

# مدل مایکرومکانیک جهت بررسی اثر ابعاد و ناحیه فاز واسط بر روی مدول الاستیسیته پلیمر تقویت شده با نانولوله کربن

محمود مهرداد شکریه<sup>۱</sup>\*، سید مصطفی مهدوی<sup>۲</sup> ۱- استاد، مهندسی مکانیک، دانشگاه علم و صنعت ایران، تهران

۲- استان، مهندسی محابیک، دانستاه عنم و صنعت ایران، تهران ۲- کارشناس ارشد، مهندسی مکانیک، دانشگاه علم و صنعت ایران، تهران \*تهران، صندوق پستی ۱۳۱۱۴-۱۶۸۴۶، Shokrieh@iust.ac.ir

چکیده – از مهمترین عوامل تأثیر گذار بر خواص مکانیکی پلیمر تقویتشده با نانولوله کربن، ابعاد نانولوله کربن و وجود ناحیه فاز واسط است که به سبب ساختار نانولوله تشکیل می گردد. در این پژوهش، روش تحلیلی جدیدی برای تعیین مدول پلیمر حاوی نانولوله کربن ارائه شده است. این تحقیق با در نظر گرفتن ساختار نانولوله کربن، ابعاد (قطر و طول نانولوله) و ناحیه فاز واسط به محاسبه مدول الاستیسیته نانوکامپوزیت می پردازد. مدل جدید ارائه شده با استفاده از روابط الاستیسیته، نانولوله کربن رائه شده است. این تحقیق با در نظر از روابط الاستیسیته، نانولوله کربن، ابعاد (قطر و طول نانولوله) و ناحیه فاز واسط به محاسبه مدول الاستیسیته نانوکامپوزیت می پردازد. مدل جدید ارائه شده با استفاده از روابط الاستیسیته، نانولوله کربن را به صورت تکرشته توپر با خواص ایزوتروپ عرضی معادل سازی نموده و در ادامه ناحیه فاز واسط بین نانولوله کربن و می پردازد. مدل جدید ارائه شده با استفاده ماتر روابط الاستیسیته، نانولوله کربن را به صورت تکرشته توپر با خواص ایزوتروپ عرضی معادل سازی نموده و در ادامه ناحیه فاز واسط بین نانولوله کربن و معرد یک محیط مهمترین که دارای پیوند واندروالس است را با روابط مکانیک محیط پیوسته، به صورت یک محیط مادی ایزوتروپ در نظر می گیرد. با در نظر گرفتن یک المان حجمی، یک تکرشته معادل ارائه می شود و با استفاده از رابطه هالپین-تسای و کویان مدول نانوکامپوزیت محاسبه می گردد. نتایج حاصل از این روش جدید، مطابقت بسیار مناسبی با داده هی آزمایشگاهی متنوع را نشان می دهد. مزیت این مدل جدید آن است که برخلاف بسیاری از مدل های ارائه شده، نه تنها از روابط و مدلسازی های پیچیده استفاده نکرده، بلکه به کمک روابط الاستیسیته با سرعت بسیار بالایی به نتایجی با دقت بسیار مناسب می رسد. **کلیدواژگان:** نانولوله کربن، نانوکامپوزیت، مدل مایکرومکانیک، ناحیه فاز واسط، مدول الاستیسیته

# Micromechanical model to evaluate the effects of dimensions and interphase region on the elastic modulus of CNT/polymer composites

M. M. Shokrieh<sup>1\*</sup>, S. M. Mahdavi<sup>2</sup> 1- Prof., Iran University of Science and Technology. 2- M.Sc., Iran University of Science and Technology. \*P.O.B. 16846-13114 Tehran, Iran. Shokrieh@iust.ac.ir

**Abstract**- Carbon Nanotube (CNT) dimensions and interphase region are the important parameters that affect on the mechanical behavior of CNT/Polymer composites. In this study, a new analytical model is established to predict the modulus of these structures. Considering the influence of CNT dimensions (diameter and length) an interphase region, the elastic modulus of nanocomposite is determined. In this new model, a nanotube with hollow cylindrical structure is modeled as a transversely isotropic solid nano-fiber. Moreover, interphase region and its van-der Waals interaction is simulated as an isotropic hollow cylindrical solid that its mechanical properties is derived using the continuum mechanics. To predict the modulus of nano-composites, a representative volume element (*RVE*) containing a transversely isotropic solid nano-fiber, isotropic solid interphase region and the matrix is employed using Halpin-Tsai model. Finally, the results of the proposed analytical model are compared with various available experimental results. The proposed model is simple and the results obtained by the model are in good agreement with available experimental results.

Keywords: Carbon nanotube; Nano-Composites; Micromechanical Model; Interphase Region; Elastic Modulus.

#### ۱– مقدمه

بدلیل خواص مکانیکی و الکتریکی منحصر بفرد، نانولوله کربن به شکل بسیار گسترده مورد توجه محققین قرار گرفت. مدول الاستیسیته، مقاومت کششی و انعطاف پذیری بسیار بالای نانولولــه كــربن ســبب شـده اســت كــه از آن در سـاختار نانوکامپوزیتها استفاده شود. عوامل بسیار زیادی بر خواص مکانیکی نانوکامپوزیت تقویت شده با نانولوله کربن تأثیر گذار است. ساختار نانولوله، وجود پیوند واندروالس در محیط فاز واسط، ابعاد آن، جهت قرار گیری نانولوله، نحوه یخش در محیط ماتریس از جمله این عوامل است [۲،۱]. با توجه به گستردگی عوامل تأثير گذار بر خواص نانو کامپوزيت حاوى نانولوك، ارائه یک مدل دقیق که تمامی این عوامل را در نظر بگیرد امری دور از ذهن می باشد. به همین سبب، برای پیش بینی خواص مكانيكى نانوكامپوزيت حاوى نانولوله كربن مدل هاى گوناگونى ارائه شده است. هر یک از این مدلها برخی از این عوامل را در نظر گرفته و مورد بررسی قرار داده اند. برای مثال برخی از محققین با استفاده از روابط دینامیک مولکولی به تخمین خواص نانوکامپوزیت پرداختند [۳–۵]. برخی با در نظر گرفتن ابعاد نانولوله به کمک روابط مایکرومکانیک مورد استفاده برای كامپوزیتهای مدول الاستیسیته نانوكامپوزیت را محاسبه نمودند [۶–۹]. برخی با در نظر گرفتن وجود انحنا در ساختار نانولوله روابطی را برای محاسبه ارائه نمودند [۱۰-۱۴]. برخی ديگر با تعريف المان حجمي به اين امر مبادرت ورزيدند [18-10]. برخی دیگر نیز به بررسی اثر ناحیه فاز واسط بر روی خواص نانو کامیوزیت پرداختند [۱۹–۱۹]. مدل های ارائه شده در اغلب موارد تنها با چند داده آزمایشگاهی خاص و محدود مطابقت داشته و جامعیت برای کاربرد ندارند. در برخی از روشها نیز روند مدلسازی و روابط استفاده شده بسیار پیچیده، زمان گیر و دارای محدودیت می باشد.

هـدف ایـن پـژوهش بهـره گیـری از روابـط مایکرومکانیـک کامپوزیـتهـای کلاسـیک جهـت تعیـین مـدول الاستیسـیته نانوکامپوزیت حاوی نانولوله کربن میباشد. به صورتی که بتـوان با یک رونـد سـریع بـه نتـایج دقیقـی رسـید کـه بـا دادههـای

آزمایشگاهی متنوع مطابقت داشته باشد. برای نیل به این هدف نانولوله کربن درون محیط رزین با یک تکرشته معادل جایگزین می گردد و به کمک روابط مایکرومکانیک مدول نانوکامپوزیت محاسبه می گردد.

برای محاسبه خواص این تکرشته معادل ابتدا با استفاده از روابط الاستیسیته، نانولوله به یک تکرشته توپر که دارای خواص ایزوتروپ عرضی است تبدیل می شود که به آن تکرشته موثر اطلاق می گردد. در ادامه، با در نظر گرفتن ناحیه فاز واسط و وجود پیوندهای واندروالس در آن ناحیه، فاز واسط به شکل یک محیط مادی همسانگرد مدل شده و خواص آن محاسبه می گردد. بدین ترتیب با تعریف یک المان حجمی، خواص تکرشته معادل محاسبه می گردد. سپس با استفاده از رابطه هالپین-تسای [۲۰] در معادله کویان سپس با ستفاده از رابطه هالپین-تسای [۲۰] در معادله کویان محاسبه و با نتایج حاصل از آزمایش مقایسه می گردد.

#### ۲- ساختار نانولوله کربن

نانولوله کربن از یک ساختار ۶ وجهی اتمهای کربن تشکیل شده است. در یک نانولوله تکجداره، اتمهای کربن از طریق پیوند با انرژی بالای کوالانس به یکدیگر متصل شدهاند. نانولوله چندجداره نیز از چند نانولوله تک جداره هممحور با شعاعهای مختلف ایجاد شده است. فاصله هر لایه از لایههای مجاور در یک نانولوله چندجداره برابر ۰/۳۴ یعنی فاصله دو صفحه گرافن از یکدیگر میباشد. در هر لایه اتصال اتمهای کربن به یکدیگر از طریق پیوند کوالانت میباشد. اتصال اتمهای کربن هر لایه با اتمهای کربن لایه دیگر و همچنین اتصال اتمهای کربن بیرونی ترین لایه با مولکول های ماتریس در داخل محیط رزین از طريق پيوند واندروالس ميباشد. اين پيوند از رابط لنارد-جونز [۲۲] پیروی میکند. محیطی را که در آن بین مولکول های ماتریس با اتمهای کربن، این نوع پیوند برقرار می شود، ناحیه فاز واسط می نامند. انتقال بار از ناحیه ماتریس به نانولوله از طریق ناحیه فاز واسط صورت می گیرد. لـذا ایـن ناحیه نقش بسیار مهمی در توانایی تحمل بار یک نانوکامپوزیت حاوى نانولوله كربن دارد.

ضخامت هر لایه از نانولوله ( $T_{NT}$ )، برابر mr  $N^{\gamma}$ ، یعنی فاصله بین دو صفحه گرافن میباشد. میتوان فرض نمود که در هر لایه از تانولوله، اتمهای کربن روی صفحه استوانهای به شعاع فرضی  $m_{mid}$ قرار گرفتهاند و در دو طرف این صفحه، ابر الکترونی به ضخامت فرار گرفتهاند و در دو طرف این صفحه، ابر الکترونی به ضخامت مالا ۷/۱۰ وجود دارد. بدین ترتیب برای ساختار نانولوله در داخل فضای ماتریس، اگر شعاع خارجی نانولوله  $T_{NT}$  فرض شود، محل قرار گیری اتمهای کربنِ آخرین لایه، در شعاعی معادل با قرار گیری اتمهای کربنِ آخرین لایه، در شعاعی معادل با ماتریس در اطراف نانولوله نیز در همان شعاع  $R_{NT}$  میباشد. با توجه به محل قرار گیری اتمهای کربن و مولکول های ماتریس، میتوان در نظر گرفت که فضای اندرکنشی بین این دو ناحیه می توان در نظر گرفت که فضای اندرکنشی بین این دو ناحیه می در فضایی به ضخامت ۲۰۱۷ شکل می گیرد که این ناحیه همان ناحیه فاز واسط است. لذا ضخامت در نظر گرفته شده برای ناحیه فاز واسط است. (شکل ۱).

مهندسی مکانیک مدرس



۳ – تکرشته موثر و خواص آن روابط مایکرومکانیک متعددی برای تعیین خواص مکانیکی کامپوزیتهای معمولی وجود دارد. این روابط دارای فرضیات

اساسی است. از جمله اینکه ماده تقویت کننده دارای ساختار توپر بوده، قطر و طول آن دارای ابعادی در محدوده میکرون میباشد. همچنین پیوند بین تکرشته و ماتریس، کامل در نظر گرفته میشود. استفاده مستقیم از روابط مایکرومکانیک برای نانولولهها به علت ساختار توخالی و عدم اتصال کامل بین ماتریس و نانولوله، امکان پذیر نمیباشد. لذا برای استفاده از این روابط در محیط نانو باید ملاحظاتی را در نظر گرفت. بدین منظور در ابتدا نانولوله کربن با یک تکرشته توپر معادل قرار داده میشود. این معادلسازی با توجه به ساختار فیزیکی توضیح داده شده صورت می گیرد. مطابق با ساختار نانولوله که پیش از این توضیح داده شد اتمهای کربن یک نانولوله تک جداره با شعاع خارجی  $R_{NT}$ ، در مختصاتی به شعاع m(700-700)قرار دارد. پیوند واندروالس بین مولکول های رزیـن با اتـمهای کربن، در محدودهای به شعاع  $R_{NT} - 0.17 \approx R \ge R_{NT}$ 

طبق این ساختار، برای تعیین خواص تکرشته موثر، نانولوله با شعاع  $R_{NT}$  به یک ساختار توپر سیلندری با شعاع  $(R_{NT} - 0.17)nm$  تبدیل می شود. به صورتی که این دو ساختار تحت نیروی یکسان اعمالی دارای تغییر شکل یکسان در دو راستای طولی و عرضی باشند.



شکل ۲ مدل شماتیک نانولوله و تکرشته موثر جایگزین شده

$$(E_z)_{Eff.NF} = \frac{F_z}{A_{Eff.NF} (\mathcal{E}_z)_{Eff.NF}} = \frac{F_z}{A_{Eff.NF} (\delta l)_{Eff.NF} / L}$$
(")

که در آن  $A_{E\!ff.NF}$  مساحت سطح مقطع تکرشته موثر میباشد و برابر است با:

$$A_{Eff.NF} = \pi \left( \frac{R_{NT} - t_{NT}}{2} \right)^2 \tag{f}$$

 $t_{NT}$  ضخامت نانولوله تک جداره و برابر ۱٬۳۴ نانومتر میباشد. از ابتدا فرض گردیده بود که تغییر طول برابر تحت اعمال بار یکسان در دو ساختار ایجاد گردد. یعنی یکسان در دو ساختار ایجاد گردد. یعنی  $\delta l_{Eff,NF} = (\delta l)_{NT} = \delta l$  باشد. بر اساس روابط الاستیسیته تغییر طول محوری نانولوله کربن که دارای خواص ایزوتروپ است محاسبه میشود و در رابطه (۳) جایگزین میشود تا مدول الاستیسیته محوری تکرشته موثر تعیین گردد.

$$\delta l = \frac{FL}{A_{NT}E_{NT}} \tag{(\Delta)}$$

که در آن  $A_{\scriptscriptstyle NT}$  مساحت سطح مقطع نانولوله میباشد و برابر است با:  $\left(R_{\scriptscriptstyle NT}^2-\left(R_{\scriptscriptstyle NT}-t_{\scriptscriptstyle NT}
ight)^2
ight)$ . در نهایت مدول الاستیسیته محوری تکرشته موثر برابر میگردد با:

$$(E_{z})_{Eff.NF} = \frac{A_{NT}}{A_{Eff.NF}} E_{NT} = \frac{\left(R_{NT}^{2} - \left(R_{NT} - t_{NT}\right)^{2}\right)}{\left(R_{NT} - t_{NT}/2\right)^{2}} E_{NT}$$
(\$)

$$\varepsilon_{\theta} = \frac{\delta R}{R} = -\upsilon_{zx} \frac{\sigma_{z}}{E_{z}} = -\upsilon_{zx} \frac{\delta l}{L}$$
(Y)

مدل مایکرومکانیک جهت بررسی اثر ابعاد و ناحیه فاز واسط ...

با توجه به این معادل سازی، به جهت محاسبه مدول الاستیسیته نانو کامپوزیت باید مدول محوری،  $E_z$  و مدول شعاعی  $E_x = E_y$  تکرشته محاسبه گردد. برای این امر سه نوع بارگذاری صورت می پذیرد و بر اساس روابط الاستیسیته این دو مجهول محاسبه می گردند. سایر مشخصه های ماده بر اساس این ثوابت قابل محاسبه هستند.

۳–۱– تکرشته موثر و نانولوله تحت بارگذاری محوری یکسان در این حالت از بارگذاری دو سازه تحت یک نیروی محوری یکسان F قرار می گیرند (شکل ۳) و تغییر طول آنها به کمک روابط مکانیک مواد تعیین می شود. با برابر قرار دادن میزان تغییر طولها، سعی در یافتن مشخصههای مورد نیاز می شود.



$$\sigma_{z} = \frac{F}{A}$$

$$\sigma_{x} = \sigma_{y} = \sigma_{r} = \sigma_{\theta} = 0$$

$$\varepsilon_{z} = \frac{\delta l}{L} \quad \varepsilon_{\theta} = \frac{\delta R}{R}$$
(1)

$$\left(\varepsilon_{z}\right)_{Eff.NF} = \frac{1}{\left(E_{z}\right)_{Eff.NF}} \left(\sigma_{z}\right)_{Eff.NF}$$
(Y)

www.SID.ir

$$\sigma_{r} = P$$

$$\sigma_{\theta} = \frac{R_{out}^{2} + r_{in}^{2}}{R_{out}^{2} - r_{in}^{2}}P$$

$$\varepsilon_{\theta} = \frac{\delta R}{R}$$
(11)

$$\varepsilon_{z} = 0$$
  
$$\sigma_{z} = \upsilon_{zx} \left( \sigma_{r} + \sigma_{\theta} \right)$$
(17)

$$\left(\varepsilon_{\theta}\right)_{Eff.NF} = -\left(\frac{\upsilon_{zx}^{2}}{E_{z}} + \frac{\upsilon_{xy}}{E_{x}}\right)\sigma_{r} + \left(\frac{1}{E_{x}} - \frac{\upsilon_{zx}^{2}}{E_{z}}\right)\sigma_{\theta} = \frac{\delta R_{Eff.NF}}{R_{Eff.NF}}$$
(17)

،  $(r_{in})_{Eff.NF} = 0$  با توجه به اینکه تکرشته موثر توپر بوده و تنش محیطی و شعاعی نانولوله با یکدیگر برابر خواهد شد، ۱۳ محیطی و شعاعی  $(\sigma_r)_{Eff.NF} = (\sigma_{\theta})_{Eff.NF} = P$ نتیجه میدهد:

$$-\left(\frac{v_{zx}^{2}}{E_{z}}+\frac{v_{xy}}{E_{x}}\right)_{Eff.NF}P_{Eff.NF} + \left(\frac{1}{E_{x}}-\frac{v_{zx}^{2}}{E_{z}}\right)_{Eff.NF}P_{Eff.NF}$$
$$=\frac{\delta R_{Eff.NF}}{R_{Eff.NF}}$$
(14)

$$F_{NT} = F_{Eff.NF} \Longrightarrow P_{NT} \times A_{NT}^* = P_{Eff.NF} \times A_{Eff.NF}^*$$
  
$$\delta R_{NT} = \delta R_{Eff.NF}$$
(10)

که در آن مقادیر  $A^*_{NT}$  و  $A^*_{Eff.NF}$  به ترتیب مساحت روی سطح خارجی نانولوله کربن و تکرشته موثر میباشند. با جاگذاری معادلات ۱۵ در معادله ۱۴ و ساده سازی آن حاصل می گردد:

مهندسی مکانیک مدرس

$$\left(v_{zx}\right)_{Eff.NF} = -\frac{\left(\delta R\right)_{Eff.NF} / R_{Eff.NF}}{\delta l / L} \tag{A}$$

از سویی، مطابق فرض صورت گرفته، تغییر شعاع دو ساختار، نانولوله کربن و تکرشته موثر باید برابر یکدیگر باشند. یعنی:  $\left(\delta R\right)_{E\!f\!f.N\!f} = \left(\delta R\right)_{N\!T}$ . بر اساس معادله (۲) تغییر شعاع نانولوله کربن محاسبه میشود.

$$\delta R_{NT} = -R_{NT} \times v_{NT} \frac{\sigma_z}{E_{NT}} = -R_{NT} \times v_{NT} \frac{F_z}{A_{NT}E_{NT}}$$
(9)

$$\left(\upsilon_{zx}\right)_{Eff.NF} = \frac{R_{NT}}{R_{Eff.NF}}\upsilon_{NT}$$
(1.)

۲-۳ اعمال فشار شعاعی بر سطوح خارجی نانولوله و تکرشته موثر

در این حالت فشار منفی P بر روی سطح خارجی اعمال می گردد و سازه از دو انتها در راستای محوری ثابت نگاه داشته می شود تا شرایط کرنش صفحه ای ایجاد شود. این بار گذاری در شکل P نشان داده شده است. بر اساس روابط الاستیسیته برای این حالت از بار گذاری حاصل می گردد:



$$\alpha = \frac{TL}{G_{NT}J_{NT}} \tag{19}$$

که در این معادله:

$$G_{NT} = \frac{E_{NT}}{2(1+v_{NT})}$$
$$J_{NT} = \pi \left(R_{NT}^4 - r_i^4\right)/2 \tag{(Y.)}$$

در نهایت با ساده کردن دو معادله ۱۷ و ۱۹ حاصل می گردد:

$$E_{x_{Eff.NF}} = \frac{2J_{NT}}{J_{Eff.NF}} G_{NT} \left( 1 + v_{x_{y_{Eff.NF}}} \right)$$
(Y1)

$$\begin{aligned} \boldsymbol{v}_{xy_{Eff,NF}} &= \frac{1 - C_2}{1 + C_2} \\ C_2 &= \left( C_1 + 2 \frac{R_{NT}^2}{R_{NT}^2 - r_i^2} \boldsymbol{v}_{NT}^2 \right) \frac{J_{NT}}{J_{Eff,NF} \left( 1 + \boldsymbol{v}_{NT} \right)} \\ C_1 &= -\boldsymbol{v}_{NT} - \boldsymbol{v}_{NT}^2 + \left( 1 - \boldsymbol{v}_{NT}^2 \right) \frac{R_{NT}^2 + r_i^2}{R_{NT}^2 - r_i^2} \end{aligned}$$
(YY)

$$E_{x_{Eff.NF}} = \frac{2J_{NT}}{J_{Eff.NF}} G_{NT} \left( 1 + v_{xy_{Eff.NF}} \right)$$
(TT)

ایده معادلسازی نانولوله با تکرشته توپر پیش از این توسط توستنسون و چو [۶] مطرح گردید، با این تفاوت که آنها شعاع تکرشته را برابر شعاع خارجی نانولوله در نظر گرفتند. همچنین معادلسازی آنها تنها در راستای طولی صورت گرفت و تکرشته موثر را یک ساختار همسانگرد در نظر گرفتند، در حالی که مطالعات سایر محققین نشان میدهد که این ساختار دارای خواص ایزوتزوپ عرضی میباشد [۲۳-۲۲].

همچنین رابطه ارائه شده توسط آنها برای تعیین مدول تکرشته در شعاعهای پائین با مدل المان محدود مطابقت ندارد. طبق فیزیک در نظر گرفته شده توسط توستنسون و چو [۶]، یک نانولوله کربن با قطر خارجی d و ضخامت لایه t که در آن d > 4t است با یک تکرشته توپر با قطر d معادل در نظر گرفته شده است. این معادل سازی تنها در شرایطی نتایج دقیقی را مدل مایکرومکانیک جهت بررسی اثر ابعاد و ناحیه فاز واسط ...

$$\left(\frac{1-(v_{xy})_{Eff.NF}}{(E_x)_{Eff.NF}} - 2\frac{(v_{zx}^2)_{Eff.NF}}{(E_z)_{Eff.NF}}\right) = \frac{A_{Eff.NF}^* R_{NT}}{A_{NT}^* R_{Eff.NF}} \left(-v_{NT} - v_{NT}^2 + (1-v_{NT}^2)\frac{R_{NT}^2 + r_i^2}{R_{NT}^2 - r_i^2}\right) \frac{1}{E_{NT}} \quad (19)$$

که در آن  $r_i$  شعاع داخلی نانولوله میباشد. در معادلـه فـوق دو مجهول یعنی  $\left(E_x
ight)_{E\!f\!f.NF}$  و  $\left(E_x
ight)_{e\!f\!f.NF}$  مجهول یعنی معادله دیگر جهت محاسبه این دو مشخصه نیاز است.

۳-۳- اعمال گشتاور پیچشی در این مرحله سازه تحت بارگذاری پیچشی قرار میگیرد . تغییر زاویه ایجاد شده در نانولوله و تکرشته موثر در اثر اعمال گشتاور یکسان، برابر قرار داده میشود. یعنی 
\alpha\_{Eff.NF} = \alpha\_{Eff.NF} = \alpha.



**شکل ۵** اعمال گشتاور پیچشی بر روی نانولوله و تکرشته موثر

در تکرشته موثر تغییر زاویـه در اثـر اعمـال گشـتاور برابـر خواهد بود با:

$$\alpha = \frac{TL}{\left(G_{xy}\right)_{Eff.NF}} J_{Eff.NF}$$
(1V)

در این شرایط

$$(G_{xy})_{Eff.NF} = \frac{(E_x)_{Eff.NF}}{2(1+v_{xy_{Eff.NF}})}$$

$$J = \pi R_{Eff.NF}^4 / 2$$

$$(1 \wedge)$$

برای نانولوله کربن نیز حاصل می گردد:

#### مهندسی مکانیک مدرس

ارائه میدهد که میزان قطر خارجی نانولوله کربن بسیار بزرگتر از چهار برابر ضخامت آن باشد که در بسیاری از موارد واقعی این چنین فیزیکی امکان پذیر نمی باشد. در مواردی که این شرط لحاظ نشود نتایج معادل سازی با خطای بسیار بالایی نسبت به واقعیت همراه است. این ادعا را میتوان با مقایسه نتایج تحلیلی که توسط توستنسون و چو [8] ارائه شده با نتایج حاصل از مدل المان محدود اثبات نمود. این نتایج در ادامه ارائه می گردد.

#### ۴- ارزیابی اعتبار مدل

مدل ارائه شده در این بخش در واقع یک مدل ریاضی و تحلیلی میباشد که با استناد به روابط الاستیسیته حاکم بر مواد استخراج شده است. هر چند که فرضیات در نظر گرفته شده در روند ارائه مدل، صدق اعتبار مدل را بیان میدارد، اما برای حصول اطمینان از اعتبار مدل، نتایج روابط تحلیلی با نتایج حاصل از حل المان محدود نیز مقایسه شده و میزان همگرایی نتایج دو تحلیل ارائه می گردد.

برای مدلسازی از نـرمافـزار المـان محـدود ANSYS اسـتفاده گردید. المـان مـورد اسـتفاده Solid و از نـوع Anode 45 و از مـورد اسـتفاده میباشد. برای پرهیز از بروز خطای عددی به سبب اعمال شـرایط مرزی، طول مدل ده برابر شعاع آن لحاظ میگردد (شکل ۶).

در شکل ۷ نمودار مدول الاستیسیته طولی مدل توسعه داده شده در این پژوهش نشان داده شده است و نتایج حاصل از دو روش تحلیلی و المان محدود برای چند شعاع مختلف نانولوله با ضخامت جداره ۲۴/۰ نانومتر با یکدیگر مقایسه شدهاند.



شکل ۷ مدول الاستیسیته در راستای طولی تـکرشـته مـوثر، حـل تحلیلی و حل المان محدود

۱٩



شکل ۸ مقایسه دو روش، مدل توستنسون و چو [۶] و مدل اخیر

همانگونه که پیداست نتایج مدل تحلیلی ارائه شده با نتایج حل المان محدود بسیار به یک دیگر نزدیک بوده و لذا حل تحلیلی دارای دقت بسیار مناسبی می باشد. لذا با دقت بسیار بالایی می توان از رابطه ریاضی ارائه شده برای این معادلسازی استفاده نمود. برای مقایسه اختلاف دو مدل ارائه شده (مدل توستنسون و چو [۶] و مدل ارئه شده در این پژوهش) در شکل ۸ نتایج هر دو مدل در کنار یکدیگر نشان داده شدهاند.

در راستای عرضی نیز مدل در نرمفزار المان محدود تحت تحلیل قرار گرفت و نتایج با حل تحلیلی مقایسه گردید. در شکل ۹ مشاهده میشود که نتایج حل تحلیلی با حل المان محدود مطابقت و همگرایی بسیار خوبی را ارئه میکند.



شكل ۹ مدول الاستيسيته عرضي تكرشته موثر

است. خواص این محیط مادی باید با خواص محیط اندرکنشی بین اتمها به سبب وجود نیروی واندروالس یکسان باشد. بدین منظور ضریب فنریت یک سیلندر جدار ضخیم در راستای شعاعی با ضریب سفتی فنر حاصل از نیروهای واندروالس بین اتمها معادل قرار داده می شود و از این طریق مدول الاستیسیته فاز واسط محاسبه می گردد. با مشخص بودن ثوابت رابطه لنارد-جونز، میزان متوسط نیروی واندروالس در ناحیه فاز واسط محاسبه و با مشخص بودن میزان تغییر طول صورت گرفته، ضریب سفتی فنر تعیین می گردد [۲۲].

$$F(r) = 24 \frac{\varepsilon}{\sigma} \left[ 2 \left( \frac{\sigma}{r} \right)^{13} - \left( \frac{\sigma}{r} \right)^{7} \right]$$
(14)

$$\varepsilon = 3.864e - 13N.nm, \sigma = 0.34nm, r = 0.17nm \Longrightarrow$$
  

$$F = 4.434e - 7 \quad N$$
(Ya)

میزان نیروی واندروالس متغیری از طول پیوند میباشد که اگر این طول از یک حد بیشتر گردد، نیرو کششی و از یک حـد کمتر گردد، نیرو فشاری میگردد. این حد همان فاصله تعـادلی است که در آن میزان نیرو برابر صفر میگردد، یعنی:

$$F = 0 \Longrightarrow 24 \frac{\varepsilon}{\sigma} \left[ 2 \left( \frac{\sigma}{r_{\text{Equilibrium}}} \right)^{13} - \left( \frac{\sigma}{r_{\text{Equilibrium}}} \right)^{7} \right] = 0 \Longrightarrow$$

$$r_{\text{Equilibrium}} = 0.38nm \tag{(75)}$$

**شکل ۶** مدل طراحی شده در نرمافزار المان محدود. الف) نانولوله کربن. ب) تکرشته موثر

الف

مدل مایکرومکانیک جهت بررسی اثر ابعاد و ناحیه فاز واسط ...

بدین ترتیب نانولوله کربن با یک تکرشته موثر که دارای خواص ایزوتروپ عرضی بوده معادل قرار داده میشود و با استفاده از روابط ارائه شده در دو راستای طولی و عرضی مدول این تکرشته محاسبه می گردد.

## ۵- محاسبه خواص ناحیه فاز واسط

برخی از محققین برای بررسی تأثیر ناحیه فاز واسط، آن را محیط مادی فرض نموده و با در نظر گرفتن مقادیر مختلف برای مدول الاستیسیته و ضخامت این ناحیه، فارغ از بیان علت فیزیکی انتخاب این مقادیر، به بررسی روند تغییرات در مدول نانوکامپوزیت پرداختند. برخی دیگر نیز به مدلسازی اتمی و نیروهای واندروالس این ناحیه پرداختند. [۱۷–۱۹و۲۵]. در روش اول دلیل انتخاب مقادیر برای مدول الاستیسیته و ضخامت فاز واسط بیان نشده و تنها به روند نتایج توجه شده است. روش دوم نیز علاوه بر روند مدلسازی پیچیده، امکان مدلسازی نانولولههای با طول بالا را ندارد و سرعت اجرای برنامه پائین میباشد.

فاز واسط در این پژوهش، محیطی ایزوتروپ فرض شده است. فاز واسط در این پژوهش، محیطی ایزوتروپ فرض شده است. ضخامت این ناحیه،  $t_{Inter}$ ، بر اساس ساختار بیان شده از نانولوله nn ۱۸۷ در نظر گرفته می شود. بدین ترتیب این ناحیه به صورت یک سیلندر تو خالی در نظر گرفته می شود. که دارای ضخامت nm می اشد. که دارای ضخامت nm می الاستیسیته فاز واسط،  $E_{Inter}$ ، می



$$F = P_2 * 2\pi R_{NT} L_{NT} \quad , \quad K = \frac{F}{u(R_{NT})}$$

$$(\tilde{V})$$

$$K = -\frac{E_{Inter}}{1 + v_{Inter}} \times \frac{R_{NT}^{2} - (R_{NT} - t_{Inter})^{2}}{(R_{NT} - t_{Inter})^{2} + (1 - 2v_{Inter})R_{NT}^{2}} 2\pi L_{NT}$$
(71)

$$K_{Interphase} = K_{Lennardjonz} \Rightarrow -\frac{E_{Inter}}{1 + v_{Inter}} \frac{R_{NT}^2 - (R_{NT} - t_{Inter})^2}{(R_{NT} - t_{Inter})^2 + (1 - 2v_{Inter})R_{NT}^2} 2\pi L_{NT} = 2111$$
(TY)

$$E_{Inter} = (1 + v_{Inter}) \frac{(R_{NT} - t_{Inter})^2 + (1 - 2v_{Inter})R_{NT}^2}{R_{NT}^2 - (R_{NT} - t_{Inter})^2} \frac{2111}{2\pi L_{NT}}$$
(YY)

همانگونه که از فرمول فوق مشخص است، مدول الاستیسیته ناحیه فاز واسط متغیری از سه پارامتر طول، شعاع نانولوله کربن و ضریب پوآسون است.

در رابطه هالپین-تسای ضریب پوآسون ماتریس و ماده تقویت کننده در روابط وارد نمی شوند، می توان میزان این ضریب را مقداری ثابت که در واقع همان مقدار ضریب پوآسون ماتریس و نانولوله است در نظر گرفت. لذا ضریب پوآسون نانولوله کربن، ناحیه فاز واسط و ماتریس یکسان و به میزان  $\pi/$  در نظر گرفته می شود. بدین ترتیب با قرار دادن  $0.17 \ e$  سرول الاستیسیته دادن دادن واسط تنها تابعی از طول و شعاع نانولوله کربن می باشد.

۶- تکرشته معادل و خواص آن

با مشخص بودن خواص تـکرشـته مـوثر و ناحیـه فـاز واسـط مـیتـوان بـه کمـک رابطـه اخـتلاط در کامپوزیـتهـا خـواص تکرشته معادل را محاسبه نمود. حال با مشخص بودن ضخامت فاز واسط و طول پیوند، میزان ضریب سفتی فنر محاسبه می گردد.

$$\begin{cases} F(0.17) = 4.434e - 7N \\ \delta r = r_{\text{Equilibrium}} - r_{\text{Thickness}} = 0.38 - 0.17 = 0.21nm \end{cases} \Rightarrow \tag{YY}$$

$$K = F / \delta_r = 2111 \quad N / m \tag{YA}$$

همچنین به کمک روابط الاستیسیته، میزان تغییر طول شعاعی یک سیلندر جدار ضخیم تحت نیروی شعاعی تعیین و سپس ضریب فنریت شعاعی محاسبه می گردد (شکل ۱۰). در مسأله مورد نظر:

$$u(R_{NT}) = \frac{1 + v_{Inter}}{E_{Inter}} \times \left( -\frac{(R_{NT} - t_{Inter})^2 R_{NT} P_2}{R_{NT}^2 - (R_{NT} - t_{Inter})^2} - \frac{(1 - 2v_{Inter}) R_{NT}^3 P_2}{R_{NT}^2 - (R_{NT} - t_{Inter})^2} \right)$$
(Y9)



که  $v_{_{Inter}}$  ضریب پوآسون و  $E_{_{Inter}}$  مدول ناحیه فـاز واسـط است. سفتی فنر برابر است با  $F / \longrightarrow F_{\delta r}$  لذا:

$$\eta_{1} = \frac{\frac{E_{Longitudinal}}{E_{m}} - 1}{\frac{E_{Longitudinal}}{E_{m}} + \frac{L}{R_{NT}}} \Longrightarrow$$

$$E_{11} = E_{m} \left( \frac{1 + \frac{L}{R_{NT}} \eta_{1} v_{f}}{1 - \eta_{1} v_{f}} \right)$$
(179)

$$\eta_{2} = \frac{\frac{E_{Transverse}}{E_{m}} - 1}{\frac{E_{Transverse}}{E_{m}} + 2} \Longrightarrow$$
$$E_{22} = E_{m} \left( \frac{1 + 2\eta_{2}v_{f}}{1 - \eta_{2}v_{f}} \right) \tag{(7Y)}$$

$$E = \frac{3}{8}E_{11} + \frac{5}{8}E_{22} \tag{(\%)}$$

در جـدول ۲ نتـایج مـدل تحلیلـی اخیـر بـا برخـی نتـایج آزمایشگاهی مقایسه گردیده است. مشاهده میشـود کـه نتـایج حاصل از این حل تحلیلی بـه شـکل بسـیار مناسـبی بـا نتـایج حاصل از آزمایش مطابقت دارد.

#### ۸- نتیجهگیری

برای تخمین خواص نانوکامپوزیت حاوی نانولوله کربن نمی توان از روابط مایکرومکانیک به شکل مستقیم استفاده نمود. علت نیز در ساختار منحصر بفرد نانولوله میباشد. اما می توان با برخی تغییرات و ارائه یک تکرشته معادل از روابط مایکرومکانیک با دقت مناسبی برای تخمین خواص نانوکامپوزیت بهره گرفت. در این پژوهش ناحیه فاز واسط و پیوندهای واندروالس موجود در این ناحیه، به صورت یک محیط مادی همسانگرد در نظر گرفته شد و با استفاده ازروابط الاستیسیته، مدول آن محاسبه گردید. ضخامت این ناحیه مدل مایکرومکانیک جهت بررسی اثر ابعاد و ناحیه فاز واسط ...

$$E_{Longitudinal} = \left(E_{Eff.NF}\right)_{Long} \times \left(\frac{R_{NT} - 0.17}{R_{NT}}\right)^2 + E_{INter} \times \left(1 - \left(\frac{R_{NT} - 0.17}{R_{NT}}\right)^2\right)$$
(°F)

 $E_{Transverse} =$ 

$$\frac{E_{Inter} \times \left(E_{Eff.NF}\right)_{Tran}}{E_{Inter} \times \left(\frac{R_{NT} - 0.17}{R_{NT}}\right)^2 + \left(E_{Eff.NF}\right)_{Tran} \times \left(1 - \left(\frac{R_{NT} - 0.17}{R_{NT}}\right)^2\right)$$
(°\Delta)

در جدول ۱ خواص تکرشته معادل در این پژوهش با تکرشته معادل سایر محققین نشان داده شده است. با توجه به جدول ۱ مشاهده می شود نتایج تکرشته معادل در راستای طولی مطابقت مناسبی با مدل های پیشین دارد.

جدول ۱ بررسی خواص تکرشته معادل با تحقیقات پیشین

مدل اخير	مدل شکریه و رفیعی [۲۳]	تکرشته معادل
547	<i>۶</i> ۴٩	مدول طولى
۴	11	مدول عرضى

۷- بررسی نتایج با دادههای آزمایشگاهی

تا این مرحله هدف معادلسازی نانولوله کربن به شکل یک تکرشته معادل بوده است که در درجه اول بتواند نمایانگر خواص نانولوله بوده و همچنین بتوان از آن در روابط مایکرومکانیک کامپوزیتهای کلاسیک استفاده نمود. لذا با محاسبه خواص تکرشته معادل اکنون می توان با استفاده از روابط هالپین-تسای خواص نانوکامپوزیت را محاسبه نمود. با قرار دادن خواص محاسبه شده تکرشته معادل در روابط هالپین- تسای، مدول نانوکامپوزیت محاسبه می گردد.

مهندسی مکانیک مدرس

% Err	مدل اخیر (GPa)	نتایج آزمایشگاهی (GPa)	$v_{\!_f}$	محققان
• /&V	•/٩•۶	٠/٩	•/1	اودگارد و همکارانش [۲۴]
۵/۸۳	١/١٣٠	١/٢	•/۵	
•/٧٨	1/411	١/۴	١	
۰/۴۵	۲/۶۳۸	۲/۶۵±۰/۱۳	• /AY	زو و همکارانش[۲۶]
٠/٨٣	۲/۸۸۵	۲/۹・۹	•/17	ویلوریا و میراویت [۷]
۱/۹۸	۲/۶۳	۲/۶۷۶	٠/۴٧	
• /YA	١/• ٢٨	١/•٢	•/١٨٧	لوپز و همکارانش [۲۷]
٨/٩١	١/١٩٨	١/١	• /۳۷	
۱/۱۰	١/١٩٣	١/١٨	•/۵۶۳	
• / • Y	۲/۶۷۹	۲/۶۸۱±۰/۰۸	•/•۶۵	
۲/۵۳	۲/۷۵۹	۲/۶۹۱±۰/۰۳	•/١٢١	گاجنی و همکارانش[۲۸]
٩/۴۶	٣/• ٧٨	۲/٨١٢±٠/٠٩	•/٣۶٣	

جدول ۲ مقایسه نتایج این تحقیق با دادههای آزمایشگاهی

ساختاری منحصر به فرد نانوتیوب کربن را در نظر گرفت و در نهایت با استفاده از این روابط مدول الاستیسیته نانوکامپوزیت حاصل را محاسبه نمود.

#### ۹- مراجع

- Selmi A., Friebel C., Doghri A., Hassis H.; "Prediction of the elastic properties of single walled carbon nanotube reinforced polymers: A comparative study of several micromechanical models", Compos. Sci. Technol; Vol. 67, 2007, 2071–2084.
- [2] Bai JB., Ci L.; "The reinforcement role of carbon nanotubes in epoxy composites with different matrix stiffness", Compos. Sci. Technol.; Vol. 66, 2006, 599–603.
- [3] Odegard GM, Gates TS, Wise KE, Nicholson LM.; "Equivalent-continuum modeling of nano-structured materials", Compos. Sci. Technol.; Vol. 62, 2002, 1869–80.
- [4] Griebel M., Hamaekers J.; "Molecular dynamics simulations of the elastic moduli of

بر اساس ساختار نانولوله تعیین گردید. با مشخص بودن خواص ناحیه فاز واسط یک تکرشته معادل تعریف و به کمک روابط هالپین-تسای مدول نانوکامپوزیت حاصل محاسبه گردید. مشاهده شد که خواص ناحیه فاز واسط بر روی مدول نانوکامپوزیت تأثیر بسزایی دارد و برای استفاده از روابط مایکرومکانیک در تعییبن مدول الاستیسیته نانوکامیوزیت باید تأثير اين ناحيه در نظر گرفته شود. مدل ارائه شده قابليت مدلسازی نانولولههای تکجداره با طول و قطرهای متفاوت را دارد. روش جدید ارائه شده در این پژوهش با وجود سادگی فرمولاسیون و سرعت در محاسبه، دقت بالایی را برای تخمین این خواص دارد. همچنین این مدل جدید با دادههای آزمایشگاهی گوناگون مقایسه شده و دقت مناسبی را نشان میدهد. همگرایی نتایج با دادههای آزمایشگاهی بیانگر این امر است که هر چند روابط مایکرومکانیک مورد استفاده برای كامپوزیتهای كلاسیک به شكل مستقیم امكان تخمین مدول الاستيسيته يليمرهاي تقويت شده با نانولوله كربن را ندارند، اما با اندک تغییرات در این روابط می توان برخی از ویژگیهای

Composites", J. Engineering Materials and Technology; Vol. 126, 2004, 250-257.

- [14] Shao L.H., Luo R.Y., Bai S.L., Wang J.; "Prediction of effective moduli of carbon nanotube-reinforced composites with waviness and debonding", Composite Structures; Vol. 87, 2009, 274–281.
- [15] Liu Y.J., Chen X.L.; "Evaluations of the effective material properties of carbon nanotube-based composites using a nanoscale representative volume element", J. Mechanics of Materials; Vol. 35, 2003, 69-81.
- [16] Chen X.L., Liu Y.J.; "Square representative volume elements for evaluating the effective material properties of carbon nanotube-based composites". J. Computational Materials Science; Vol. 29, 2004, 1–11.
- [17] Wan H, Delale F, Shen L.; "Effect of CNT length and CNT-matrix interphase in carbon nanotube (CNT) reinforced composites", J. Mech Res Commun; Vol. 32, 2005, 481–489.
- [18] Hernandez P., Avilés F.; "Modeling the influence of interphase on the elastic properties of carbon nanotube composites", J. Computational Materials Science; Vol. 47, 2010, 926–933.
- [19] Seidel G.D., Lagoudas D.C.; "Micromechanical analysis of the effective elastic properties of carbon nanotube reinforced composites", J. Mechanics of Materials; Vol. 38, 2006, 884–907.
- [20] Halpin, J.C., Tsai, S.W.; "Environmental factors in composite material design". US Air Force Materials Laboratory Report; AFML-TR, 1969:67-423.
- [21] Quian D., Dickey E.C., Andrews R., Rantel, T.; "Load Transfer and Deformation Mechanisms in Carbon Nanotube-Polystyrene Composites", J. Appl. Phys. Lett. ; Vol. 76, 2000, 2828–2870.
- [22] Li C., Chou T.W.; "Multiscale modeling of carbon nanotube reinforced polymer composites". J. Nanoscience &, Nanotechnology; Vol. 3, 2003, 423-430.
- [23] Shokrieh M., Rafiee R.; "Stochastic multiscale modeling of CNT/polymer composites." J. Computational Materials Science; Vol. 50, 2010, 437-446.

مدل مایکرومکانیک جهت بررسی اثر ابعاد و ناحیه فاز واسط ...

polymer-carbon nanotube composites", Comput. Methods Appl. Mech. Engrg; Vol. 193, 2004, 1773–1788.

- [5] Han Y, Elliott J. "Molecular dynamics simulations of the elastic properties of polymer/carbon nanotube composites", Comput Mater Sci; Vol. 39, 2007, 315–323.
- [6] Thostenson ET., Chou TW.; "On the elastic properties of carbon nanotube-based composites: modeling and characterization". Physics D: Applied Physics; Vol. 36, 2003, 573–82.
- [7] Villoria R.G., Miravete A.; "Mechanical model to evaluate the effect of the dispersion in nanocomposites" Acta Materialia; Vol. 55, 2007, 3025–3031.
- [8] Lahoz P.L., Maser W., Martinez T., Benito A., Seeger T., Cano P., Villoria R., Miravete A.; "Mechanical Characterization of Carbon Nanotube Composite Materials" Mechanics of Advanced Materials and Structures; Vol. 12, 2005, 13–19.
- [9] Seidel G.D., Lagoudas D.; "Micromechanical analysis of the effective elastic properties of carbon nanotube reinforced composites", Mechanics of Materials; Vol. 38, 2006, 884–907.
- [10] Fisher F.T., Bradshaw R.D., Brinson L.C.; "Fiber waviness in nanotube-reinforced polymer composites-I: Modulus predictions using effective nanotube properties", Composites Science and Technology; Vol. 63, 2003, 1689-1703.
- [11] Bradshaw1, R.D., Fisher, F.T., Brinson, L.C., "Fiber waviness in nanotube-reinforced polymer composites-II: modeling via numerical approximation of the dilute strain concentration tensor", Compos. Sci. Technol.; Vol. 63, 2003, 63 1689-1703.
- [12] Anumandla V., Gibson R.F.; "A comprehensive closed form micromechanics model for estimating the elastic modulus of nanotubereinforced composites", Composites: Part A; Vol. 37, 2006, 2178–2185.
- [13] Shi D.L., Feng X.Q., Huang Y.Y., Hwang K.C., Gao H.; "The Effect of Nanotube Waviness and Agglomeration on the Elastic Property of Carbon Nanotube- Reinforced

nanotubes". J. Advanced Functional Materials; Vol. 14, 2004, 643-648.

- [27] Lopez M.A., Valentini L., Biagiotti J., Kenny J.M.; Thermal and mechanical properties of single-walled carbon nanotubes- polypropylene composites prepared by melt processing, J. Carbon; Vol. 43, 2005, 1499-1505.
- [28] Gojny F.H., Wichmann M.H., Fiedler B., Schulte K.I.; "Influence of different carbon nanotubes on the mechanical Properties of epoxy matrix composites –A comparative study". J. Composites Science and Technology; Vol. 6, 2005, 2300–2313.
- [24] Odegard G.M., Gates T.S., Wise K.E., Park C., Siochi E.J.;"Constitutive modeling of nanotube-reinforced polymer composites". J. Composites Science and Technology; Vol. 63, 2003, 1671–1687.
- [25] Shokrieh M., Rafiee R., "On the tensile behavior of an embedded carbon nanotube in polymer matrix with non-bonded interphase region", J. Composite Structure; Vol. 92, 2010, 647-652.
- [26] Zhu B.J., Peng H., Macias R.M., Margrave J.L.; "Reinforcing Epoxy polymer composites through covalent integration of functionalized