









خواص ساختاری و ارتعاشات نانولولههای کربنی تحت جذب فیزیکی مولکول زیستی فلاوینمونونو کلئوتید در آب به روش شبیهسازی دینامیک مولکولی

شهرام آجری¹، رضا انصاری خلخالی^{2*}، منصور درویزه³

1 - دانشجوی دکتری، مهندسی مکانیک، دانشگاه گیلان، رشت

2- دانشیار، مهندسی مکانیک، دانشگاه گیلان، رشت

3 - استاد، مهندسی مکانیک، دانشگاه گیلان، رشت

r_ansari@guilan.ac.ir ،3756 رشت، صندوق پستى *

اطلاعات مقاله	چکیدہ
مقاله پژوهشی کامل د باذ ۲: 20 شمب 1394	به کمک شبیهسازی دینامیک مولکولی به تحلیل خواص ساختاری و ارتعاشات نانولولههای کربنی تک و دوجداره تحت جذب فیزیکی (عامل دار
دريافت. 20 سهريور 1374 بذيرش: 06 آذ، 1394	کردن) مولکول زیستی فلاوین مونو نوکلئوتید (FMN) پرداخته می شود و اثرات شرایط مرزی مختلف، درصد وزنی مولکول FMN، شعاع، تعداد
پدیرس، ۵۵ بار (۲ ۲۵ دی ارائه در سایت: 02 دی 1394	جداره بر روی فرکانس طبیعی و تغییرات آن بررسی میگردد. با توجه به اینکه فرایند عاملدار سازی عموما در محیطهای آبی صورت میپذیرد،
کلید واژگان:	— دو محیط خلاً و آبی برای شبیهسازی در نظر گرفته شده است. در مطالعهی خواص ساختاری، با محاسبهی شعاع ژیراسیون ملاحظه میگردد که
ارتعاشات	با افزایش تعداد مولکولهای FMN، شعاع ژیراسیون به صورتی خطی افزایش مییابد. همچنین، ملاحظه می گردد که وجود مولکولهای آب در
خواص ساختاري	محیط شبیهسازی باعث توزیع گستردهتر مولکولها در اطراف نانولوله میشود. عاملدارسازی نانولولههای کربنی فرکانس طبیعی نانولولههای
نانولولەي كربنى	کربنی را در محیط خلأ ، وابسته به شرایط مرزی، کاهش میدهد. این کاهش برای شرایط مرزی گیردار بسیار قابل توجهتر از نانولوله با شرط
جذب فیزیکی	مرزی ساده و گیردار -آزاد می باشد در محیط آبی ملاحظه می گردد که برخلاف نانولولهها با شرایط مرزی گیردار و ساده، فرکانس طبیعی
شبیهسازی دینامیک مولکولی	نانولولهها با شرایط گیردار -آزاد افزایش مییابد که مقدار تغییر فرکانس با افزایش تعداد مولکولهای FMN افزایش مییابد. همچنین مشاهده
	میشود که فرکانس نانولوله تکجداره با شعاع بزرگتر کاهش قابل توجهتری دارد. همچنین، حساسیت تغییرات میزان تغییر فرکانس با افزایش
	تعداد مولکولهای FMN برای نانولولهی دوجداره کمتر از تکجداره میباشد. همچنین ملاحظه گردید که میزان کاهش فرکانس با حضور
	مولکول های آب به میزان قابل توجهی افزایش می باید در حالی که با افزایش تعداد مولکول ها، این تغییرات قابل توجه نمی باشد.

The structural properties and vibrational behavior of physisorbed carbon nanotubes with flavin mononucleotide biomolecule in water using molecular dynamics simulation

Shahram Ajori, Reza Ansari Khalkhali^{*}, Mansour Darvizeh

Department of Mechanical Engineering, University of Guilan, Rasht, Iran. * P.O.B. 3756 Rasht, Iran, r_ansari@guilan.ac.ir

ARTICLE INFORMATION

Original Research Paper Received 11 September 2015 Accepted 27 November 2015 Available Online 23 December 2015

Abstract

Using molecular dynamics simulations, the structural properties and vibrational behavior of single- and double-walled carbon nanotubes (CNTs) under physical adsorption (functionalization) of Flavin Mononucleotide (FMN) biomolecule are analyzed and the effects of different boundary conditions, the weight percentage of FMN, radius and number of walls on the natural frequency are investigated. As the functionalized nanotubes mainly operate in aqueous environment, two different simulation environments, i.e. vacuum and aqueous environments, are considered. Considering the structural properties, increasing the weight percentage of FMN biomolecules results in linearly increasing the gyration radius. Also, it is observed that presence of water molecules expands the distribution of FMN molecules wrapped around CNTs compared to that of FMN molecules in vacuum. It is demonstrated that functionalization reduces the frequency of CNTs, depending on their boundary conditions in vacuum which is more considerable for fully clamped (CC) boundary conditions. Performing the simulations in aqueous environments demonstrates that, in the case of clamped-free (CF) boundary conditions, the frequency increases unlike that of CNTs with fully clamped and fully simply supported boundary conditions. The value of frequency shift increases by raising the weight percentage of FMN biomolecule. Moreover, it is observed that the frequency shifts of SWCNTs with bigger radius are more considerable, whereas the sensitivity of frequency shift to the weight percentage of FMN biomolecule reduces and this is more pronounced as the simulation environment is aqueous.

Keywords: Vibration Structural properties carbon nanotube Physical adsorption Molecular dynamics simulation

Please cite this article using:

برای ارجاع به این مقاله از عبارت ذیل استفاده نمایید:

Sh. Ajori, R. Ansari Khalkhali, M. Darvizeh, The structural properties and vibrational behavior of physisorbed carbon nanotubes with flavin mononucleotide biomolecule in water using molecular dynamics simulation, *Modares Mechanical Engineering*, Vol. 16, No. 1, pp. 144-150, 2016 (in Persian)

1- مقدمه

نانولولههای کربنی به دلیل خواص خارقالعاده کاربردهای بالقوهی متعدد الكتريكي [1]، نوري [2] و مكانيكي [3-5] قابل توجهي دارند كه آنها را از سایر مواد متعارف، مجزا میسازد. در این میان، قابلیت برهم کنش نانولولههای کربنی با سایر مولکولهای آلی، معدنی و زیستی، بر اهمیت آنها برای کاربردهای مختلف در سیستمهای نانوالکترمکانیکی و کاربردهای درمانی و دارورسانی افزوده است. با این حال، نیروی وندروالس نسبتا قوی میان نانولولهها منجر به تودهای شدن و تشکیل دستههای نانولولهای می شود که این امر موجب عدم حلالیت و همچنین توزیع غیر یکنواخت نانولولهها در حلالهای مختلف می گردد و کاربردهای نانولولهها را تا حد بسیار زیادی محدود می کند. مطالعات بسیار گسترده ای به منظور حل این مشکل انجام پذیرفت و در نهایت، محققین مشاهده کردند که عامل دارسازی نانولولههای كربنى را مىتوان به عنوان مؤثرترين راه عملى براى غلبه بر اين مشكل در نظر گرفت [6-10]. ملاحظه گردید که خواص نانولولههای عاملدار شده متفاوت از خواص ذاتی آن میباشد [11-13]. در میان مولکول های مختلف، بیومولکولها از آنجایی که امکان استفاده در سیستمهای نانوالکترومکانیکی سازگار با محیطهای زیستی مانند رهایش هدفمند دارو، ژن درمانی، بيوسنسورها و ساير كاربردها را دارا ميباشند، از اهميت بالايي به عنوان گروه عاملي در عامل داركر دن نانولوله ها برخور دار مي باشند [14-17].

فلاوین مونو نوکلئوتیدها (FMN) مولکولهای نسبتا کوچکی هستند که از مشتقات ویتامین B2 بدست میآیند که توانایی ساطع کردن نور فلورسنت سبز را در گسترهی وسیعی از شرایط محیطی مختلف دارند. این قابلیت، مولکولهای FMN را برای بهکاربردن در نانونشانه گذارها و نانوسنسورهای زیستی، بسیار پرکاربرد و پر اهمیت کرده است [19،18].

با توجه به اینکه تاکنون مطالعات نسبتا اندکی بر روی رفتار ارتعاشی نانولولههای کربنی عاملدار شده، خصوصا با روش شبیهسازی دینامیک مولکولی صورت پذیرفته است، این مقاله، به بررسی خواص ساختاری و رفتار ارتعاشی نانولولههای تکجداره و دوجدارهی عاملدار شده با مولکول زیستی FMN به روش شبیهسازی دینامیک مولکولی میپردازد. همچنین، اثرات مختلفی از قبیل اثر شرط مرزی مختلف، شعاع نانولوله، درصد وزنی FMN و افزایش تعداد دیوارههای نانولولهها مورد مطالعه قرار می گیرند. از آنجایی که نانولولههای عاملدار شده اساسا در محیطهای آبی قرار دارند [20-22]، در این مطالعه اثرات محیطی خلأ و محلول آبی نیز در رفتار ارتعاشی نانولولهها مورد بررسی قرار می گیرند.

2- روش شبیه سازی اتمی

در این مقاله از روش شبیه سازی دینامیک مولکولی استفاده شده است که یک شبیه سازی قطعی به شمار می رود. دینامیک مولکولی توسط همیلتونی سیستم تعریف می گردد و بر اساس برهم کنش ذرات موجود در سیستم بوسیله یک تابع میدان نیرویی، مکان ذرات و سرعت آن ها در طی زمان های مختلف و طی مسیر حرکت آن ها با انتگرال گیری از معادلات همیلتونی حرکت به دست می آیند. تمام شبیه سازی های دینامیک مولکولی با استفاده از کد لمپس [23] انجام شده است. به این منظور از تابع میدان نیرویی امبر [25.24] در هنگرد کانونی استفاده شده است. در کنار توصیف دقیق و توانایی شبیه سازی پروتئین ها و مولکول های زیستی، برای تحلیل خواص و رفتار مکانیکی نانومواد و نانوساختارهای مختلف به خصوص در حالتی که

و بسیاری شبیه سازی های مرتبط با پدیده های زیستی، در حالتی که پتانسیل های تجربی چندجسمی قابل استفاده نباشد، بسیار مناسب است و بر اساس رابطهی (1) بیان می گردد:

$$U = \sum_{\text{bonds}} K_r(r - r_{eq}) + \sum_{\substack{\text{angles} \\ \text{dihedrals}}} K_{\theta}(\theta - \theta_{eq}) \\ + \sum_{\substack{\text{dihedrals} \\ \text{dihedrals}}} \frac{v_n}{2} [1 - \cos(n\varphi - \gamma)] \\ + \sum_{\substack{\text{i,j>i} \\ \text{i,j>i}}} \left\{ \epsilon_{ij} \left[\left(\frac{\sigma}{r_{ij}} \right)^{12} - \left(\frac{\sigma}{r_{ij}} \right)^6 \right] \\ + \frac{kq_iq_j}{r_{ij}} \right\}$$
(1)

که در تحلیل خواص الاستیک نانولوله های کربنی و رفتار ارتعاشی و کمانشی آن ها از آنجایی که شکست و ایجاد پیوند جدید وجود ندارد، نتایج بسیار قابل قبولی را ارائه می کند [11-13].

مطابق با رابطهی (1)، تابع میدان نیرویی امبر، به ترتیب، از مجموع چهار قسمت مجزای کشش پیوندی¹، خمش زاویهای²، پیچش پیوندی³ و برهمکنشهای غیرپیوندی واندروالس و کولمب تشکیل یافته است. این تابع شامل پارامترهایی میباشد که وابسته به شکل ساختار و نوع اتمهای موجود در آن است و میتوان جزئیات کاملتر را در مرجع ذکر شده و کتب شبیه-سازی های اتمی معتبر یافت.

به منظور حل معادلات نیوتنی حاکم در دمای محیط، از الگوریتم سرعت-ورلت و ترموستات نوز-هوور در گام زمانی یک فمتوثانیه در دمای اتاق استفاده شده است که توسط روابط (2) تا (6) بیان می گردند.

$$r_i(t + dt) = r_i(t) + v_i(t)dt + \frac{1}{2}[a_i(t) - \zeta(t)v_i(t)]$$
(2)

$$v_i\left(t + \frac{\mathbf{a}\iota}{2}\right) = v_i(t) + \frac{\mathbf{a}\iota}{2}[a_i(t) - \zeta(t)v_i(t)]$$
(3)

$$\zeta\left(t+\frac{\mathrm{d}t}{2}\right) = \zeta(t) + \frac{\mathrm{d}t}{2Q} \left[\sum_{i} m_{i} v_{i}^{2}(t) - gk_{B}T\right]$$
(4)

$$\zeta(t + dt) = \zeta\left(t + \frac{dt}{2}\right) + \frac{dt}{2Q} \left[\sum_{i}^{N} m_{i} v_{i}^{2}\left(t + \frac{dt}{2}\right) - gk_{B}T\right]$$
(5)

$$v_i(t + dt) = \frac{2}{2 + \zeta(t + dt)dt} \left[v_i\left(t + \frac{dt}{2}\right) + \frac{dt}{2}a_i(t + dt) \right]$$
(6)

که au زمان واهلش سیستم در ترموستات میباشد که به طور معمول هم مرتبه با گام زمانی au میباشد. وظیفه این پارامتر کنترل سرعت است تا تغییرات دمایی را کاهش دهد. در نمایت، مقدار درجه آزادی سیستم نیز از رابطه (8)

دمایی را کاهش دهد. در نهایت، مقدار درجه ازادی سیستم نیز از رابطه (8)
بهدست میآید:
$$g = 3(N - 1)$$

(8)
لازم به ذکر است که مقادیر شتاب بکار رفته در معادلات (2)،(3) و (6)
بوسیلهی گرادیان تابع میدان نیرویی محاسبه میگردد. استفاده از این

ترموستات منجر به کاهش قابل توجه نوسانات دمایی در طی شبیهسازی می-

Bond stretching
 Angle bending

3- Bond torsion

مهندسی مکانیک مدرس، فروردین 1395، دورہ 16، شمارہ 1

در ابتدا، پس از کمینهسازی انرژی سیستم، به کل سیستم مدت زمان 500 پیکوثانیه اجازه داده میشود که بهوسیلهی ترموستات انتخابی به تعادل دمایی و ساختار تعادلی خود برسد. پس از آن، به سیستم اجازهی ارتعاش داده میشود [20,12,11]. به منظور محاسبهی فرکانس طبیعی نانولولهی عاملدار شده، در هنگام واهلش و ارتعاش سیستم، در هر گام زمانی مرکز جرم نانولوله محاسبه شده و ذخیره میگردد. ازین رو، میتوان پاسخ زمانی مرکز جرم نانولوله را بدست آورد. پس از آن، با کمک تبدیل فوریه سریع که در آن پاسخ زمانی نوسانات مرکز جرم نانولوله به همراه گام زمانی، به صورت ورودی به کد تبدیل فوریه سریع داده میشود، میتوان فرکانس

3- نتايج و بحث

3-1- مدل شبيەسازى

شکل 1، ساختار یک مولکول FMN را نشان میدهد.

به منظور انجام شبیه سازی های مختلف، نانولوله های تک جداره ی (7,7)، (12,12) و نانولوله یدو جداره ی (12,12) (7,7) با طول تقریبی 100 آنگستروم در نظر گرفته شده اند. شکل 2، مدل اولیه ی ساختار نانولوله ی کربنی عامل دار شده با FMN را در محیط خلا و حلال آبی با چگالی gr نشان می دهد.

لازم به ذکر است که در این مطالعه به بررسی شرایط مرزی مختلف از قبیل گیردار، ساده و گیردار-ساده پرداخته می شود که در شکل 3، شماتیک این شرایط مرزی نمایش داده شدهاند.

همچنین باید توجه گردد که هرمولکول FMN به ترتیب، 3.5%، 2% و 1.5% وزنی از نانولولههای تک جدارهی (7,7)، (12,12) و نانولولهی دو جدارهی (12،12)@(7,7) را شامل میشود.

FMN/CNT ساختار تعادلی -2-3

از نتایج حاصل از تعادل اولیه شبیه سازی می توان دریافت که مولکولهای FMN دور نانولوله کربنی می پیچند تا سیستم به ساختار تعادلی خود در دمای مورد نظر برسد که نمونهای از آن در شکل 4 برای محیطهای خلأ و آبی نشان داده شده است.





Fig. 2 Samples of initial simulation models, a) vacuum, b) aqueous environments

شکل 2 نمونهی مدل اولیه شبیهسازی a) در خلا، b) در محیط آبی



Fig. 3 Schematic representation of different boundary conditions, a) fully clamped, b) Clamped-free, c) fully simply-supported.

شکل 3 شماتیک شرایط مرزی مختلف a) گیردار، (b, c) گیردار -آزاد، c) ساده

مهندسی مکانیک مدرس، فروردین 1395، دورہ 16، شمارہ 1

Fig. 1 Schematic representation of FMN biomolecule شکل 1 شماتیک مولکول FMN



Fig. 5Variation of gyration radius with number of FMN in vacuum

شکل 5 تغییرات شعاع ژیراسیون با تعداد مولکول های FMN در خلاً



Fig. 6 Variation of gyration radius with number of FMN in aqueous environment

شکل 6 تغییرات شعاع ژیراسیون با تعداد مولکول های FMN در محیط آبی

شعاع ژیراسیون افزایش مییابد. به عنوان مثال، شعاع ژیراسیون نانولوله های کربنی عاملدار شده با 10 مولکول نسبت به نانولوله کربنی عاملدار شده با 2 مولکول برای نانولوله (7و7)، (12و12) و دوجداره به ترتیب 4.15، 2.29 و 2.53 برابر می شود. همچنین، با دقت در شکل 5 ملاحظه می گردد که در محیط خلاً، شعاع ژیراسیون نانولولهی دوجداره بین شعاع ژیراسیون نانولوله-های تک جدارهی تشکیل دهندهی آن میباشد.



Fig. 4 Samples of equilibrated structure of functionalized CNT with FMN, a) in vacuum, b) in aqueous environment

شکل 4 نمونههایی از ساختار تعادلی نانولولهی عامل دار شده با a .FMN) در خلا، b) در محیط آبی

شعاع ژیراسیون به عنوان معیاری برای توصیف توزیع مولکول ها به کار میرود و توسط رابطهی (9) بیان می گردد:

$$R_g = \left(\frac{1}{N} \left(\sum_{i=1}^{N} (r_i - r_{cm})^2\right)\right)^{\frac{1}{2}}$$
(9)

در رابطه (9)، N تعداد اتمهای مولکول و r_i و r_{cm} بیان گر بردارهای شعاعی هر اتم و مرکز جرم مولکول میباشد که در این مطالعه پس از تعادل اولیه (500 پیکوثانیه) برای تمامی مدلها محاسبه شده است. به منظور مطالعهی دقیق تر نحوهی توزیع مولکولها برای مدلهای مختلف در خلأ و محلول آبی و مطالعه اثر افزایش درصد وزنی و تعداد مولکولهای FMN بر توزیع آنها در اطراف نانولوله، شکلهای 5 و 6 ارائه شدهاند. همان طور که در نمودارهای شعاع ژیراسیون نسبت به تعداد مولکولهای عامل شده به نانولوله های کربنی مشهود است با افزایش تعداد مولکولهای عامل شده شعاع ژیراسیون به

نمودار شعاع ژیراسیون مولکولهای FMN دور نانولوله های کربنی در
محیط آبی در شکل 6 نشان داده شده است. همانطور که ملاحظه می گردد،
نحوهی تغییرات شعاع ژیراسیون با افزایش تعداد مولکولهای FMN به صورت
کیفی مشابه با تغییرات آن در حالت خلا (شکل 5) میباشد. با دقت در نتایج
بدست آمده، ملاحظه میگردد که حضور مولکولهای آب منجر به افزایش
شعاع ژیراسیون مولکولهای FMN در مقایسه با حالت خلأ میباشد. به عنوان
مثال، كمترين شعاع ژيراسيون، به ترتيب، 13.84، 8.12 و 15.4
آنگستروم و بیشترین مقدار شعاع ژیراسیون، به ترتیب، 29.03، 32.56 و

شعاع نانولوله (7و7) و (21و21) به ترتیب 4.75 و 8.14 آنگستروم میباشد، این در حالی است که در میان نانولوله های عاملدار شده کمترین شعاع ژیراسیون وقتی که تعداد مولکولهای FMN دور نانولوله کربنی کمترین مقدار باشد، رخ می دهد. همان طور که در شکل 5 مشاهده می گردد. کمترین شعاع ژیراسیون در شبیه سازی در محیط خلاً به ترتیب 5.42، 12.51 و 10.25 آنگستروم و بیشترین مقدار شعاع ژیراسیون به ترتیب 28.6 ،22.5 آنگستروم برای نانولوله (7و7)، (21و21) و دوجداره است. همچنین ملاحظه می گردد که با افزایش تعداد مولکولهای FMN

مهندسی مکانیک مدرس، فروردین 1395، دورہ 16، شمارہ 1

36.98 آنگستروم برای نانولوله (7و7)، (12و12) و دوجداره است. همچنین، ملاحظه می گردد که بر خلاف شبیه سازی در حالت خلأ ، شعاع ژیراسیون در مورد نانولوله ی دوجداره بیشتر از شعاع ژیراسیون در مورد نانولوله های تک جداره ی تشکیل دهنده ی آن است. همان طور که مشاهده می -گردد عامل دار کردن نانولوله های کربنی با مولکول FMN در محیط آبی منجر به توزیع گسترده تر مولکول های FMN نسبت به حالت خلا شده اند.

3-3- اثر شرایط مرزی مختلف بر فرکانس طبیعی نانولولههای عامل-دار شده با FMN

به منظور اعتبارسنجی نتایج بدست آمده در این مطالعه و میدان نیرویی مورد استفاده، شکل 7 که نشان گر پاسخ زمانی و نمودار FFT نانولولهی تکجداره-ی (7,7) با شرط مرزی گیردار در محیط خلاً میباشد، ارائه گردیده است. همانطور که ملاحظه می گردد مقدار این فرکانس برابر 463 گیگاهرتز می-باشد که همخوانی قابل قبولی با نتایج پیشین دارد [20,12،11]. البته باشد که همخوانی قابل قبولی با نتایج پیشین دارد (20,12،11]. البته لازم به ذکر است که مقادیر فرکانس طبیعی بدست آمده با میدان نیرویی امبر اندکی از نتایج بدست آمده از توابع پتانسیل ترسف یا برنر بالاتر می-باشند. از آنجایی که برای شبیه سازی سایر مولکول ها به دلیل وجود اتم های مختلف توابعی مانند ترسف و برنر تعریف نشدهاند، از تابع میدان نیرویی امبر استفاده گردیده است.



شکل 7 آ. نمونهای از آ. نمودار پاسخ زمانی، ب. نمودار FFT به منظور مطالعه ی اثرات عامل دار کردن نانولوله ها در محیط خلا شکل 8 ارائه گردیده است. مقادیر منفی تغییرات بیانگر این است که عامل دار کردن غیر کووالانسی نانولوله ها باعث کاهش فرکانس در هر سه شرایط مرزی می-شود. همانطور که در این شکل مشخص است عامل دار کردن غیر کووالانسی نانولوله ی مورد مطالعه در شرط مرزی CC بیشترین و در CF کمترین تأثیر را در کاهش فرکانس داشته است. همچنین مشهود است که با افزایش تعداد مولکول های FMN، مقدار کاهش فرکانس، افزایش می یابد. میزان تغییرات فرکانس طبیعی نانولوله کربنی عاملدار با 10 مولکول FMN نسبت به نانولوله با 2 مولکول به ترتیب 18%، 20% و 55% برای شرایط مرزی CC و FM

در شکل 9 تغییرات فرکانس بر حسب تعداد مولکولهای FMN در محیط آبی نشان داده شده است.



Fig. 8 The effects of different boundary conditions on the variation of frequency shift with number of FMN molecules in vacuum

شکل 8 اثر شرایط مرزی مختلف بر تغییرات شیفت فرکانس با تعداد مولکولهای FMN در محیط خلاً



Fig. 9 The effects of different boundary conditions on the variation of frequency shift with number of FMN molecules in aqueous environments

شکل 9 اثر شرایط مرزی مختلف بر تغییرات شیفت فرکانس با تعداد مولکولهای

مهندسی مکانیک مدرس، فروردین 1395، دورہ 16، شمارہ 1



Fig. 7. A sample of a) Time-history, b) FFT

FMN در محیط آبی

همانطور که در شکل مشخص است، در شرایط مزری CC و SS همانند حالت خلأ شاهد افت فرکانس هستیم. این در حالی است که در شرط مرزی CF فرکانس طبیعی نانولولههای عاملدار شده در آب بیشتر از نانولوله خالص محاسبه شده است. همانطور که در مطالعهی اخیر [31] به صورت کامل ارائه شد، این افزایش فرکانس بدلیل تغییر مود فرکانسی به سمت مود دوم مقدار قابل توجهی نسبت به تغییرات فرکانس طبیعی در محیط آبی به ممدار قابل توجهی نسبت به تغییرات فرکانس طبیعی در محیط خلأ افزایش مییابد. با این حال ملاحظه می گردد که افزایش تعداد مولکولهای FMN مییابد. با این حال ملاحظه می گردد که افزایش تعداد مولکولهای FMN نغییر قابل توجهی در مقایسه با حالت خلأ ایجاد نمی کند. میزان تغییرات فرکانس طبیعی نانولوله کربنی عاملدار با 10 مولکول FMN نسبت به نانولوله با 2 مولکول به ترتیب 2% و 4% افزایش می یابد. همچنین در شرایط مرزی CF مرکانس طبیعی و میزان تغییرات فرکانس طبیعی نانولوله عاملدار با 10 مولکول FMN 1.2 FMN

3-4- اثر شعاع و تعداد جداره بر فرکانس طبیعی نانولولهی کربنی عاملدار شده

به منظور مطالعهی اثر شعاع و تعداد جداره بر روی فرکانس طبیعی نانولولهی عاملدار شده در شرایط خلاً و محیط آبی شکلهای 10 و 11 برای نانولوله-های (7و7)، (12و12) و دوجداره با شرط مرزی گیردار آورده شده است. همان طور که ملاحظه می گردد، تغییرات فرکانس طبیعی نانولوله های عامل-دار شده نسبت به نانولوله های خالص در محیط آبی بسیار قابل توجهتر از تغییرات فرکانس طبیعی در خلاً می باشند.

این در حالی است که تغییرات فرکانس طبیعی با افزایش تعداد مولکول-های FMN در محیط خلأ بسیار قابل توجهتر میباشد. در هر دو محیط خلأ و آبی نانولوله با قطر بزرگتر در اثر عاملدار کردن افت فرکانس بیشتری دارد. علاوه براین با مقایسه دو شکل 10 و 11 می توان دریافت که حضور مولکولهای آب نیز بر اثر مولکولهای FMN در کاهش فرکانس نانولولهها می افزاید. برای مثال در شکل 10 و در شرایط خلأ در نانولوله (7و7)، (12و12) و دوجداره، تغییرات فرکانس طبیعی نانولوله کربنی عاملدار با 10





Fig. 11 The effects of radius and number of walls on the variation of frequency shift with number of FMN molecules in aqueous environment

شکل 11 اثر اندازه شعاع و تعداد جداره بر تغییرات شیفت فرکانس با تعداد مولکول-های FMN در محیط آبی

مولکول FMN نسبت به نانولوله با 2 مولکول به ترتیب 18%، 10% و 7.5% افزایش مییابد. همچنین مطابق شکل 11، در نانولوله (7و7)، (12و12) و دوجداره، میزان تغییرات فرکانس طبیعی نانولوله کربنی عاملدار با 10 مولکول FMN نسبت به نانولوله با 2 مولکول به ترتیب حدودا 1.6%، 1.4% و 0.66% افزایش مییابد. همچنین ملاحظه می گردد که در هر دو حالت خلا و آبی، میزان کاهش فرکانس نانولولهی دوجداره بین میزان کاهش فرکانس نانولولههای تک جدارهی سازندهی آن میباشد و نیز مقدار تغییرات آن با افزایش تعداد مولکولهای FMN کمتر از تغییرات نانولولههای تک جدارهی سازندهی آن است.

4- جمع بندى

در این مقاله به تحلیل دینامیک مولکولی ارتعاشات آزاد نانولولههای کربنی تک و دوجدارهی عاملدارشده با مولکول زیستی FMN در محیط خلا و آبی پرداخته شده است. نتایج شبیهسازی نشان دادند که مولکول FMN به صورت فیزیکی بر دیوارهی نانوله جذب شده و می پیچد. با محاسبه ی شعاع ژیراسیون ملاحظه می گردد که با افزایش تعداد مولکول های FMN، شعاع ژیراسیون به صورتی خطی افزایش می یابد. همچنین، ملاحظه گردید که وجود مولکول های آب در محیط شبیه سازی باعث توزیع گسترده تر مولکول های کربنی با مولکول می گردد. مشاهده گردید که عامل دارسازی نانولوله های کربنی با مولکول FMN فی کانس طیبه از ماده افزایش می دود که عامل دارسازی کانولوله های کربنی با مولکول

Fig. 10 The effects of radius and number of walls on the variation of frequency shift with number of FMN molecules in vacuum

شكل 10 اثر اندازه شعاع و تعداد جداره بر تغييرات شيفت فركانس با تعداد مولكول-

مهندسی مکانیک مدرس، فروردین 1395، دورہ 16، شمارہ 1

خواص ساختاری و ارتعاشات نانولولههای کربنی تحت جذب فیزیکی مولکول زیستی فلاوینمونونوکلئوتید در آب به روش شبیهسازی دینامیک مولکولی 🛛 🔪 شهرام آجری و همکاران

- [16] W. Huang, S. Taylor, K. Fu, Y. Lin, D. Zhang, T. W. Hanks, A. M. Rao, Y. P. Sun, Attaching Proteins to Carbon Nanotubes via Diimide-Activated Amidation, *Nano Letters*, Vol. 2, No. 4, pp. 311-314, 2002.
- [17] S. Vardharajula, S. Z. Ali, P. M. Tiwari, E. Eroğlu, K. Vig, V. A. Dennis, S. R. Singh, Functionalized carbon nanotubes: biomedical applications, *International Journal of Nanomedicine*. Vol. 7, No. 1, pp. 5361-5374, 2012.
- [18] Z. Gao, C. Zhi, Y. Bando, D. Golberg, T. Serizawa, Noncovalent Functionalization of Boron Nitride Nanotubes in Aqueous Media Opens Application Roads in Nanobiomedicine, *Nanobiomedicine*, Vol. 1, No. 7, pp. 1-14, 2014.
- [19] Z. Gao, C. Zhi, Y. Bando, D. Golberg, T. Serizawa, Noncovalent functionalization of disentangled boron nitride nanotubes with flavin mononucleotides for strong and stable visible-light emission in aqueous solution, *ACS Applied Materials and Interfaces*, Vol. 3, No. 3, pp. 627-632, 2011.
- [20] H. J. Wang, X. K. Xi, A. Kleinhammes, Y. Wu, Temperatureinduced hydrophobic-hydrophilic transition observed by water adsorption, *Science*, Vol. 322, No. 5898, pp. 80-83, 2008.
- [21] A. Striolo, A. A. Chialvo, K. E. Gubbins, P. T. Cummings, Water in carbon nanotubes: Adsorption isotherms and thermodynamic properties from molecular simulation, *The Journal of Chemical Physics*, Vol. 122, No. 23, pp. 234712, 2005.
- [22] T. W. Tombler, C. Zhou, L. Alexseyev, J. Kong, H. Dai, C. S. Jayanthi, M. Tang, S. Y. Wu, Reversible electromechanical characteristics of carbon nanotubes under local-probe manipulation, *Nature*, Vol. 405, No. 6788, pp. 769-772, 2000.
- [23] S.J. Plimpton, Fast parallel algorithms for short-range molecular dynamics, *Journal of Computational Physics*, Vol. 117, No. 1, pp. 1-19, 1995.
- [24] C. Grindon, S. Harris, T. Evans, K. Novik, P. Coveney, C. Laughton, Large-scale molecular dynamics simulation of DNA: implementation and validation of the AMBER98 force field in LAMMPS, *Philosophical Transactions of the Royal Society of London A*, Vol. 362, No. 1820, pp. 1373-1386, 2004.
- [25] W. D. Cornell, P. Cieplak, C. I. Bayly, I. R. Gould, K. M. J. Merz, D. M. Ferguson, et al., A second generation force field for the simulation of proteins and nucleic acids, *Journal of the American Chemical Society*, Vol. 117, No. 19, pp. 5179-5197, 1995.
- [26] C. L. Zhang, H. S. Shen, Predicting the elastic properties of double-walled carbon nanotubes by molecular dynamics simulation, *Journal of Physics D: Applied Physics*, Vol. 41, No. 5 pp. 055404, 2008.
- [27] M. P. Allen, D. J. Tildesley, *Computer Simulation of liquids*, New York, Oxford Science Publishing, 1987.
- [28] W. G. Hoover, Canonical dynamics: Equilibrium phase-space distributions, *Physical Review A*, Vol. 31, No. 3, pp.1695, 1985.
- [29] Y. Y. Zhang, C. M. Wang, V. B. C. Tan, Assessment of Timoshenko beam models for vibrational behavior of single-walled carbon nanotubes using molecular dynamics, *Advances in Applied Mathematics and Mechanics*, Vol. 1, No. 1, pp. 89-106, 2009.
- [30] R. Ansari, S. Ajori, B. Arash. Vibrations of single- and doublewalled carbon nanotubes with layerwise boundary conditions: A molecular dynamics study, *Current Applied Physics*, Vol. 12, No. 3, pp. 707-711, 2012.
- [31] R. Ansari, S. Ajori, A molecular dynamics study on the vibration of carbon and boron nitride double-walled hybrid nanotubes, *Applied Physics A*, Vol. 120, No. 4, pp. 1399-1406, 2015.
- [32] R. Ansari, S. Ajori, A. Ameri, On the vibrational characteristics of

نانولولهی دوجداره بین تغییرات فرکانس نانولولههای تک جدارهی تشکیل دهندهی آن است. همچنین، حساسیت تغییرات میزان تغییر فرکانس با افزایش تعداد مولکولهای FMN برای نانولولهی دوجداره کمتر از نانولولهی تکجداره میباشد. شبیه سازیها در محلول آبی نشان دادند که میزان کاهش فرکانس با حضور مولکولهای آب به میزان قابل توجهی افزایش مییابد در حالی که با افزایش تعداد نانولولهها تغییرات قابل توجه نمیباشد.

5- منابع

- [1] A. Bachtold, P. Hadley, T. Nakanishi, C. Dekker, Logic circuits with carbon nanotube transistors, *Science*, Vol. 294, No. 5545, pp. 1317-1320, 2001.
- [2] W. Aloui, A. Ltaief, A. Bouazizi, Transparent and conductive multi walled carbon nanotubes flexible electrodes for optoelectronic applications, *Superlattices and Microstructures*, Vol. 64, No.1, pp. 581-589, 2013.
- [3] R. H. Baughman, C. Cui, A. A. Zakhidov, Z. Iqbal, J. N. Barisci, G. M. Spinks, et al., Carbon nanotube actuators, *Science*, Vol. 284, No. 5418, pp. 1340-1344, 1999.
- [4] X. L. Xie, Y. W. Mai, X. Ping, Dispersion and alignment of carbon nanotubes in polymer matrix: a review, *Materials Science and Engineering: R: Reports*, Vol. 49, No. 4, pp. 89-112, 2005.
- [5] R. Andrews, M. C. Weisenberger, Carbon nanotube polymer composites, *Current Opinion in Solid State and Materials Science*, Vol. 8, No. 1, pp. 31-37, 2004.
- [6] X. Zhang, T. V. Sreekumar, T. Liu, S. Kumar, Properties and Structure of Nitric Acid Oxidized Single Wall Carbon Nanotube Films, *The Journal of Physics and Chemistry B*, Vol. 108, No. 42, pp. 16435–16440, 2004.
- [7] C. A. Dyke, J. M. Tour, Overcoming the insolubility of carbon nanotubes through high degrees of sidewall functionalization, *Chemistry*, Vol. 10, No. 4, pp. 812-817, 2004.
- [8] V. Georgakilas, D. Voulgaris, E. Vazquez, M. Prato, D. M. Guldi, A. Kukovecz, H. Kuzmany, Purification of HiPco carbon nanotubes via organic functionalization, *Journal of the American Chemical Society*, Vol. 124, No. 48, pp. 14318-14319, 2002.
- [9] Y. Gogotsi, J. A. Libera, A. Güvenç-Yazicioglu, C. M. Megaridis, In situ multiphase fluid experiments in hydrothermal carbon nanotubes, *Applied Physics Letters*, Vol. 79, No. 7, pp. 1021-1023, 2001.
- [10] J. L. Bahr, E. T. Mickelson, M. J. Bronikowski, R. E. Smalley, J. M. Tour, Dissolution of small diameter single-wall carbon nanotubes in organic solvents?, *Chemical Communication*, Vol. 2, No. 1, pp. 193-194, 2001.
- [11] S. Ajori, R. Ansari, M. Darvizeh, Vibration characteristics of single-and double-walled carbon nanotubes functionalized with amide and amine groups, *Physica B*, Vol. 462, No. 1,pp. 8-14, 2015.
- [12] S. Ajori, R. Ansari, Vibrational characteristics of diethyltoluenediamines (DETDA) functionalized carbon nanotubes using molecular dynamics simulations, *Physica B*, Vol. 459,No. 1, pp. 58-61, 2015.
- [13] R. Ansari, S. Ajori, S. Rouhi, Structural and elastic properties and stability characteristics of oxygenated carbon nanotubes under physical adsorption of polymers, *Applied Surface Science*, Vol. 332, No.1, pp. 640-647, 2015.
- [14] J. Kong, N. R. Franklin, C. Zhou, M. G. Chapline, S. Peng, C.

single- and double-walled carbon nanotubes containing ice nanotube in aqueous environment, *Applied Physics A*, Vol. 121, No. 1, pp. 223-232, 2015.

- Kyeongjae, H. Dai, Nanotube molecular wires as chemical sensors, *Science*, Vol. 287, No. 5453, pp. 622-625, 2000.
- [15] B. F. Erlanger, B. X. Chen, M. Zhu, L. Brus, Binding of an Anti-Fullerene IgG Monoclonal Antibody to Single Wall Carbon Nanotubes, *Nano Letters*, Vol. 1, No. 9, pp. 465-467, 2001.

مهندسی مکانیک مدرس، فروردین 1395، دورہ 16، شمارہ 1