,55
2. Amostra + 0,5 mL	1,9686	1,4096	716,04
3. Amostra + 1,0 mL	1,8943	1,2488	659,21
4. Amostra + 1,5 mL	1,7929	1,0727	598,29
5. Amostra + 2,0 mL	1,6733	0,88257	527,43
6. Amostra + 2,5 mL	1,5446	0,74233	480,59

Tabela 1 – Viscosidades específica e reduzida para cada solução polimérica

Fonte: Arquivo Pessoal

Para determinar a viscosidade intrínseca [ $\eta$ ] é necessário utilizar uma das equações empíricas formuladas na literatura. (FERNANDES, *et al.*, 2003) Os dados experimentais da Tabela 1 se ajustam à equação de Huggins (Equação 3), portanto esta é a equação escolhida para o tratamento dos dados. Os dados então são plotados em um gráfico de  $\eta_{red}$ , em mL g<sup>-1</sup> *versus* concentração de quitosana, em 10<sup>-3</sup> g mL<sup>-1</sup>, representado na Figura 1.

$$\frac{\eta_{sp}}{c} = [\eta] + K'[\eta]^2 c \tag{3}$$

Onde C é a concentração da solução de quitosana em g mL<sup>-1</sup> e K' é uma constante específica para a quitosana no solvente e temperatura estudada.





Fonte: Arquivo Pessoal

A Figura 1 mostra uma adequada correlação entre os dados experimentais, com coeficiente de correlação  $R^2 > 0.9$ , permitindo o cálculo da [ $\eta$ ] segundo a Equação 4 a partir do coeficiente linear da equação que ajusta os dados. A viscosidade intrínseca [ $\eta$ ] pode ser interpretada como a viscosidade do polímero quitosana quando a diluição com tampão tende a infinito. Extrapolando os dados da curva, temos o coeficiente linear, em módulo (442,3), que nos dá o valor da viscosidade intrínseca, [ $\eta$ ]. A partir da relação de Mark-Houwink (Equação 4), calcula-se a massa molar viscosimétrica do polímero quitosana, M<sub>V</sub>. (FERNANDES, *et al.*, 2003)

$$[\eta] = K M_V^{\alpha} \tag{4}$$

Utilizando-se os valores de K = 0,074, e de  $\alpha$  = 0,76, que é uma constante característica da geometria molecular do polímero, propostos por SIGNINI e CAMPANA FILHO (1998), obtém-se um valor da massa molar viscosimétrica M<sub>v</sub> = 0,9312 \* 10<sup>5</sup> g mol<sup>-1</sup>. O valor obtido mostra que o polímero comercial utilizado possui uma elevada massa molar. Embora a técnica de viscosimetria não seja absoluta, ela é largamente utilizada para a determinação da massa molar de polímeros. Sendo assim, a massa molar viscosimétrica obtida tem um valor confiável.

A partir da curva de titulação condutimétrica da Figura 2 é possível calcular o grau de desacetilação médio da quitosana, que constitui um indicador de sua pureza.





Fonte: Arquivo Pessoal

O primeiro ponto de mínimo no gráfico, no volume 10,0 mL de NaOH indica o ponto de equivalência entre o ácido clorídrico e o hidróxido de sódio, enquanto que o segundo ponto de mínimo, no volume 17,5 mL de base, indica o ponto de equivalência entre os grupos ácidos da quitosana (- $NH_3^+$ ) com o hidróxido de sódio.

Utilizando as Equações 5 e 6, descritas por SWEIDAM, *et al.* (2011) calcula-se o grau médio de desacetilação.

$$NH_2(\%) = \frac{16*[NaOH]*V*100}{m}$$
(5)

$$GD(\%) = \frac{NH_2(\%)}{9,94} * 100 \tag{6}$$

Onde 16 é a massa de 1 mol de NH<sub>2</sub>, [NaOH] é a concentração da base, V é o volume de equivalência para os grupos ácidos da quitosana, igual a V<sub>2</sub> – V<sub>1</sub> (Figura 4), m a massa de quitosana previamente seca, GD é o grau de desacetilação e 9,94 é a porcentagem teórica de grupos NH<sub>2</sub> na unidade de D-glucosamina.

Dessa forma, tem-se que o grau de desacetilação da quitosana comercial é 86,23%, calculado pelo valor médio de três titulações condutimétricas. O grau de desacetilação é um parâmetro de grande importância na caracterização de quitosana, pois determina várias propriedades físicas, químicas e biológicas da quitosana tais como, hidrofilicidade, cristalinidade e degradação eresposta celular. O valor de GD obtido confirma a solubilidade observada na quitosana comercial estudada.

O espectro FTIR-ATR mostrado na Figura 3 confirma a polimerização do PNIPAm, as bandas de absorção em 1631 cm<sup>-1</sup> e 1413 cm<sup>-1</sup> relativas as vibrações de estiramento das ligações C=C e =CH<sub>2</sub> respectivamente, presentes no monômero e co-monômero não aparecem na membrana formada pela rede sIPN de QUI-PNIPAm. Observamos também a banda de estiramento da ligação C-H, relativa ao carbono sp<sup>3</sup> (–CH<sub>3</sub>) em 2970 cm<sup>-1</sup>; característica do grupo isopropil do PNIPAm. Esta banda não aparece no espectro FTIR da quitosana (com baixo grau de acetilação) mostrado na Figura 3 para fins comparativos. Também no espectro da rede sIPN de QUI-PNIPAm se observa a banda de 1455 cm<sup>-1</sup> relativa à vibração de flexão –CH<sub>2</sub>, não presente na quitosana. Na rede sIPN se observa a banda de estiramento C-O-C em 1060 cm<sup>-1</sup>, sendo característica de polissacarídeos. Na membrana QUI-PNIPAm a banda de estiramento da ligação O-H (3382 cm<sup>-1</sup>) da QUI aparece sobreposta com a banda de vibração da ligação N-H (3285 cm<sup>-1</sup>) do PNIPAm.





Fonte: Arquivo Pessoal

A análise termogravimétrica (TG) comparativa da membrana sIPN QUI-PNIPAm e os polímeros puros é mostrada na Figura 4. O perfil de degradação da membrana sIPN QUI-PNIPAm mostra que esta inicia a degradação do segmento quitosana a uma temperatura inferior (200°C) que a quitosana pura (250°C). O segmento PNIPAm da membrana inicia a degradação na mesma temperatura do PNIPAm puro, 320°C. Através da curva TG podemos identificar a composição da membrana analisando a massa relacionada com cada perda de cada segmento da rede semi-interpenetrante de QUI-PNIPAm. Analisando o perfil da curva de degradação da membrana conferimos que esta contém 12 % de umidade, 33% de quitosana e 55% de PNIPAm.

Figura 4 – Curva termogravimétrica dos polímeros puros PNIPAm, quitosana e da membrana formada pela rede polimérica sIPN de QUI-PNIPAm.



Fonte: Arquivo Pessoal

A curva de DSC (Figura 5) mostra comparativamente a transição vítrea-borrachosa (Tg) da membrana sIPN QUI-PNIPAm e do hidrogel PNIPAm puro, obtido seguindo as mesmas condições experimentais. A membrana sIPN QUI-PNIPAm apresenta uma Tg mais baixa se comparada ao hidrogel puro, isto confirma que o polímero PNIPAm forma uma rede semiinterpenetrante com a quitosana e o afastamento entre as cadeias favorece a mobilidade segmental a temperaturas mais baixas. Este resultado é favorável para a aplicação proposta pois a membrana deve ter flexibilidade à temperatura ambiente para ser aplicada na ferida. A transição vítrea-borrachosa da quitosana não pode ser observada na membrana QUI-PNIPAm, devido ao início da degradação da quitosana dar-se à baixa temperatura (em torno de 200°C), como mostrado na curva de TG (Figura 4).





Fonte: Arquivo Pessoal

Para estudar a transição térmica de fase da membrana utilizamos a espectroscopia UVvis, utilizando um comprimento de onda onde as amostras não absorvem (500 nm). O estudo da luz transmitida com a temperatura (Figura 6) mostra que a temperatura de transição de fase LSCT da membrana QUI-PNIPAm aparece a uma temperatura ligeiramente mais baixa se comparado ao polímero PNIPAm. Este resultado mostra que a QUI na rede sIPN modifica o caráter hidrofílico do PNIPAm, acontecendo a transição de fase de hidrofílica a hidrofóbica a uma temperatura mais baixa se comparado ao polímero puro, sintetizado sob iguais condições.

Figura 6 – Estudo da luz transmitida a diferentes temperaturas da membrana sIPN de QUI-

PNIPAm e do PNIPAm intumescidas em água destilada.



Fonte: Arquivo Pessoal

A temperatura de transição de fase LCST encontrada para a rede sIPN de 32°C, mostra que a membrana QUI-PNIPAm pode agir com mecanismo de adesão/liberação. A temperaturas T > 32°C, a membrana é hidrofóbica e se adere à pele, impedindo a entrada de microorganismos e liberando o princípio ativo. Baixando a temperatura para T < 32°C a membrana é hidrofílica, aumentando o grau de intumescimento, retirada de exsudato e se afastando do novo tecido celular formado.

#### 4. Conclusão

As técnicas físico-químicas de análise, ou seja, determinação da massa molar viscosimétrica e titulação condutimétrica, mostraram ser eficazes para a caraterização de quitosana comercial. Os valores encontrados para massa molar viscosimétrica e grau de desacetilação foram 0,9312 \* 10<sup>5</sup> g mol<sup>-1</sup> e 86,23%, respectivamente. A eletrossíntese mostrou ser uma técnica eficiente para a preparação de membranas semi-interpenetrantes de QUI-PNIPAm, permitindo a síntese de membranas termossensíveis que podem ser utilizadas na preparação de curativos para o tratamento de feridas crônicas. Os resultados de FTIR-ATR

confirmam a formação da rede sIPN de QUI-PNIPAm. A análise de TG mostrou que a rede polimérica obtida contém uma composição de 33% (em peso) de QUI e 55% (em peso) de PNIPAm. A análise de DSC confirmou a interação entre os componentes da rede sIPN através da diminuição da Tg do segmento PNIPAm, devido a maior mobilidade segmental do polímero causado pela separação imposta pela presença da quitosana interpenetrando as cadeias de PNIPAm. A temperatura de transição de fase, LCST, encontrada para a rede sIPN foi de 32°C, mostrando que a membrana pode agir com mecanismo de adesão/liberação. Estudos modificando a composição da membrana de maneira a aumentar o teor de quitosana, assim como a incorporação de um princípio ativo com ação anti-microbiana, seguido de análises microbiológicas *in vitro* deverão ser realizados em trabalhos futuros.

#### Referências

AZEVEDO, V. V. C.; *et al.* Quitina e Quitosana: aplicações como biomateriais. **Revista Eletrônica de Materiais e Processos**, v. 2.3, p. 27-34, 2007. Disponível em <a href="http://www2.ufcg.edu.br/revista-remap/index.php/REMAP/article/viewFile/46/81">http://www2.ufcg.edu.br/revista-remap/index.php/REMAP/article/viewFile/46/81</a>. Acesso em 22 nov. 2017.

BOXIANG, W.; *et al.*, Thermosensitive Behavior and Antibacterial Activity of Cotton Fabric Modified with a Chitosan-poly(N-isopropylacrylamide) Interpenetrating Polymer Network Hydrogel. **Polymers**, v. 8, n. 110, p. 2-11, 2016.

DERAKHSHANDEH, H.; *et al.* Trends in Biotechnology, In press, corrected proof. Disponível em <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0167779918301987>. Acesso em 10 nov. 2018.

DEKA, S. R.; *et al.* Magnetic nanobeads decorated by thermo-responsive PNIPAM shell as medical platforms for the efficient delivery of doxorubicin to tumour cells. **Nanoscale**, v. 3, p. 619-629, 2011.

FERNANDES, L. E.; *et al.* Caracterização de Polímeros. **E-papers Serviços Editoriais Ltda.**, Rio de Janeiro, 2013, p. 126-149.

HEYU, L.; *et al.* Thermosensitive nanofibers loaded with ciprofloxacin as antibacterial wound dressing materials. **International Journal of Pharmaceutics**, v. 517, p. 135-147, 2017.

HONGQIAN, B.; *et al.* Thermo-Responsive Association of CS-g-PNIPAM. Journal Physics Chemistry B, v. 114, n. 32, p. 10666-10673, 2010.

LARANJEIRA, M. C. M.; FÁVARE, V. T. Quitosana: biopolímero funcional com potencial industrial biomédico. **Química Nova**, Florianópolis, v. 32, n. 3, p. 672-678, 2009.

MA, X. M. Restorable, high-strength poly(N-isopropylacrylamide) hydrogels constructed through chitosan-based dual macro-cross-linkers with rapid response to temperature jumps. **Royal Society of Chemistry Advances**, v. 7, p. 47767-47774, 2017.

MARQUES, N. N.; *et al.* Development of dual-sensitive smart polymers by grafting chitosan with poly(*N*-isopropylacrylamide): an overview. **Polímeros**, v. 25, n. 3, p. 237-246, 2015.

MINGZHEN, W.; *et al.* Preparation and properties of chitosan-poly(N-isopropylacrylamide) full-IPN hydrogels. **Reactive & Functional Polymers**, v. 48, p. 215-221, 2001.

RAHMAN, N. A.; *et al.* Modification of Chitosan for Preparation of Poly(*N*-isopropylacrylamide/O-nitrochitosan) Interpenetrating Polymer Network. **Sains Malaysiana**, v. 44, n. 7, p. 995-1001, 2015.

SANTOS, J. E. dos; *et al.* Caracterização de Quitosanas Comerciais de Diferentes Origens. **Polímeros: Ciência e Tecnologia**, v. 13, n. 4, p. 242-249, 2003.

SWEIDAN K.; *et al.* Further investigation on the degree of deacetylation of chitosan determined by potentiometric titration. **Journal Excipients and Food Chem**, v. 2, n. 1, p. 16-25, 2011.

TAVARIA, F. K.; *et al.* A quitosana como biomaterial odontológico: estado da arte. **Revista Brasileira de Engenharia Biomédica**, v. 29, n. 1, p. 110-120, 2013.