

مقایسه خواص کششی، نفوذپذیری و رنگی زیست نانوکامپوزیت‌های بر پایه نشاسته حاوی دو نوع پرکنده: سدیم مونت‌موریلونیت و نانوبلور سلولوز

نوشین نوشیروانی^۱، بابک قنبرزاده^{*۲}، علی اکبر انتظامی^۳

تبریز، دانشگاه تبریز، کد پستی: ۵۱۶۶۶-۱۶۴۷۱

۱- دانشکده کشاورزی، گروه علوم و صنایع غذایی،

۲- دانشکده شیمی، گروه شیمی پلیمر

دریافت: ۹۰/۵/۲۸، پذیرش: ۹۰/۸/۱۷

مجله علوم و تکنولوژی پلیمر،
سال بیست و چهارم، شماره ۵
صفحه ۱۳۹۰-۱۴۰۲

ISSN: 1016-3255

چکیده

در این پژوهش، خواص کششی، نفوذپذیری، انحلالپذیری و رنگی فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت نشاسته نرم شده - پلی‌وینیل الکل - مونت‌موریلونیت (PS-PVA-MMT) و نشاسته نرم شده - پلی‌وینیل الکل - نانوبلور سلولوز (PS-PVA-NCC) مقایسه شده است. نتایج آزمون کششی نشان می‌دهد، افزودن MMT در سطح ۷٪ باعث افزایش استحکام کششی نهایی از ۴/۲ MPa می‌شود، در حالی که افزودن NCC در همان سطح، اثر معنی‌داری بر این استحکام ندارد. با افزودن MMT و NCC، مقدار کرنش تا شکست در فیلم‌های حاوی MMT و NCC به ترتیب کاهش و افزایش می‌یابد. با افزودن MMT و NCC مقدار انحلالپذیری در آب به طور معنی‌دار از ۲۳/۵۶٪ به ۱۱/۷۵٪ و ۱۸/۸۷٪ به ترتیب در فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA حاوی MMT و NCC کاهش می‌یابد. همچنین، مقدار نفوذپذیری بخار آب به طور معنی‌داری کاهش یافته و از ۶/۱۹×۱۰^{-۷} g/m.h.Pa برای فیلم شاهد به ترتیب به ۷/۰۵×۱۰^{-۷} g/m.h.Pa و ۷/۴۱×۱۰^{-۷} g/m.h.Pa برای فیلم‌های نشاسته PVA و MMT کاهش می‌یابد. نتایج نشان می‌دهد، اثر MMT بر خواص کششی و نفوذپذیری بیشتر از اثر NCC است. این موضوع به تفاوت ساختار و خواص آبدوستی دو نوع نانوذرات نسبت داده شده است. مقایسه خواص رنگی برای دو فیلم زیست نانوکامپوزیت نشان می‌دهد، افزودن دو نانوذرات با غلظت ۷٪ اثری بر شفافیت فیلم PS-PVA ندارد، ولی زردی فیلم PS-PVA را افزایش می‌دهد.

واژه‌های کلیدی

فیلم نشاسته - پلی‌وینیل الکل،
نانوبلور سلولوز،
نفوذپذیری،
خواص کششی

* مسئول مکاتبات، پیام‌نگار:
ghanbarzadeh@tabrizu.ac.ir

مقدمه

مونت موریلونیت یکی از انواع سیلیکات‌های لایه‌ای است که به دلیل داشتن نسبت منظر زیاد ($1000-50$) و مدول کشسانی زیاد (178 GPa) مورد توجه بسیار زیادی قرار دارد [۱۰، ۱۱]. مزیت دیگر استفاده از سیلیکات‌های لایه‌ای، اثر بخش بودن آنها در بهبود خواص مختلف ترکیبات نانوکامپوزیت در مقادیر کم استفاده از نانوپرکننده (کمتر از 5% وزنی) است [۹]. با وجود این که سیلیکات‌های لایه‌ای از طبیعت استخراج می‌شوند، تجدیدناپذیر یا زیست تخریب ناپذیرند. بنابراین، به منظور تهیه فیلمی کاملاً زیست تخریب پذیر، توجه پژوهشگران به استفاده از نانوپرکننده‌های زیست تخریب پذیر معطوف شده است [۱۲]. نانوبلور سلولوز یکی از این ترکیبات به شمار می‌رود. نانوبلور سلولوز کوچک‌ترین جزء ساختاری گیاهان و موجودات حاوی سلولوز است که به دلیل فراوانی در طبیعت و در نتیجه قیمت ارزان، تجدیدپذیری، چگالی کم، دارا بودن سطح ویژه زیاد، نسبت منظر زیاد ($20-60$)، مدول یانگ (150 GPa)، کشسانی (143 GPa) و استحکام کششی (10 GPa) زیاد، به عنوان تقویت‌کننده ماتریس پلیمری، مورد توجه زیادی قرار گرفته است [۷]. گزارش‌های زیادی درباره فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-MMT PS-NCC روی خواص فیزیکی فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-NCC گزارش نشده است. هم‌چنین، بر اساس دانسته‌های مؤلفان هیچ مطالعه معتبری در باره مقایسه خواص دو فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-NCC و PS-PVA-MMT برای اولین بار، فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-NCC PS-TOLID شده و اثر افزودن NCC بر خواص مختلف این فیلم بررسی شده است. هم‌چنین، خواص این فیلم با فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-MMT مقایسه شده است.

تجربی

مواد

نشاسته سیب زمینی (رطوبت 12% ، گرانزوی 410 cP و وزن مولکولی 106 Da) از شرکت صنایع تبدیلی الوند همدان تهیه شد. پلی‌وینیل اکلر با درجه پلیمرشد 145000 ، کلسیم سولفات و پتاسیم سولفات، سولفوریک اسید و گلیسرول محصول شرکت Merck بود و سدیم مونت موریلونیت یا مونت موریلونیت اصلاح نشده، از شرکت Nanocore آلمان خریداری شد.

سالانه در دنیا بیش از 150 میلیون تن پلاستیک‌های سنتزی از مشتقان نفتی تولید می‌شوند که بخش مهمی از این مواد را بسته‌بندی‌های یک‌بار مصرف مورد استفاده در صنعت غذا تشکیل می‌دهند [۱]. این محصولات دارای ماهیت آب‌گریزی‌اند، در نتیجه یکی از بزرگ‌ترین مشکلات این مواد، زیست تخریب ناپذیری آنهاست [۲]. جای‌گزینی پلیمرهای نفتی با پلیمرهای زیست تخریب پذیر باعث آسانی از بین بردن زباله‌های پلاستیکی و کاهش مقدار ضایعات حاصل از آنها می‌شود [۳]. از آن جا که زیست پلیمرها زیست تخریب پذیرند و مشکلات ضایعات بر جای مانده از مواد پلاستیکی را ندارند، جای‌گزینی مناسب برای پلاستیک‌های سنتزی مشتق شده از مواد نفتی به شمار می‌آیند [۱]. نشاسته یکی از این زیست پلیمرهاست که به دلیل فراوانی در طبیعت، قیمت ارزان و آسانی آماده‌سازی و قابلیت تولید فیلم‌ها و مواد بسته‌بندی سخت یا نیمه سخت از آن، مورد توجه زیادی قرار دارد. با این وجود، زیست پلیمر نشاسته معايیب دارد که استفاده خالص از آن را در تولید فیلم و سایر مواد بسته‌بندی محدود می‌سازد. این معايیب عبارت از خاصیت آب‌دوستی شدید نشاسته و مقاومت ضعیف فیلم آن در برابر رطوبت، داشتن خواص مکانیکی نسبتاً ضعیف به دلیل آب‌دوستی زیاد نشاسته و تضعیف خواص مکانیکی فیلم در شرایطی مانند رطوبت نسبی زیاد است [۴، ۵]. روش‌های مختلفی برای بهبود خواص فیلم نشاسته وجود دارد که یکی از جدیدترین آنها اختلاط نشاسته با نانوپرکننده‌ها و تولید نانوکامپوزیت‌هاست.

نانوکامپوزیت‌ها سامانه‌های دوفازی از ماتریس پلیمری و پرکننده‌اند که دست کم یکی از ابعاد فاز پرکننده، بین $1-100 \text{ nm}$ است [۱، ۶]. دلیل بهبود خواص مختلف نانوکامپوزیت‌ها مربوط به اندازه ذرات فاز پرکننده است. با کاهش اندازه ذرات فاز پرکننده، سطح ویژه افزایش و متوسط فاصله بین ذرات کاهش می‌یابد و ناحیه بین‌سطحی که مسئول ارتباط بین ماتریس و پرکننده است، افزایش قابل ملاحظه‌ای نشان می‌دهد. در نتیجه، تعداد برهم‌کش‌های بین ماتریس و پرکننده افزایش می‌یابد. این امر باعث بهبود خواص نفوذپذیری و مکانیکی فیلم‌های نانوکامپوزیت نسبت به فیلم‌های معمولی می‌شود [۷، ۸]. نانوپرکننده‌های زیادی به منظور تهیه نانوکامپوزیت‌ها به کار گرفته می‌شوند که از آن جمله می‌توان به سیلیکات‌های لایه‌ای (نانورس)، نانولوله‌های کرین، نانوتیتانیم دی‌اسید و نانوذرات آلی مانند نانوبلورهای سلولوز و نشاسته، اشاره کرد. سیلیکات‌های لایه‌ای از خانواده فیلوسیلیکات‌ها هستند و ضخامت 1 nm و نسبت منظر بسیار زیاد ($1000-100$) دارند [۹].

در این پژوهش، نانوبلور سلولوز یا نانورشته‌های سلولوز از لیتر پنبه استخراج شد. لیتر پنبه به وسیله قیچی به قطعات کوچکی تقسیم شده و سپس در محلول ۲٪ وزنی سدیم هیدرولکسید به مدت ۱۲ h در دمای محیط به طور مداوم به منظور حذف ناخالصی‌ها هم زده شد. پس از این مرحله، نمونه‌ها با آب مقطر شسته شد و عمل آب کافت اسیدی با استفاده از سولفوریک اسید ۶۵٪ وزنی و با نسبت ۱۱٪ وزنی الیاف پنبه انجام شد. آب کافت در دمای ۴۵°C و به مدت ۱ h با هم زدن مداوم انجام شد. تعلیق به دست آمده با آب مقطر مخلوط و در دستگاه مرکزگریز به مدت ۱۵ min با سرعت ۱۰۰۰۰ rpm قرار گرفت. این عمل تا رسیدن pH تعلیق به بیش از ۴ (حدوداً ۸ مرتبه) ادامه یافت. در مرحله بعد، به منظور حذف یون‌های سولفات از تعلیق و رساندن pH آن به ختنی، عمل دیالیز به کمک غشاها دیالیز انجام شد. غشاها دیالیز در داخل آب مقطر قرار گرفتند و چند مرتبه در روز آب مقطر آن تعویض شد. پس از رسیدن pH تعلیق به ختنی، عملیات مکانیکی شدید به کمک همگن‌ساز Ultra Turrax به مدت ۱ h با فواصل زمانی ۱۵ min به منظور جلوگیری از افزایش دمای تعلیق انجام شد. در نهایت، تعلیق به مدت ۱۰ min با فواصل زمانی ۳۰ min به منظور جلوگیری از افزایش دمای تعلیق در معرض فراصوت قرار گرفت. به منظور جلوگیری از آلودگی میکروبی چند قطره کلروفرم به تعلیق اضافه و تا موقع استفاده در یخچال نگهداری شد [۱۶].

تهیه نانوکامپوزیت‌های بر پایه نشاسته

برای تولید فیلم‌های نشاسته نرم شده-پلی‌وینیل الکل-مونت‌موریلونیت (PS-PVA-MMT) ابتدا مقدار g ۰/۳۰ از PVA (PVA۰/۳٪ وزن نشاسته) در ۷۵ mL آب مقطر حل و در بن ماری ۹۰°C گرماده شد. پس از حل شدن PVA در آب، محلول در دمای ۴۰°C خنک و g ۳ به مدت ۱۰ min در دمای ۹۰°C با هم زدن اضافه شد. سپس، محلول به مدت ۱۰ min در دمای ۹۰°C با ملايم ژلاتیني شد. تعلیق MMT با مقدار ۷٪ بر اساس وزن نشاسته تهیه و پس از ۱۰ min فراصوت دهی به مخلوط نشاسته و PVA اضافه شد. مخلوط حاصل در بن ماری ۹۰°C گرماده شد و به مدت ۴۵ min در معرض فراصوت قرار گرفت. سپس، در بن ماری ۹۰°C گرم شد و ۱/۵ mL گالیسروول (۵۰٪ وزنی نشاسته) به آن اضافه و به مدت ۱۰ min هم زده شد. در ادامه، ۶۰ mL از محلول، روی سینی تفلونی پخش و در دمای ۵۵°C به مدت ۱۵ h خشک شد [۱۷، ۱۸]. برای تهیه فیلم‌های نشاسته-پلی‌وینیل الکل-نانوبلور سلولوز (PS-PVA-NCC) ابتدا مقدار g ۰/۳۰ از PVA (۱۰٪ وزن نشاسته) در ۷۵ mL آب مقطر حل و در بن ماری ۹۰°C گرماده شد. پس از حل شدن PVA در آب، محلول تا دمای ۴۰°C خنک شد. پس

دستگاه‌ها

میکروسکوپ نیروی اتمی مدل Dualscope/Rasterscope C26, DME ساخت کشور دانمارک برای تعیین اندازه ذرات، میکروسکوپ الکترونی عبوری مدل LEO 906 ساخت کشور آلمان برای مشاهده ریزساختار نانوبلور سلولوز، دستگاه پراش سنج پرتو X مدل Bruker D8 Advance ساخت Siemens آلمان برای انجام آزمون پراش پرتو X و دستگاه آزمون مکانیکی مدل Roell FR 010 آلمان برای Zwick آلمان برای اندازه‌گیری خواص کششی نمونه‌ها به کار گرفته شد.

روش‌ها

تولید نانوبلور سلولوز

به طور کلی، نانوبلور سلولوز از یک روش دو مرحله‌ای تهیه می‌شود که شامل آب کافت اولیه به منظور حذف مناطق بی‌شکل زیست‌پاییمر سلولوز و سپس خردکردن بلور به منظور تولید نانوبلور سلولوز است. از میان همه روش‌های آماده‌سازی، آب کافت اسیدی با هیدروکلریک اسید یا سولفوریک اسید ۶۰٪ وزنی و سپس خردکردن، روش معمول تهیه نانوبلور سلولوز است که در این عمل مناطق بی‌شکل از مولکول سلولوز حذف می‌شود [۱۳-۱۵].

فرایند استخراج رشته‌ها از منابع سلولوزی به کمک آب کافت قوی، بر این واقعیت استوار است که مناطق بلوری در اسید حل نشدم و باقی می‌مانند. به عبارت دیگر، ساختار نامنظم مولکول سلولوز در مناطق بی‌شکل حساس به عمل اسید است و عمل آب کافت در این بخش انجام می‌شود [۱۴]. آماده‌سازی نانورشته‌های سلولوز با سولفوریک اسید یا هیدروکلریک اسید، روش شناخته شده‌ای برای تولید نانورشته‌های سلولوز به شمار می‌رود. مناطق بی‌شکل که به سادگی با اسید جدا می‌شوند، در این روش از مناطق بلوری جدا می‌شوند. نانوبلور سلولوز به طور تجاری تولید نمی‌شود، اما از آب کافت ریزبلور سلولوز امکان تهیه آن وجود دارد. طرح کلی تهیه نانوبلور سلولوز از میکروبیلور سلولوز در شکل ۱ نشان داده شده است [۶].



شکل ۱- طرح کلی برای تهیه نانوبلور سلولوز از میکروبیلور سلولوز.

اندازه‌گیری نفوذپذیری بخار آب

سرعت انتقال بخار آب، طبق استاندارد ASTM E96 [۲۱] اندازه‌گیری شد. برای این کار، از ظروف شیشه‌ای ویژه با قطر ۲ cm و ارتفاع ۴/۵ cm استفاده شد. داخل درپوش این ظرف‌ها منفذی به قطر ۸ mm قرار دارد که قطعه‌ای از فیلم مورد آزمون در این بخش قرار می‌گیرد. ۳ g کلسیم سولفات که رطوبت نسبی صفر درصد ایجاد می‌کند، در داخل ظرف‌ها قرار داده شد. ابتدا فیلم‌ها در رطوبت نسبی صفر درصد، که به وسیله کلسیم سولفات ایجاد شده بود، به مدت ۲۴ h شرایطدهی شدند. سپس، قطعه‌ای از فیلم بریده شد و داخل درپوش ظرف شیشه‌ای قرار گرفت و روی آن بسته شد. ظروف شیشه‌ای همراه با محتويات آن توزین شده و درون خشکانه حاوی محلول سیرشده پتاسیم سولفات قرار گرفت. پتاسیم سولفات سیرشده در دمای ۲۵°C، رطوبت نسبی ۹۸٪ ایجاد می‌کند. خشکانه درون انکوباتور $25 \pm 10^{\circ}\text{C}$ قرار گرفت و به مدت چهار روز هر چند ساعت یک مرتبه وزن ظروف اندازه‌گیری شد. مقدار بخار آب انتقال یافته از فیلم‌ها، از روی افزایش وزن ظرف‌ها معین شد. منحنی افزایش وزن ظرف‌ها با گذشت زمان رسم و پس از محاسبه برگشت خطی، شیب خط حاصل محاسبه شد. از تقسیم کردن شیب خط مربوط به هر ظرف، به سطح کل فیلم که در معرض انتقال بخار آب قرار داشت، سرعت انتقال بخار آب (water vapor transmission rate, WVTR) به دست آمد. سپس، به کمک معادله (۲)، نفوذپذیری نسبت به بخار آب (water vapor permeability, WVP) محاسبه شد:

$$\text{WVP} = \frac{\text{WVTR}}{\text{P}(\text{R}_1 - \text{R}_2)} \cdot \text{X} \quad (2)$$

X ضخامت فیلم (m), P فشار بخار آب خالص در ۲۵°C (Pa)، R_1 رطوبت نسبی در خشکانه (٪۹۸) و R_2 رطوبت نسبی داخل ظرف شیشه‌ای (٪۰) است. این آزمون برای هر یک از نمونه‌ها سه مرتبه تکرار شد.

اندازه‌گیری خواص کششی

استحکام کششی نهایی و کرنش تا شکست فیلم‌ها با استفاده از دستگاه آزمون مکانیکی طبق استاندارد D882-91 [۲۲] اندازه‌گیری شد. ابتدا نمونه‌ها به مدت ۲۴ h در رطوبت نسبی صفر درصد شرایطدهی شدند. سپس، سه نمونه از هر یک از فیلم‌ها به شکل دمبل با ابعاد $8 \times 0/5\text{ cm}$ بریده شد و در بین دو فک دستگاه قرار گرفت. فاصله اولیه بین دو فک و سرعت حرکت فک بالایی به ترتیب 50 mm/min و 5 mm/min معین و داده‌ها به کمک رایانه ثبت شد.

از آن، 3 g نشاسته به محلول اضافه و به مدت 10 min در دمای 90°C با هم زدن ملایم ژلاتینی شد. تعلیق NCC با مقادیر ۷٪ وزن نشاسته، تهیه شده و پس از فرماحت دهی به مدت 30 min به مخلوط PS-PVA اضافه شد.

به دلیل شکننده بودن فیلم نشاسته در نبود نرم‌کننده مناسب، از گلیسروول به عنوان نرم‌کننده استفاده شد. به طوری که مخلوط حاصل در بن‌ماری 90°C گرم شد. سپس، $1/5\text{ mL}$ گلیسروول (٪۵۰ وزنی نشاسته) به آن اضافه و به مدت 10 min هم زده شد. در ادامه، به منظور به دست آوردن فیلم‌هایی با ضخامت یکسان حجم مشخصی از محلول (60 mL) روی سینی تفلونی پخش و در دمای 55°C به مدت 15 h خشک شد [۱۹، ۲۰].

تعیین مقیاس ذرات بلور سلوولوز

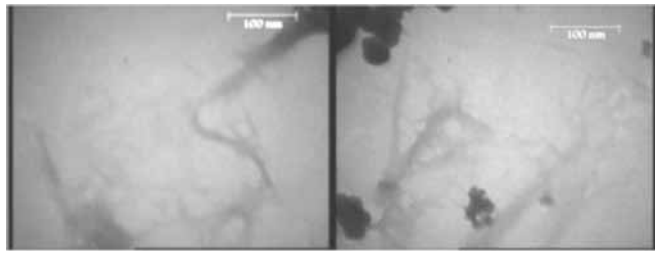
برای مشاهده ریزساختار نانوبلور سلوولوز، میکروسکوپ الکترونی عبوری با ولتاژ $80-100\text{ kV}$ و بزرگنمایی $60000-400000$ به کار گرفته شد. برای انجام تصویربرداری نمونه تعلیق نانوبلور سلوولوز روی توری مسی قرار گرفت و با بزرگنمایی 27000 تصویربرداری شد. از میکروسکوپ نیروی اتمی برای تعیین اندازه ذرات استفاده شد. برای ثبت تصاویر از کاونده STM با پایه مستطیلی شکل (Mikromasch CSC12) و با نوک مخروطی با پوشش پلاستین با ثابت نیروی $1/5\text{ N/m}$ - 15 N/m استفاده شد.

آزمون پراش پرتو X

آزمون پراش پرتو X (XRD)، به منظور مطالعه ریزساختار فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت و برای تعیین نحوه پراکنش لایه‌های نانو خاک رس در ساختار زیست پلیمر، استفاده شد. برای انجام آزمون، تولیدکننده پرتو X در 40 kV و 30 mA معرض پرتو X با طول موج 0.1539 nm قرار گرفتند. پرتوهای بازتابشی از نمونه، در دمای محیط و در محدوده زاویه $20^{\circ}-120^{\circ}$ جمع آوری و نمودار مربوط به شدت بازتابش آنها رسم شد. سرعت انجام آزمون، $1^{\circ}/\text{min}$ و اندازه گام‌ها 0.05° تنظیم شد. برای تعیین فاصله بین لایه‌ها از قانون براگ استفاده شد:

$$\lambda = 2d \sin \theta \quad (1)$$

که در آن d فاصله بین لایه‌های بلوری برحسب nm است و θ از روی 20° محاسبه می‌شود. 2θ نقطه‌ای روی منحنی است که پیک پراش در آن نقطه مشاهده می‌شود، λ طول موج دستگاه است (0.154 nm).



شکل ۳- تصاویر میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) تعلیق نانوبالور سلولوز.

تحلیل و ارزیابی (ANOVA) با استفاده از مدل خطی (G.L.M) نرم افزار آماری 16 SPSS در سطح احتمال ۵٪ ($p < 0.05$) و آزمون چنددامنه‌ای دانکن برای تأیید وجود اختلاف بین میانگین‌ها انجام شد.

نتایج و بحث

تعیین مقیاس اندازه نانوبالور سلولوز

به منظور حصول اطمینان از اندازه ذرات نانوبالور سلولوز به دست آمده از دو روش میکروسکوپی TEM و AFM استفاده شد که تصاویر حاصل از AFM و TEM به ترتیب در شکل‌های ۲ و ۳ نشان داده شده است. نانوبالورهای سلولوزی به شکل دسته‌هایی از رشته‌هایی با میانگین قطر برابر با ۱۳ nm در تصویر TEM دیده شدند. به دلیل طرز قرارگیری این نانورشته‌ها و نامشخص بودن انتهای هر رشته در تصویر، تعیین میانگین طول آنها با این روش امکان‌پذیر نبود. با استفاده از تصویر توپوگرافی AFM، قطر ذرات نانوبالور سلولوز در دامنه ۱۰–۱۶ nm و طول آنها در دامنه ۱۰۰–۳۸۰ nm به دست آمد. بدین ترتیب، مقادیر میانگین طول (L) و قطر (D) به ترتیب حدود ۱۳ nm و ۲۴۰ nm و میانگین نسبت زمینه (L/D) برای این نانوذرات حدود ۱۸/۴۶ به دست آمد.

بررسی ساختار زیست نانوکامپوزیت‌ها به کمک پراش پرتو X
آزمون پراش پرتو X، اطلاعات لازم درباره ساختار نانوکامپوزیت‌های تشکیل شده را به دست می‌دهد. در سیلیکات‌های لایه‌ای اصلاح نشده، کاتیون موجود در بین لایه‌های سیلیکات معمولاً Na^+ یا K^+ هستند. وجود این کاتیون‌ها در بین لایه‌های خاکرس باعث ایجاد آب‌دوستی سطحی می‌شود و به همین علت نانوخاکرس اصلاح نشده با پلیمرهای آب‌دوست به راحتی برهمنش نشان می‌دهد. هنگام تولید نانوکامپوزیت‌ها، زنجیرهای پلیمر باید بین فضای لایه‌های خاکرس نفوذ کرده و بر اساس تناسب بین دو فاز، ساختارهای

اندازه‌گیری مقدار انحلال پذیری در آب

انحلال پذیری در آب عبارت از درصد ماده خشک فیلم است که پس از ۲۴ h غوطه‌وری در آب، به حالت محلول در می‌آید [۲۳]. نمونه‌های فیلم برای رسیدن به وزن خشک اولیه، به مدت ۲۴ h در خشکانه حاوی کلسیم سولفات قرار گرفتند. سپس، ۵۰۰ mg از نمونه‌ها در ۵۰ mL آب مقطور غوطه‌ور شده و در حالی که به طور مقطعی هم‌زده شد، در دمای ۲۳°C به مدت ۲۴ h قرار گرفت. سپس، فیلم‌ها از آب خارج و برای رسیدن به وزن ثابت دوباره به خشکانه حاوی کلسیم سولفات منتقل شدند. با توزیں مجدد نمونه‌ها، وزن خشک نهایی به دست آمد. درصد کل ماده محلول (TSM%) از معادله (۳) محاسبه شد:

$$\text{TSM\%} = \frac{W_0 - W}{W_0} \times 100 \quad (3)$$

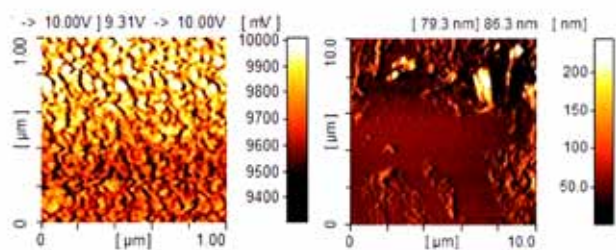
W و W_0 به ترتیب وزن نمونه‌های خشک اولیه و نهایی است. این آزمون برای هر یک از نمونه‌ها سه مرتبه تکرار شد.

اندازه‌گیری خواص رنگی

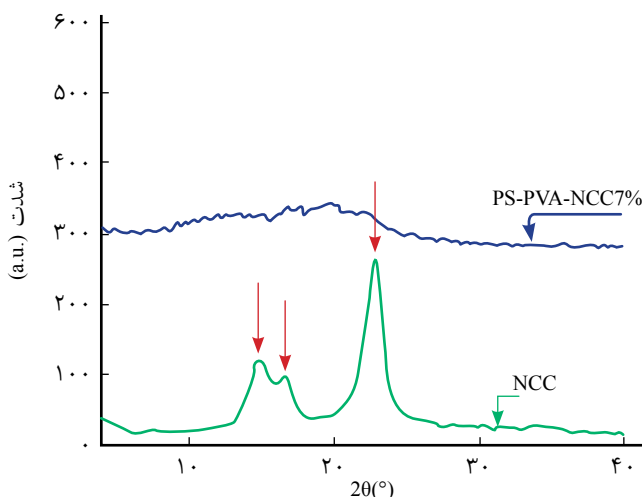
برای اندازه‌گیری خواص رنگی از دستگاه رنگ‌سنج که بر اساس پارامترهای هانتر کار می‌کند (ساخت گروه ماشین‌های دانشگاه تبریز) استفاده شد. مقدار رنگ، با استفاده از پارامترهای هانتر بر حسب روشنایی (*L) و زردی – آبی (b*) (بایان شد. در این روش، از سامانه دومحوری مطابق شکل ۲ برای بیان رنگ استفاده شد [۲۴]. داده‌ها طی هفت اندازه‌گیری از نقاط مختلف فیلم‌ها (یکی در مرکز و شش عدد در اطراف) به دست آمد و از آنها میانگین گرفته شد. برای هر نوع فیلم سه مرتبه آزمون انجام شد.

تحلیل آماری

همه آزمون‌ها در سه تکرار در قالب طرح کاملاً تصادفی انجام شدند.



شکل ۲- تصاویر فازی نانوبالور سلولوز در بزرگ‌نمایی مختلف:
(الف) $10 \times 10 \mu\text{m}$ و (ب) $1 \times 1 \mu\text{m}$.



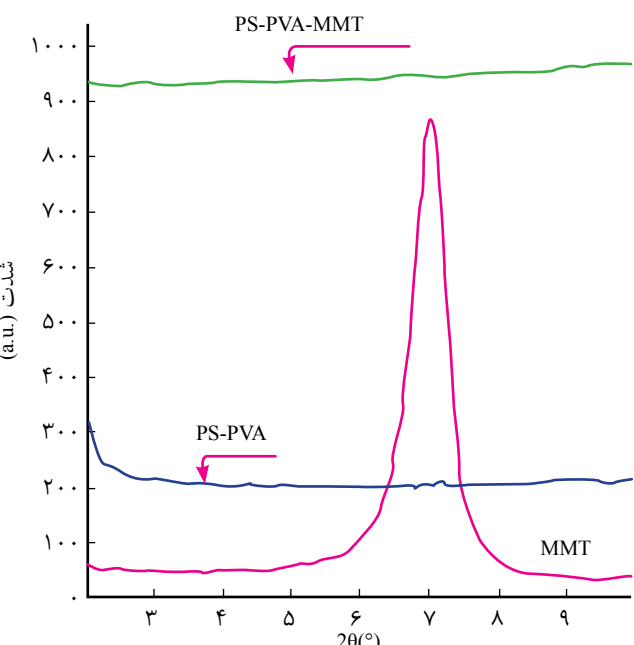
شکل ۵- الگوی پراش پرتو X برای NCC و فیلم PS-PVA-NCC 7%

شکل ۵ به ساختار بین لایه‌ای نزدیک است. با مشاهده الگوی پراش پرتو X برای فیلم‌های PS-PVA و نانوکامپوزیت‌های PS-PVA-MMT و تشکیل ساختار بی‌شکل در فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-MMT می‌توان این طور استنباط کرد که فاصله بین لایه‌های سیلیکات در MMT، آن قدر بزرگ شده که گلیسرول و زنجیرهای زیست‌پلیمر (نشاسته و PVA) هر دو وارد لایه‌های سیلیکات شده و احتمالاً ساختار بین لایه‌ای را تشکیل می‌دهند. تشکیل این ساختار به دلیل ایجاد برهم‌کنش‌های قوی هیدروژنی بین گروه‌های هیدروکسیل موجود در نشاسته، PVA، گلیسرول و MMT است [۱۷].

شکل ۵ الگوی پراش پرتو X را برای تعليق NCC و فیلم PS-PVA-NCC نشان می‌دهد. تعليق NCC يك پيك تيز در زاويه $2\theta = 22^\circ$ و دو پيك روی هم در زوایای $16/5^\circ$ و $14/7^\circ$ نشان می‌دهد. در فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-NCC اين پيك پهن شده و می‌توان گفت که تقریباً ناپدید شده است. با مشاهده پيك پراش پرتو X برای تعليق NCC و فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-NCC می‌توان عنوان کرد، به دلیل پراکنش مناسب اجزای نشاسته، PVA و NCC در هم، پيك مربوط به NCC در زیست نانوکامپوزیت‌های حاصل از آن تقریباً ناپدید شده است و به طور کامل از بین نرفته است. با مقایسه پيك پرتو X برای دو فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-MMT و PS-PVA نشان داده است که MMT پراکنش بهتری را در فاز پلیمر نسبت به NCC نشان داده است و ساختار فیلم حاصل از آن به ساختار لایه لایه نزدیک‌تر است، در حالی که پيك مربوط به فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-NCC کاملاً محو نشده است. دلیل این امر را می‌توان به بیشتر بودن نسبت بعد MMT به NCC عنوان کرد که در نتیجه این امر متوسط فاصله بین ذرات در فیلم نانوکامپوزیت حاوی MMT

بین لایه‌ای تولید می‌شوند. ساختار بین لایه‌ای وقتی تشکیل می‌شود که مقادیر کمی از پلیمر به داخل گالری‌های خاکرس نفوذ کرده و به طور محدودی در لایه‌های خاکرس پخش می‌شود. در این ساختار حالت موازی لایه‌های رس حفظ می‌شود [۲۵]. در این حالت، الگوی پراش پرتو X به حالت بی‌شکل می‌شود. وقتی پلیمر نفوذ بیشتری بین لایه‌های خاکرس داشته باشد، لایه‌های خاکرس از هم جدا می‌شوند و حالت موازی بین آنها از بین رفته و ساختار ورقه‌ای را تشکیل می‌دهند. در این حالت پيك پراش X کاملاً ناپدید می‌شود [۲۶]. در حالت ورقه‌ای نسبت منظر لایه‌های خاکرس بسیار زیاد است و امکان تشکیل برهم‌کنش‌های زیادی بین ماتریس و پرکنده وجود دارد. بنابراین، حالت ورقه‌ای بهترین حالت اختلاط محسوب می‌شود [۲۵].

شکل ۴ الگوی پراش پرتو X را برای MMT و فیلم PS-PVA و نانوکامپوزیت 7% PS-PVA-MMT نشان می‌دهد. خالص يك پيك مشخص در زاويه $2\theta = 7^\circ$ نشان می‌دهد که بر اساس قانون برآگ دارای فاصله بین لایه‌های (d) برابر $12/61 \text{ nm}$ است. در فیلم نانوکامپوزیت PS-PVA-MMT، این پيك از بین رفته و ساختار بی‌شکل مشاهده می‌شود. از روی منحنی پراش پرتو X می‌توان احتمال داد، ساختار فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت



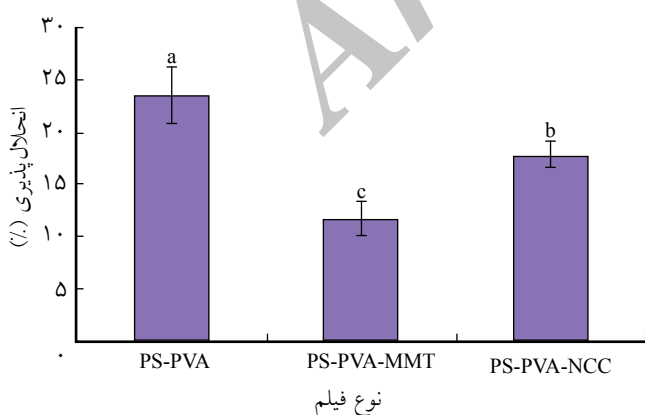
شکل ۴- الگوی پراش پرتو X برای MMT و فیلم‌های PS-PVA و PS-PVA-MMT

PS-PVA-NCC وجود ندارد.

انحلال پذیری در آب

انحلال پذیری در آب یکی از مشخصه‌های کیفی مهم در باره مواد بسته‌بندی استفاده شده برای محصولات غذایی به شمار می‌آید. زیست‌پلیمر مورد استفاده در بسته‌بندی مواد غذایی باید کمترین حساسیت نسبت به رطوبت را داشته باشد. در غیر این حالت، در طول زمان کارایی فیزیکی خود را از دست داده و نمی‌تواند از بروز انواع فسادهای میکروبی و شیمیایی در ماده غذایی درون خود، جلوگیری کند. همان‌طور که در مقدمه اشاره شد، حساسیت نسبت به رطوبت و انحلال پذیری بیشتر فیلم نشاسته نسبت به پلیمرهای سنتزی، یکی از معایب اصلی آن به شمار می‌رود. به همین دلیل، باید این عیب تا حد قابل قبولی رفع شود.

در شکل ۶ اثر افزودن نانوذرات NCC و MMT در سطح ۷٪ بر انحلال پذیری فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA نشان داده شده است. مطابق شکل، انحلال پذیری فیلم زیست کامپوزیت PS-PVA برابر ۵۶/۲۳٪ است که با افزودن MMT و NCC به ترتیب به ۷۵/۱۱٪ و ۸۷/۱۸٪ کاهش می‌باید. مشاهده می‌شود، افزودن نانوخاکرس به طور معنی‌داری اثر بیشتری بر کاهش انحلال پذیری فیلم PS-PVA در این غاظت، نسبت به NCC نشان می‌دهد. کاهش انحلال پذیری فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA حاوی MMT و NCC مربوط به برقراری برهم‌کنش‌های هیدروژنی بین اجزای ماتریس و پرکننده است، که حل شدن ماتریس پلیمری را در آب محدود می‌کند. NCC از راه تشكیل شبکه سه بعدی با ماتریس پلیمری انحلال پذیری فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA را کاهش می‌دهد. اثر بهتر MMT



شکل ۶- مقایسه اثر نانوذرات نانوخاکرس و نانوبلور سلولوز (۷٪) بر انحلال پذیری فیلم‌های برپایه نشاسته (حروف غیر مشابه نشان‌دهنده وجود اختلاف در سطح ۵٪ در آزمون دانکن است).

کاهش یافته و تعداد برهم‌کنش‌های بین ماتریس و پرکننده در آن افزایش می‌یابد [۸].

خواص کششی

استحکام کششی نهایی و کرنش تا شکست فیلم‌های PS-PVA و نانوکامپوزیت‌های PS-PVA حاوی ۷٪ از MMT و NCC در دمای محیط اندازه‌گیری شد که نتایج آن در جدول ۱ آمده است. همان‌طور که در این جدول مشاهده می‌شود، افزودن MMT به ماتریس PS-PVA باعث افزایش استحکام کششی نهایی از ۴/۲ تا ۴/۶۱ MPa برای فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-MMT نسبت به فیلم شاهد (فیلم زیست کامپوزیت PS-PVA) می‌شود، در حالی که افزودن NCC هیچ افزایشی را در استحکام کششی نهایی موجب نمی‌شود. این امر احتمالاً مربوط به تفاوت ساختاری بین نانوذرات MMT و NCC و همچنین ساختار نانوکامپوزیت تشکیل شده است. در نتیجه، MMT به دلیل داشتن نسبت منظر و ناحیه بین سطوحی بیشتر نسبت به NCC، قابلیت برهم‌کنش با تعداد بیشتری از زنجیرهای پلیمر را دارد و در نتیجه اثر بیشتری روی خواص مکانیکی دارد. تفاوت عملکرد این دو نانوذرات را می‌توان بنا به نظر Petersson و همکاران [۱۲] به تفاوت پیوندهای تشکیل شده بین اجزای ماتریس و پرکننده نیز نسبت داد. طوری که پیوندهای موجود در فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA حاوی NCC ضعیفتر از فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA MMT است.

ضعیف بودن برهم‌کنش‌های بین PS-PVA-NCC نسبت به PS-PVA-MMT را می‌توان به این ترتیب تفسیر کرد که در حجم یکسان پرکننده، نانوذرات NCC به اندازه MMT قابلیت افزایش خواص مکانیکی مانند استحکام کششی نهایی را ندارد [۱۲]. همان‌طور که در جدول ۱ آمده است، تفاوت معنی‌داری بین فیلم PS-PVA و فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA و PS-PVA-MMT وجود ندارد.

جدول ۱- مقایسه استحکام کششی نهایی و کرنش تا شکست نانوکامپوزیت‌های نشاسته PVA-PS و NCC حاوی (٪) MMT.

نوع فیلم	استحکام کششی نهایی (MPa)	کرنش تا شکست (%)
PS-PVA	۴/۲ ± ۰/۳۷ a,b*	۶۴/۷۳ ± ۹/۸ a
PS-PVA-MMT	۴/۶۱ ± ۰/۰۹ a	۶۱/۵۶ ± ۶/۴۶ a
PS-PVA-NCC	۴/۱ ± ۰/۳۴ b	۷۱/۱ ± ۲/۱ a

* حروف غیر مشابه نشان‌دهنده وجود اختلاف در سطح ۵٪ در آزمون دانکن است.

از سوی دیگر، با کاهش گروههای OH آزاد زنجیرهای نشاسته موجب کاهش آب‌دستی و انحلال‌پذیری ماتریس می‌شود. مقدار اثر پرکننده‌ها بر نفوذپذیری نانوکامپوزیت‌ها به عواملی مانند شکل پرکننده، مقدار ورقه‌ای شدن، مقدار پرکننده، نظم ساختاری پرکننده، مقدار بلوری بودن و تخلخل آن بستگی دارد [۲۰].

در دو نانوذرات MMT و NCC، شکل پرکننده و مقدار ورقه‌ای شدن متفاوت است. همان‌طور که در نمودار مشاهده می‌شود، NCC به طور معنی‌داری کاهش بیشتری را در WVP، نسبت به MMT نشان می‌دهد. به نظر می‌رسد، ساختار لایه‌ای MMT نقش اصلی را در کاهش WVP دارد و با تشکیل ساختار بین‌لایه‌ای باعث افزایش طول مسیر عبور مولکول‌های بخار آب از درون پلیمر و به تأخیر انداختن فرایند نفوذ (کاهش ضربی نفوذ) و در نتیجه افزایش خواص نفوذپذیری پلیمر می‌شوند. شایان ذکر است، نتایج پژوهش‌های پیشین مؤلفان و سایر پژوهشگران به کمک پراش پرتو X در باره نانوکامپوزیت‌های نشاسته حاوی MMT نشان داد که ساختار این نانوکامپوزیت‌ها بین‌لایه‌ای است [۱۰، ۲۷، ۲۸]. در مقابل، ساز و کار اثر NCC در کاهش WVP، بیشتر به مقاومت زیاد ساختار آن نسبت به آب به دلیل ساختار بلوری و ماهیت آب‌گریز الیاف سلولوز در مقایسه با ماتریس نشاسته و در نتیجه اثر کاهشی آن بر ضربی انحلال‌پذیری مولکول‌های آب در ماتریس پلیمری نسبت داده می‌شود [۳۰]. بنابراین، بیشتر بودن WVP فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA حاوی NCC در مقایسه با MMT را می‌توان به غالب بودن اثر کاهش ضربی نفوذ به کاهش ضربی انحلال‌پذیری در نفوذپذیری و نیز وجود برهم‌کنش‌های نسبتاً ضعیف‌تر بین ماتریس و پرکننده در فیلم حاوی NCC در مقایسه با MMT نسبت داد [۱۷].

دریاره اثر نانوذرات نانوخاک‌رس و NCC در کاهش WVP فیلم‌های بر پایه نشاسته پژوهش‌هایی توسط سایر پژوهشگران مانند Chang و همکاران [۲۰]، Paralikar و همکاران [۳۱]، Sanchez-Garcia [۳۲] و Svagan و همکاران [۳۳] و Park و همکاران [۳۴] انجام شد که نتایج پژوهش‌های آنها، نتایج پژوهش حاضر را تأیید می‌کند.

رنگ‌سنگی

رنگ و شفافیت فیلم‌های زیست تخریب‌پذیر، نقش مهمی در ظاهر و پذیرش آنها دارد. به طور کلی، هرچه شفافیت فیلم‌های زیست‌پلیمری بیشتر و به پلاستیک‌های حاصل از پلیمرهای سنتزی نزدیک‌تر باشد، پذیرش و استفاده از این نوع مواد بسته‌بندی افزایش می‌یابد. معمولاً در بسته‌بندی اکثر مواد غذایی ترجیح داده می‌شود که پلیمر استفاده شده برای بسته‌بندی، بی‌رنگ و کاملاً شفاف باشد تا اثری بر ظاهر

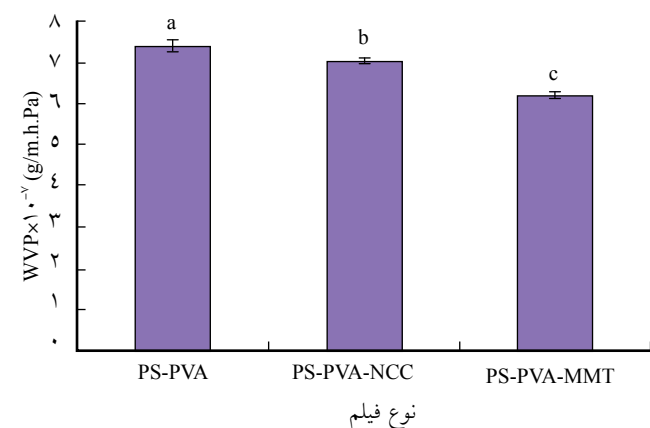
نسبت به NCC در کاهش انحلال‌پذیری را احتمالاً می‌توان به تشکیل وسیع‌تر پیوندهای هیدروژنی بین پرکننده و ماتریس در فیلم‌های Zیست نانوکامپوزیت PS-PVA-MMT نسبت داد که باعث پیوستگی بیشتر و فضاهای آزاد کمتر در ماتریس پلیمری و در نتیجه کاهش بیشتر درصد انحلال‌پذیری در این فیلم‌ها شده است.

نفوذپذیری نسبت به بخار آب (WVP)

مواد بسته‌بندی باید تا حد امکان، حداقل WVP را داشته باشند تا از تبادل رطوبت بین محیط و ماده غذایی ممانعت شود. یکی از الزامات استفاده از نشاسته نرم شده در بسته‌بندی مواد غذایی، کاهش WVP، به کمترین مقدار ممکن است [۲۸].

WVP برای فیلم شاهد (PS-PVA) و فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA حاوی MMT و NCC در رطوبت نسبی ۹۸٪ و پس از گذشت ۷۲ h ۷۲ آوردگیری شده و نتایج آن در شکل ۷ آورده شده است. همان‌طور که در این شکل مشاهده می‌شود، WVP فیلم شاهد NCC و MMT به ترتیب به $7/41 \times 10^{-7}$ g/m.h.Pa و $7/05 \times 10^{-7}$ g/m.h.Pa بودند. همچنین، WVP به طور معنی‌داری کاهش می‌یابد.

به طور کلی، عبور بخار آب از ماتریس پلیمر آب‌دست بستگی به ضربی نفوذ و ضربی انحلال‌پذیری مولکول‌های آب در ماتریس پلیمر دارد. افزودن نانوذرات به ماتریس PS-PVA، از یک سو با افزایش پیوستگی بین زنجیرهای و کاهش خلل و فرج (فضاهای خالی)، ضربی نفوذ مولکول‌های بخار آب را کاهش می‌دهد و مسیر پرپیچ و خمی را برای عبور مولکول‌های آب فراهم می‌کند. همچنین، سرعت نفوذ را کنترل می‌سازد و در نتیجه WVP را کاهش می‌دهد [۲۰، ۲۹].



شکل ۷- مقایسه اثر نانوذرات نانوخاک‌رس و نانوبلور سلولوز (۷٪) بر WVP فیلم‌های برپایه نشاسته (حروف غیر مشابه نشان‌دهنده وجود اختلاف در سطح ۵٪ در آزمون دانکن است).

برابر رطوبت و بخار آب، خواص مکانیکی و رنگی آنها بررسی شد. بررسی ساختار فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA حاوی MMT و NCC نشان می‌دهد، در فیلم حاوی MMT ساختار بی‌شکل است و احتمالاً ساختار این فیلم به ساختار بین‌لایه‌ای نزدیک است. این موضوع نشان‌دهنده پخش مناسب دو جزء ماتریس و پرکننده در هم است. افزودن MMT باعث افزایش استحکام کششی نهایی از ۴/۲ تا ۴/۶۱ MPa می‌شود، در حالی که افزودن NCC هیچ اثری بر استحکام کششی نهایی فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA-NCC ندارد. افزودن نانوذرات MMT و NCC در غلاظت ۷٪ اثر معنی‌داری در سطح احتمال ۵٪ روی SB ندارد. با افزودن MMT و NCC درصد انحلال‌پذیری فیلم PS-PVA از ۲۳/۵۶٪ به ترتیب به ۱۱/۷۵ و ۱۸/۸٪ در دو فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA حاوی MMT و NCC می‌رسد. مقایسه بین WVP و فیلم زیست نانوکامپوزیت PS-PVA حاوی MMT و NCC نشان می‌دهد، اثر بیشتری بر کاهش WVP نسبت به NCC دارد. با مقایسه بین خواص مکانیکی و نفوذپذیری فیلم‌های زیست نانوکامپوزیت PS-PVA حاوی MMT و NCC، این طور نتیجه‌گیری می‌شود، MMT در سطح ۷٪ اثر بخش تر از NCC است و این امر به بیشتر بودن نسبت منظر و در نتیجه بیشتر بودن ناحیه بین سطحی بین ماتریس و نانوذرات و افزایش تعداد برهم‌کنش‌های بین ماتریس و MMT در مقایسه با NCC نسبت داده می‌شود که در نتیجه این امر با توجه به ساختار به دست آمده در XRD می‌توان احتمال داد، MMT پراکنش بهتری در داخل ماتریس پلیمر نسبت به NCC نشان می‌دهد. مقایسه خواص رنگی برای دو فیلم زیست نانوکامپوزیت نشان می‌دهد، افزودن نانوذرات در غلاظت ۷٪ اثری بر شفافیت فیلم PS-PVA ندارد، ولی زردی فیلم PS-PVA را افزایش می‌دهد.

مراجع

1. Takahashi Y., *Cellulose Nanoparticles: A Route from Renewable Resources to Biodegradable Nanocomposites*, PhD Thesis, State University of New York, College of Environmental Science and Forestry, 2007.
2. Kalambur S. and Rizvi S.S.H. An Overview of Starch based Plastic Blends from Reactive Extrusion. *J. Plast. Film Sheeting*, **22**, 39-58, 2006.
3. Davis G. and Song J.H., Biodegradable Packaging based on Raw Materials from Crops and their Impact on Waste Management, *Indust. Crops Product.*, **23**, 147-161, 2006.
4. Kvien I., Sugiyama J., and Votrubec M., Characterization of Starch based Nanocomposites, *J. Mater. Sci.*, **42**, 8163-8171, 2007.
5. Cao X., Chen Y., Chang P.R., Stumborg M., and Huneault M.A., Green Composites Reinforced with Hemp Nanocrystals in Plasticized Starch, *J. Appl. Polym. Sci.*, **109**, 3804-3810, 2008.
6. Bondeson D., *Biopolymer-based Nanocomposites: Processing and Properties*, PhD Thesis, Norwegian University of Science

- and Technology, Faculty of Engineering Science and Technology, Department of Engineering Design and Materials, 2007.
7. Gacitua W.E., Ballerini A.A., and Zhang J., Polymer Nanocomposites: Synthetic and Natural Fillers a Review, *Cienc. Technol.*, **7**, 59-178, 2005.
 8. Dufresne A. and Belgacem M.N., Cellulose Reinforced Composites: from Micro to Nanoscale, Overview, *Polimeros: Cienc. Technol.*, **1-10**, 2010.
 9. Okamoto M., *Handbook of Biodegradable Polymeric Materials and their Applications*, ACS, USA, **1**, 1-45, 2005.
 10. Whan Rhim J., Natural Biopolymer based Nanocomposite Films for Packaging Applications, *Food Sci. Nutrit.*, **47**, 411-433, 2007.
 11. Kumar P., *Development of Bionanocomposite Films with Enhanced Mechanical and Barrier Properties Using Extrusion Processing*, PhD Thesis, Faculty of North Carolina State University, 2009.
 12. Petersson L. and Oksman K., Biopolymer based Nanocomposites: Comparing Layered Silicates and Microcrystalline Cellulose as Nanoreinforcement, *Compos. Sci. Technol.*, **66**, 2187-2196, 2006.
 13. Filson P.B. and Dawson Andoh B.E., Sono Chemical Preparation of Cellulose Nanocrystals from Lignocellulose Derived Materials, *Bioresource Technol.*, **100**, 2259-2264, 2009.
 14. De Jesus Silva D. and Dalmedia M.L.O., Cellulose Whiskers, *O PAPEL*, **80**, 34-52, 2009.
 15. Mathew A.P., Thielemans W., and Dufresne A., Mechanical Properties of Nanocomposites from Sorbitol Plasticized Starch and Tunicin Whiskers, *J. Appl. Polym. Sci.*, **109**, 4065-4074, 2008.
 16. Roohani M., Habibi Y., Belgacem Naceur M., Ebrahim G., Karimi A.N., and Dufresne A., Cellulose Whiskers Reinforced Polyvinyl Alcohol Copolymers Nanocomposites, *Eur. Polym. J.*, **44**, 2489-2498, 2008.
 17. Cyrus V.P., Manfredi L.B., Ton-That M., and Vazquez A., Physicochemical and Mechanical Properties of Thermoplastic Starch/Montmorillonite Nanocomposite Films, *Carbohyd. Polym.*, **73**, 55-63, 2008.
 18. Almasi H., Ghanbarzadeh B., and Entezami A.A., Physicochemical Properties of Starch CMC Nanoclay Biodegradable Films, *Int. J. Biolog. Macromol.*, **46**, 1-5, 2010.
 19. Cao X., Chen Y., Chang P.R., Muir A.D., and Falk G., Starch-based Nanocomposites Reinforced with Flax Cellulose Nanocrystals, *eXPRESS Polym. Latt.*, **2**, 502-510, 2008.
 20. Chang P.R., Ruijuan J., Zheng P., Yu J., and Ma X., Preparation and Properties of Glycerol Plasticized Starch (GPS) Cellulose Nanoparticle (CN) Composites, *Carbohyd. Polym.*, **79**, 301-305, 2010.
 21. ASTM. Standard Test Methods for Water Vapor Transmission of Material, E96-95. Annual Book of ASTM, Philadelphia, PA: American Society for Testing and Materials, 1995.
 22. ASTM, Standard Test Methods for Tensile Properties of Thin Plastic Sheeting, D882-91. Annual Book of ASTM, Philadelphia, PA: American Society for Testing and Materials, 1996.
 23. Gontard N., Duchez C., Cuq B., and Guilbert S., Edible Composite Films of Wheat Gluten and Lipids: Water Vapour Permeability and other Physical Properties, *Food Sci. Technol.*, **29**, 39-50, 1994.
 24. Bolin H.R. and Huxsoll C.C., Control of Minimally Processed Carrot (*Ducus carota*) Surface Discoloration Caused by Abrasion Peeling, *J. Food Sci.*, **56**, 416-418, 1991.
 25. Tang, X., *Use of Extrusion for Synthesis of Starch Clay Nanocomposites for Biodegradable Packaging films*, Thesis for Degree of Philosophy Doctor, Food Science Institute, College of Agriculture, Kansas State University, Manhattan, Kansas, 2008.
 26. Tang X., Alavi S., and Herald T.J., Barrier and Mechanical Properties of Starch-Clay Nanocomposite Films, *Cereal Chem.*, **85**, 433-439, 2008.
 27. Ray S., Quek S.Y., Easteal A., and Chen X.D., The Potential Use of Polymer Clay Nanocomposites in Food Packaging, *Int. J. Food Eng.*, **2**, 2006.
 28. Park H.M., Environmentally Friendly Polymer Hybrids Part I. Mechanical, Thermal, and Barrier Properties of Thermoplastic Starch/Clay Nanocomposites, *J. Mater. Sci.*, **38**, 909-915, 2003.
 29. Chen Y., Cao X., Chang P.R., and Huneault M.A., Comparative Study on the Films of Polyvinyl Alcohol Pea Starch Nanocrystals and Polyvinyl Alcohol Native Pea Starch, *Carbohyd. Polym.*, **73**, 8-17, 2008.
 30. Ghanbarzadeh B., Almasi H., and Entezami A.A., Physical Properties of Edible Modified Starch/Carboxymethyl Cellulose Films, *Innovative Food Sci. Emerg. Technol.*, **11**, 697-702, 2010.
 31. Paralikar S.A., Simonsen J., and Lombardi J., Polyvinyl Alcohol Cellulose Nanocrystal Barrier Membranes, *J. Membr. Sci.*, **320**, 248-258, 2008.

32. Sanchez-Garcia M.D., Gimenez E., and Lagaron J.M., Morphology and Barrier Properties of Solvent Cast Composites of Thermoplastic Biopolymers and Purified Cellulose Fibers, *Carbohyd. Polym.*, **71**, 235-244, 2008.
33. Svagan A.J., Hedenqvist M.S., and Berglund L., Reduced Water Vapour Sorption in Cellulose Nanocomposites with Starch Matrix, *Compos. Sci. Technol.*, **69**, 500-506, 2009.
34. Park H.W., Li X., Jin C.Z., Park C.Y., Cho W.J., and Ham C.S., Preparation and Properties of Biodegradable Thermoplastic Starch/Clay Hybrids, *Macromol. Mater. Eng. J.*, **287**, 553-558, 2002.

Archive of SID