جذب آفت کش های اور گانوفسفرهی پاراتیون و کلرپیریفوس با نانولوله های بور نیترید دوپه شده با آهن؛ یک مطالعهی نظری

داود فرمان زاده* ، حمید رضایینژاد

بابلسر، دانشگاه مازندران، دانشکده شیمی، گروه شیمیفیزیک

تاریخ دریافت: ۹۴/۱۲/۱۲ تاریخ تصحیح:۹۵/۰۸/۱۹ تاریخ پذیرش: ۹۵/۱۰/۱۸

چکیدہ

در این کار، با استفاده از روش نظریه تابعی چگالی محاسباتی و مفهومی، برهمکنش دو اورگانوفسفره پاراتیون و کلرپیریفوس با نانولولههای بور نیترید صندلی و زیگزاگ و مشتقات دوپه شدهی آنها با آهن در فازهای گازی و آبی مطالعه شده است. با توجه به اهمیت برهمکنشهای واندروالس در جذب پاراتیون و کلرپیریفوس بر سطح نانولولههای بور نیترید ذکر شده علاوه بر محاسبهی انرژی همپوشانی، تصحیح پراکندگی با استفاده ازروش Grimme نیز انجام شد. نتایج نشان میدهند که سهم برهمکنش واندروالس در انرژی جذب بطور قابل ملاحظه بزرگ است. علاوه بر آن معلوم شد، مشتقات دوپه شدهی نانولولهها نسبت به نانولولههای پایه، بخصوص نانولولههای صندلی جذب بطور قابل ملاحظه بزرگ است. علاوه بر آن معلوم شد، مشتقات دوپه نانولولههای دوپه شده قرار گیرد، قابلیت نانولوله برای جذب پاراتیون و کلرپیریفوس افزایش مییابد.

واژگان كليدى: پاراتيون، كلرپيريفوس، نانولوله بور نيتريد، نظريه تابعى چگالى، برهم كنشهاى واندروالس.

۱-مقدمه

مقابله با آفات در محیط کار و زندگی انسان بخصوص در کشاورزی یکی از دغدغههای همیشگی او بوده است. کنترل آفات، برای حفاظت از منابع غذایی از اصلیترین دلایل بکارگیری آفتکشها است. ترکیبات اورگانوفسفره بزرگترین و متنوعترین گروه از آفتکشهایی هستند که در چند دههی گذشته بطور گسترده مورد استفاده قرار گرفتهاند. با وجود اهمیت این سموم در دفع آفات، به علت عدم امکان کنترل مقادیر اضافی این سموم، خود منشاء آسیبهای زیست محیطی و بهداشتی برای انسان و موجودات زندهی دیگر هستند. مقادیر اضافی این سموم، خود منشاء آسیبهای زیست محیطی و بهداشتی برای کنند. آلوده شدن منابع آب، بخصوص آب آشامیدنی منشاء عوارض زیادی برای سلامت انسان است [۲و۲]. معمول ترین نحوهی عملکرد آفت کشهای اور گانوفسفره در جهت از بین بردن آفات، مهار بر گشت ناپذیر آنزیمهای کولین استراز میباشد. مهار استیل کولین استراز در محلهای کولینرژیک در سیستمهای عصبی منجر به تجمع استیل کولین در سیناپسها و در نتیجه اختلال در انتقال پیام در سیستمهای عصبی محیطی و مرکزی میشود [۳]. این سموم با همین سازوکار در بدن

انسان و موجودات زندهی دیگر عمل میکنند [۶]. این سموم از طریق استشمام، بلع و تماس پوستی میتوانند وارد بدن موجودات زنده از جمله انسان شوند.

*.**نویسنده مسئوول**: دانشیار شیمیفیزیک، گروه شیمیفیزیک، دانشکده شیمی، دانشگاه مازندران، بابلسر، ایران

جذب آفت کشهای اور گانوفسفرهی پاراتیون و کلرپیریفوس با ...

فرمانزاده و رضایینژاد

کلرپیریفوس و پاراتیون از جمله سموم اورگانوفسفرهای هستند که برای کنترل آفات درختان میوه و غلات و همینطور برای مقابله با آفات بیماریزای چهارپایان مورد استفاده قرار می گیرند. با توجه با آثار مخرب این سموم برای انسان و محیط زیست، برای یافتن روشی بهینه جهت حذف مقادیر اضافی این ترکیبات از طبیعت بعضی تحقیقهای تجربی صورت گرفته است [۱۱- ۷]. اما تعداد مطالعات نظری صورت گرفته در این مورد کم است [۱۲].

يافتن يک فيلتر يا جاذب مناسب براي انواع آلايندهها هميشه از موضوعات مورد علاقه محققين بوده است. از جمله موادي كه قابلیت بررسی، به عنوان جاذب انواع آلایندهها را دارند، نانوساختارهای بور نیترید بخصوص نانولولههای آنها میباشند. بسیاری از خواص منحصر به فرد نانولولههای بور نیترید مانند مقاومت حرارتی و شیمیایی بالا، پایداری در برابر اکسایش، هدایت حرارتی زیاد و غیره، برای این مواد و مشتقات دوپه شده آنها قابلیتهای کاربردی زیادی ایجاد میکنند. مطالعات زیادی در زمینهی کاربردهای این مواد به عنوان حسگرهای زیستی، ذخیره کنندههای گاز، کاتالیزورها و جاذبهای مولکولی صورت گرفته است. در راستای تقویت هدفمند ساختار الکترونی نانولولههای بور نیترید روشهایی همچون به کار بردن میدان الکتریکی [۱۳و۱۴]، دوپه کردن [۱۷–۱۵]، عاملدار کردن [۱۸] و غیره توسعه داده شدهاند. مطالعهی کاربردهای نانولولههای کربنی در زمینهی جذب بسیاری از مواد معدنی و آلی، پایهای برای جستجوی کاربردهای مشابه برای نانوساختارهای بور نیترید شد. بعضی از مطالعات انجام شده برای نانولولههای کربنی در زمینهی جذب مواد عبارتند از: جذب یونهای سنگین توسط نانولولهی کربنی پوشانده شده توسط ۲–((۳–سیلیل پروپیل ایمینو) متیل) فنول [۱۹]، جذب تالیم از نمونههای حقیقی توسط نانولولههای کربنی مغناطیسی اصلاح شده [۲۰]، و همینطور به عنوان حامل داروی ضد سرطانی جمسیتابین [۲۱]. بررسی نانوساختارهای بور نیترید مشخص کرد که این مواد برای سیستمهای زنده زیانآور نیستند [۲۲]. به همین دلیل در زمینهی ا اهداف پزشکی و کاربردهای بیولوژیکی دارای اهمیت بوده و سازگاری بیولوژیکی خوبی در غلظتهای مناسب برای کاربردهای دارویی دارند [۲۳]. همچنین این مواد در زمینهی جذب بعضی آلایندهها بطور نظری مورد مطالعه قرار گرفتند. به عنوان مثال، نانولولههای بور نیترید دوپه شده با آهن و آلومینیوم به ترتیب برای جذب پنتاکلروفنول و اتیل استیلن مورد ارزیابی قرار گرفتند [۲۴و۲۵]. در این تحقیق، قابلیت نانولولههای دوپه شده با آهن برای جذب آفتکشهای پاراتیون و کلرپیریفوس مورد مطالعه قرار گرفته است.

۲- روش محاسباتی و زمینه نظری تحقیق

در این تحقیق ساختار دو ترکیب اورگانوفسفرهی پاراتیون و کلرپیریفوس، نانولولههای بور نیترید (BNNT) با کایرالیتهی صندلی (۶و۶) و زیگزاگ (۰و۱۰)، مشتقات دوپه شدهی آنها با اتم آهن (FeBNNT) و کمپلکسهای نانولوله-اورگانوفسفره به کمک نرم افزار DMol³ طراحی و سپس از نظر ساختار هندسی و ساختار الکترونی بهینه شدند. همهی محاسبات به صورت

تمام الکترونی در چارچوب تقریب گرادیان تعمیم یافته (GGA) با تابعی PBE برای ارزیابی انرژی همبستگی-تبادلی [۲۶] صورت گرفته است. از توابع عددی دوگانهی قطبش پذیر (DNP) و شعاع قطع ۴/۶ ۸ برای اوربیتال ها استفاده شد. با توجه به ساختار تناوبی نانولوله های بور نیترید، از شرایط متناوب استفاده شد که یاختهی بسیط با ابعادی معادل ۴/۵۸ × ۳۵۸ × ۸۵۳ برای نانولوله یور نیترید زیگزاگ (۰ و ۱۰) و ۲۶/۱۲۸ × ۳۵۸ × ۳۵۸ برای نانولولهی صندلی (۶ و ۶) به کار رفت. در همهی محاسبات برای تعیین ناحیهی اول بریلوین از شبکهی نقاط k بصورت ۳ × ۱ × ۱ که به روش Monkhorst pack به دست میآید، استفاده شده است [۲۷]. تعداد اتمهای بکار رفته در هر یاخته، هم برای شکل صندلی و هم برای شکل زیگزاگ برابر ۲۴۰ (۱۲۰ اتم بور و ۱۰ اتم نیتروژن) است. و همین طور کایرالیتهی نانولوله ها طوری انتخاب شدند که قطر آنها تا حد امکان به هم نزدیک باشد.

برای محاسبه یا انرژی آب پوشی همه ی گونه های شیمیایی مورد مطالعه در این تحقیق، از روش حلال پوشی شبه رسانا (COSMO) استفاده شده است [۲۸]. از آنجاییکه سطح تماس اور گانوفسفره های پاراتیون و کلر پیریفوس در جذب با نانولوله های بور نیترید قابل ملاحظه بوده و برهم کنش های واندروالس نقش مهمی در برقراری جاذبه ایفا می کنند، از این و از مدل Grimme برای تصحیح برهم کنش های ناشی از پراکندگی استفاده شده است [۲۹]. طرح بکار رفته در مدل Grimme، انرژی پراکندگی را از رابطه ی زیر به دست می آورد:

$$E_{disp} = -s_6 \sum_{i=1}^{N-1} \sum_{j=i+1}^{N} \frac{c_{ij}^{ij}}{R_{ij}^6} f_{dmp}(R_{ij}) \tag{1}$$

که در آن ₅6 R_{ij} ،N و C₆^{ij} به ترتیب ضریب مقیاسبندی کلی، تعداد اتم، فاصلهی بین مولکولی و ضرایب پراکندگی را برای هر دو اتم بیان میکنند. تابع میرایی fdmp برای ممانعت از محاسبهی برهم کنش واندروالس در فاصلهای که پیوند تشکیل میشود به کار میرود و به صورت زیر تعیین میشود:

$$f_{dmp}(\mathbf{R}) = \frac{1}{1 + e^{-d(\frac{\mathbf{R}}{s_{\mathbf{R}}R_0} -)}} \tag{(Y)}$$

که در آن d، s_R و R₀ به ترتیب پارامتر میرایی، ضریب مقیاس بندی و مجموع شعاع واندروالس اتمی را بیان میکنند. انرژی جذب اورگانوفسفرههای پاراتیون و کلرپیریفوس بر روی نانولولههای بور نیترید و مشتقات دوپه شدهی آنها با آهن، از رابطهی ۳ محاسبه می شود.

$$E_{ad} = E_{NT-OP} - (E_{NT} + E_{OP}) \tag{(Y)}$$

در این رابطه Ead، انرژی جذب، ENT-OP، انرژی کل کمپلکس نانولوله و اور گانوفسفره، ENT، انرژی کل نانولوله و EOF، انرژی کل اور گانوفسفره میباشند. با توجه به اینکه انرژی کمپلکسهای اور گانوفسفره-نانولوله در فاز گازی هم تحت تأثیر همپوشانی توابع

جذب آفتکشهای اورگانوفسفرهی پاراتیون و کلرپیریفوس با ...

موج (همپوشانی اوربیتالها) و هم تحت تأثیر برهمکنشهای واندروالسی قرار دارد، میتوان انرژی جذب را به صورت مجموع این سهمها به صورت زیر بیان کرد:

$$E_{ad} = E_{ov} + E_{vdW}$$
(*)

که در آن E_{vdw} و E_{vdw} به ترتیب انرژیهای همپوشانی و انرژی برهم کنش واندروالس هستند.

در فاز محلول علاوه بر انرژیهای همپوشانی و برهمکنش واندروالس، تغییر انرژی حلال پوشی (ΔE_{sol}) نیز از عوامل مؤثر بر انرژی جذب میباشد که هر کدام به صورت جداگانه به صورت زیر بیان میشوند.

$$E_{ad} = E_{ov} + E_{vdW} + \Delta E_{sol} \tag{(a)}$$

یکی از روشهای بررسی نظری فعالیت گونههای شیمیایی استفاده از توصیف کنندههای کوانتومی مبتنی بر نظریهی تابعی چگالی است. در این مبحث که شاخهای از روش تابعی چگالی به نام نظریهی تابعی چگالی مفهومی^۱ میباشد، تعریفهای واضحی برای مفاهیم شیمیایی که قبلاً شناخته شده بودند، مانند الکترونگاتیوی، ارائه میشود. پل ارتباطی بین DFT محاسباتی و DFT مفهومی، کمیت بسیار مهمی به نام پتانسیل شیمیایی الکترونی^۲ است. پتانسیل شیمیایی الکترونی را می-توان به صورت مشتق جزیی انرژی سیستم نسبت به تعداد الکترونها در پتانسیل خارجی ثابت نوشت:

$$\mu = \left(\frac{\partial E}{\partial N}\right)_{\nu(r)} \tag{9}$$

با توجه به رابطهی مشابهای که ایکوفسکی و مارگراو^۳ برای الکترونگاتیوی به دست آوردند [۳۰]، و با کمک تعریف مولیکن برای الکترونگاتیوی، پتانسیل شیمیایی را میتوان با عبارت سادهتر زیر نوشت:

$$\mu = -\frac{(I+A)}{2} \tag{Y}$$

که در آن I و A به ترتیب انرژی یونش و انرژی الکترونخواهی هستند که معادل قرینهی انرژی بالاترین اوربیتال مولکولی اشغال شده^۴ و قرینهی انرژی پایینترین اوربیتال مولکولی اشغال نشده^۵ میباشند. هر چه اختلاف این دو کمیت (شکاف انرژی، E_g) کوچکتر باشد دلالت بر فعالیت شیمیایی بیشتر گونهی مورد مطالعه دارد.

 $E_{g} = E_{LUMO} - E_{HOMO}$ (A)

8 _____

¹ conceptual density functional theory

² electronic chemical potential

³ Iczkowski and Margrave

⁴ Highest occupied molecular orbital (HOMO)

⁵ Lowest unoccupied molecular orbital (LUMO)

یکی دیگر از توصیف کنندههای کوانتومی، نرمی شیمیایی^۱ (S) است. این کمیت میزان سهولت تغییر در آرایش الکترونی یک گونهی شیمیایی را مشخص میکند و هرچه بزرگتر باشد فعالیت شیمیایی گونهی مورد نظر بیشتر خواهد بود. این توصیف کننده از رابطهی زیر به دست میآید:

$$S = \frac{2}{(I-A)} \tag{9}$$

برای ارزیابی فعالیت شیمیایی جایگاههای مختلف یک مولکول روشهای نظری مختلفی ارائه شده است. در سالهای اخیر روشی مبتنی بر بار اتمی هیرشفلد^۲ ، به عنوان کمیتی برای ارزیابی فعالیت موضعی گونههای شیمیایی، مطرح شد. بر اساس این روش که توسط Liu و همکارانش ارائه شد میتوان با استناد به بار اتمی هیرشفلد جایگاههای اتمی فعال تر را برای حملهی الکتروندوستی و هستهدوستی شناسایی کرد. آنها توانستند بین بار اتمها و یک مقیاس تجربی از تمایلات الکتروندوستی و هسته دوستی یک رابطهی خطی پیدا کنند [۳۱و۳۲]. بر این اساس در این تحقیق نیز از بار هیرشفلد برای تعیین جایگاههای مستعدتر برای حملهی هستهدوستی و الکتروندوستی در مولکولهای اورگانوفسفرهی مورد مطالعه، استفاده شده است.

۳- بحث و نتیجه گیری

۳-۱- اورگانوفسفرههای پاراتیون و کلرپیریفوس

پاراتیون و کلرپیریفوس استرهای تیوفسفریک اسید هستند. این ترکیبات اورگانوفسفرههایی از نوع تیون با پیوند (P=S) می-باشند که پس از جذب در بدن ابتدا به یک اکسون با پیوند (P=O) تبدیل می شوند. اکسون های حاصل منشاء عوارض نامطلوب در بدن هستند.

ساختار هندسی پاراتیون و کلرپیریفوس هم در فاز گازی و هم در فاز محلول به روش DFT/PBE بهینه شدند که در شکل ۱ فرمول ساختاری و ساختار بهینه شده ی آنها در فاز گازی نشان داده شده است. انرژی حلالپوشی برای پاراتیون و کلرپیریفوس در فاز آبی با استفاده از روش COSMO محاسبه شد. نتایج نشان داد که حلالپوشی، پاراتیون و کلرپیریفوس را به ترتیب ۱۱۰/۳۳ - و ۲۳/۹۹ - کیلوژول بر مول پایدارتر می کند. برای ارزیابی فعالیت شیمیایی کلی پاراتیون و کلرپیریفوس، انرژیهای بالاترین اوربیتال مولکولی اشغال شده (HOMO)، پایینترین اوربیتال مولکولی اشغال نشده (LUMO)، مقادیر شکاف انرژی (Eg) و نرمی شیمیایی (S) محاسبه شده و در جدول ۱ گزارش شدهاند. نتایج این جدول نشان می دهد که هم در فاز گازی و گرفت که پاراتیون تا حدودی فعال تر از کلرپیریفوس است.

¹ Chemical softness

² Hirshfeld

فرمانزاده و رضایینژاد



شکل ۱: ساختار بهینه شده و فرمول ساختاری پاراتیون و کلرپیریفوس. شمارهها مربوط به اتمهای ذکر شده در جدول ۲ میباشند.

اراتيون	ډ	كلرپيريفوس		معتناه كمعند فيرمعت
فاز گازی	فاز آبی	فاز گازی	فاز آبی	توطيف فتتناه تواموهي
-8/194	-8/391	-۵/۹V۴	-8/88 ·	انرژی HOMO
-٣/۵۲·	-٣/٨٩۴	-7/818	-7/877	انرژی LUMO
7/87 £	४/४९४	۳/۳۵۶	3/012	(E_g) شکاف انرژی
• /¥¥X	۰/۸۰ ۱	۰/۵۹۶	•/۵۵۸	نرمی شیمیایی(S)

جدول ۱: بعضی از توصیف کننده های کوانتومی پاراتیون و کلرپیریفوس در فاز گازی و فاز آبی بر حسب eV.

همانطور که در بخش قبلی (بخش ۲) اشاره شد بار هیرشفلد، یکی از کمیتهای مناسب برای تعیین جایگاههای فعال تر برای حملهی هستهدوستی یا الکتروندوستی میباشد. از اینرو بار هیرشفلد اتمهای دو اورگانوفسفره محاسبه و مورد بررسی قرار گرفتند، مقادیر بزرگتر از ۰/۱ برای اتمهای پاراتیون و کلرپیریفوس در جدول ۲ آورده شده است. بررسی دادههای این جدول نشان میدهد که اتمهای اکسیژن، گوگرد و کربنهای انتهایی گروههای اتیل دارای بیشترین بار جزیی منفی هستند. بنابراین، تمهای فعال ترین مولکولها محسوب میشوند. اما اتمهای نیتروژن گروه نیترو و فسفر از اتمهای دو ایرگانوفسفره محاسبه و مورد بررسی قرار گرفتند، مقادیر بزرگتر از ۰/۱ برای اتمهای پاراتیون و کلرپیریفوس در جدول ۲ آورده شده است. بررسی دادههای این جدول نشان میدهد که اتمهای اکسیژن، گوگرد و کربنهای انتهایی گروههای اتیل دارای بیشترین بار جزیی منفی هستند. بنابراین، آتمهای ذکر شده فعال ترین جایگاههای هسته دوست این مولکولها محسوب میشوند. اما اتمهای نیتروژن گروه نیترو و فسفر از گروه تیوفسفات با بیشترین بار جزیی مثبت فعال ترین جایگاههای الکترون دوست هستند.

	پاراتيون			كلرپيريفوس	
فاز گازی	فاز آبی	اتمها	فاز گازی	فاز آبی	اتمها
٠/٢٠۵	• / Y • Y	N (9)	-•/ \ ٣٨	-•/۱۳۹	N (1)
-•/144	-•/144	O (12)	•/110	•/110	C (2)
-•/\ \ \	-•/٢١٢	O (13)	-•/1۴1	-•/١۴٣	O (7)
-•/\ \ \T	-•/711	O (14)	•/۴١٣	•/4•9	P (12)
•/۴١•	٠/۴٠٩	P (15)	-•/\ \ \	-•/١٧٢	O (13)
-•/221	-•/٣•١	S (16)	-•/١۵٢	-•/\ \ •	O (14)
-•/۱۵ λ	-•/١٧١	O (17)	-•/***	-•/298	S (15)
-•/\ ۵ ۵	-•/١۴٨	O (18)	-•/ \ •۶	-•/١•۴	C (17)
-•/ \ •&	-•/ \• ۲	C (20)	-•/ \ •۴	-•/ \• ٢	C (19)
-•/ \ •٣	-•/1•۲	C (22)			

جدول ۲: بار هیرشفلد اتمها برای دو ترکیب اورگانوفسفره. شمارهی اتمها منطبق بر ساختار نشان داده شده در شکل ۱ است و برای اختصار مقادیر بزرگتر از ۰/۱ آورده شده است.

با توجه به اینکه اتمهای دارای بار منفی سطحیتر و اتمهای دارای بار مثبت عمقیترند، در مجموع پاراتیون بیشتر به عنوان یک هستهدوست شناخته میشود. البته بیشترین بار منفی متعلق به اتم گوگرد است. پس میتوان نتیجه گرفت که فعالترین جایگاه پاراتیون به عنوان یک هستهدوست اتم گوگرد میباشد. به طور مشابه با مقایسهی بارهای اتمی هیرشفلد اتمهای کلرپیریفوس معلوم میشود که این ترکیب نیز مانند پاراتیون به طور عمده یک هستهدوست است. بارهای اتمی منفی موجود بر اتم نیتروژن حلقه و همینطور اتمهای اکسیژن و گوگرد در گروه تیوفسفات جایگاههای مناسبی برای حملههای الکتروندوستی میباشند.

۲-۳- نانولولههای بورنیترید و مشتقات دوپه شده آنها با آهن

نانولولههای بور نیترید با کایرالیتهی زیگزاگ (۰ و ۱۰) و صندلی (۶ و۶) با طول تقریبی به ترتیب برابر ۲۵Å و ۲۶Å و مشتقات دوپه شده آنها با آهن مدلسازی شده و از نظر هندسی بهینه شدند. انرژی حلال پوشی با روش COSMO و انرژی اتصال اتم آهن در نانولولههای دوپه شده با استفاده از رابطهی ۱۰ محاسبه شده و در جدول ۳ گزارش شده است. انرژی اتصال برای اتم آهن از رابطهی زیر محاسبه می شود:

$$(1 \cdot)$$

$$E_b = E(FeBNNT) - [E(VBNNT) + E(Fe)]$$

که در آن (E(FeBNNT) (E(FeBNNT) و E(Fe) به ترتیب انرژیهای کل محاسبه شدهی نانولولهی دوپه شده، نانولولهی دوپه که در آن (E(FeBNNT) د (FeBNNT) و E(Fe) به ترتیب انرژیهای کل محاسبه شده ی دوپه کردن نانولولهی بور نیترید توسط شده پس از حذف آهن و اتم آهن میباشند. مقادیر منفی انرژی اتصال نشان میدهد که دوپه کردن نانولولهی بور نیترید توسط اتم آهن ای میباشند. مقادیر منفی انرژی اتصال نشان میدهد که دوپه کردن نانولولهی بور نیترید توسط شده پس از حذف آهن و اتم آهن میباشند. مقادیر منفی انرژی اتصال نشان میدهد که دوپه کردن نانولولهی بور نیترید توسط آتم آهن و اتم آهن میباشند. مقادیر منفی انرژی اتصال نشان میدهد که دوپه کردن نانولولهی بور نیترید توسط و به کمک نرم افزار VASP برابر VASP محاسبه شده است [۳۳].

(E_b) انرژی اتصال	انرژی حلالپوشی(E _{sol})	نانولوله
-	- <i>1 ۶</i> ۵/۳۷	(6,6)BNNT
$-1 \cdot \Upsilon \Lambda / \cdot \Upsilon$	-197/1•	(6,6)Fe(B)BNNT
-811/•0	-188/22	(6,6)Fe(N)BNNT
-	-188/80	(10,0)BNNT
-1.4./22	-198/30	(10,0)Fe(B)BNNT
-811/•0	-199/XY	(10,0)Fe(N)BBNT

جدول ۳: انرژی اتصال اتم آهن و انرژی حلال پوشی نانولولهها (kJ/mol)

در مقایسهی نانولولههای دوپه شده، ساختارهایی که در آنها اتم آهن جایگزین اتم بور شده (Fe(B)BNNT) نسبت به ساختارهایی که در آنها اتم آهن جایگزین اتم بررگ تری برای اتم آهن دارند. بناختارهایی که در آنها اتم آهن جایگزین اتم نیتروژن شده (Fe(N)BNNT)، انرژی اتصال بزرگ تری برای اتم آهن دارند. بنابراین نانولولههای دوپه شده بورجایگزین، پایدارتر از نانولولههای نیتروژنجایگزین هستند. انرژی حلالپوشی برای همهی نانولولههای دوپه شده، برای نانولولههای دوپه شده مده بورجایگزین، پایدارتر از نانولولههای نیتروژنجایگزین هستند. انرژی حلالپوشی برای همهی نانولولههای دوپه شده بورجایگزین، پایدارتر از نانولولههای نیتروژنجایگزین هستند. انرژی حلالپوشی برای همهی نانولولههای دوپه کردن اتم آهن در نانولولههای بور نانولولهها منفی است، اما برای نانولولههای دوپه شده منفی تر میباشد که نشان میدهد، دوپه کردن اتم آهن در نانولولههای بور نیترید حلالیت آنها را درآب افزایش میدهد.

با محاسبهی انرژیهای HOMO و LUMO برای همهی نانولولهها و با استفاده از روابط ۷ تا ۹، توصیف کنندههایی مانند شکاف انرژی، پتانسیل شیمیایی الکترونی و نرمی شیمیایی برای این ساختارها تعیین شده و در جدول ۴ گزارش شدهاند. بررسی دادههای این جدول نشان میدهد که دوپه کردن اتم آهن در ساختار نانولولههای بور نیترید به علت کاهش شکاف انرژی، فعالیت شیمیایی این مواد را بطور قابل ملاحظهای افزایش میدهد. همچنین افزایش پتانسیل شیمیایی الکترونی و افزایش نرمی شیمیایی برای گونههای دوپه شده نسبت به نانولولهی دوپه نشده دلالت بر افزایش فعالیت شیمیایی دارند.

al.t.:l:	(10,0)	(10,0)	(10,0)	(6,6)	(6,6)	(6,6)
ىتونونە	BNNT	Fe(B)BNNT	Fe(N)BBNT	BNNT	Fe(B)BNNT	Fe(N)BNNT
انرژی HOMO	- <i>۶</i> /۱۸۹	-۵/۳۹۴	- ۴ /۷۷۲	-8/184	$-\Delta/F\Delta T$	-4/141
انرژی LUMO	-2/112	-۴/۳۴۶	-٣/٣٧·	- ۱/۴ ۸ λ	-F/TTA	-٣/٢۶٢
شکاف انرژی(E _g)	4/•14	١/• ۴٨	1/4.7	4/848	1/114	1/479
پتانسیل شیمیایی الکترونی(µ)	-4/102	-¥/XY	-4/201	-۳/۸۱۱	_۴/۸۹۵	- 4/ • • ۲
نرمی شیمیایی(S)	•/۴۹١	١/٩٠٨	1/478	•/۴۳١	١/٢٩۵	١/٣۵٢

جدول ۴ : بعضی از توصیف کنندههای کوانتومی نانولولههای بور نیترید و مشتقات دوپه شده آنها در فاز گازی برحسب eV .

پتانسیل شیمیایی الکترونی و نرمی شیمیایی بزرگتر برای نانولولههای دوپه شدهی بور جایگزین نسبت به نانولولههای دوپه شدهی نیتروژن جایگزین، نشان میدهد که قرار گرفتن اتم آهن بجای اتم بور فعالیت شیمیایی را بیشتر افزایش میدهد. ۳-۳- جذب پاراتیون و کلرپیریفوس بر روی نانولولههای بور نیترید و مشتقات دوپه شده آنها با آهن اتم گوگرد از گروه تیوفسفات و اتمهای اکسیژن از گروه نیترو فعال ترین جایگاههای هستهدوست در پاراتیون هستند. از این رو دو جهت گیری مناسب پاراتیون برای ایجاد جاذبه با سطح نانولولهها، گروههای فسفات (opa-oso) و نیترو (par-NO) می-باشند. در کلرپیریفوس بارهای اتمی هیرشفلد، اتم گوگرد از گروه فسفات و بعضی از اتمهای حلقه مانند اتم نیتروژن را برای برهم کنش با سطح نانولوله مساعد نشان میدهند. بنابراین دو جهت گیری مناسب کلرپیریفوس برای ایجاد جاذبه با سطح نانولولهها، گروه تیوفسفات(on-oso) و حلقهی آروماتیک (ch-Ar)) میباشند.

در شکلهای ۲ و ۳ جهت گیریهای مختلف پاراتیون و کلرپیریفوس بر روی نانولولهی دوپه نشدهی بور نیترید و نمونههای دوپه شدهی آنها با آهن و همینطور سطوح همتراز بالاترین اوربیتال مولکولی اشغال شده و پایینترین اوربیتال مولکولی اشغال نشده به همراه انرژی آنها برحسب الکترون ولت نشان داده شدهاند. e) Eg = 0.423

(6,6)Fe(B)BNNT-par-NO₂

i) Eg = 0.695

(6,6)Fe(N)BNNT-par-NO₂

فرمانزاده و رضایینژاد جذب آفت کشهای اور گانوفسفرهی پاراتیون و کلر پیریفوس با ... a) Eg = 2.264 b) Eg = 2.404c) Eg = 2.252d) Eg = 2.622 (6,6)BNNT-par-NO₂ (10,0)BNNT-par-NO₂ (6,6)BNNT-par-oso (10,0)BNNT-par-oso

g) Eg = 0.645 h) Eg = 1.138(6,6)Fe(B)BNNT-par-oso (10,0)Fe(B)BNNT-par-NO₂ (10,0) Fe(B)BNNT-par-oso



l) Eg = 0.571j) Eg = 0.552 k) Eg = 0.627(6,6)Fe(N)BNNT-par-oso (10,0)Fe(N)BNNT-par-NO₂ (10,0)Fe(N)BNNT-par-oso

شکل ۲: جهت گیریهای متفاوت پاراتیون بر سطح نانولولههای بور نیترید زیگزاگ (۱۰و۱۰) و صندلی (۶و۶) و مشتقات دوپه شدهی آنها به همراه سطوح HOMO و LUMO (به ترتيب چپ و راست برای هر زوج) و شکاف انرژی برحسب الکترون ولت در فاز گازی.

f) Eg = 1.039

در مقایسهی کمپلکسهای اورگانوفسفره-نانولولههای دوپه نشده (BNNT-OP)، مشاهده می شود که برای کمپلکسهای پاراتیون-نانولوله، سطوح HOMO بر روی نانولوله و سطوح LUMO بر روی پاراتیون قرار می گیرند (شکل ۲)، درصورتیکه برای کمپلکسهای متناظر با کلرپیریفوس سطوح HOMO و LUMO هر دو به طور عمده بر روی کلرپیریفوس پراکنده می شوند (شکل ۳). از طرف دیگر این سطوح، بخصوص نوع HOMO در کمیلکسهای اورگانوفسفره-نانولولهی دویه شده با آهن (FeBNNT-OP) هم بر روی اتم آهن از نانولوله و هم بر روی مولکول اور گانوفسفره پراکنده شدهاند (شکلهای ۲و۳)، که دلالت بر همپوشانی بیشتر تابع موج مولکول اور گانوفسفره با تابع موج نانولوله و برهم کنش قوی تر دارد.

www.SID.ir



شکل ۳: جهتگیریهای متفاوت کلرپیریفوس بر سطح نانولولههای بور نیترید زیگزاگ (۱۰و۱۰) و صندلی (عوع) و مشتقات دوپه شدهی آنها با آهن به همراه سطوح HOMO و LUMO (به ترتیب چپ و راست برای هر زوج) و شکاف انرژی برحسب الکترون ولت در فاز گازی.

تفاوت شکافهای انرژی برای زوج کمپلکسهایی که تفاوت آنها در جهت گیری مولکول اور گانوفسفره بر روی نانولوله می-باشد (زوج کمپلکسهای معادل)، محسوس است و انتظار میرود که کمپلکس با شکاف انرژی بزرگ تر پایدارتر باشد. انرژی جذب بزرگ تر برای اکثر این کمپلکسها (جدول ۵) دلالت بر پایداری بیشتر آنها دارد. این نتیجه گیری در شکل ۲ برای زوج-های (a,b)، (c,d)، (c,d) و (a,b) و در شکل ۳ برای زوجهای (e,f)، (a,b)، (i,j) و (i,j) قابل مشاهده است. البته در بقیهی موارد فرمانزاده و رضایینژاد

روند ذکر شده مشاهده نمی شود، هرچند شکاف انرژی و انرژی های جذب در زوج کمپلکس های معادل اختلاف قابل ملاحظهای

ندارند.

جدول ۵: انرژیهای جذب (E_{ad})، برهم کنش واندوالسی (E_{vdw}) و همپوشانی (E_{ov}) بر حسب kJ/mol و همینطور بار مبادله شده بین جذب شونده و جاذب (Q_T)، در جذب پاراتیون و کلرپیریفوس از دو جهت متفاوت بر روی سطح نانولولههای بور نیترید و مشتقات دوپه شدهی آنها با آهن

		جهت گیریهای متفاوت پاراتیون و کلرپیریفوس بر روی			ېريفوس بر روی نانولولەھا			
نانولولەھا	دمیتھا _	chl-Ar	chl-oso	par-NO ₂	par-oso			
	E_{ad}	- 1/90	-98/14	-18/18	-AV/٣۶			
	E_{vdW}	-24/20	-1•7/43	$-1 m{arsigma}/\Lambda\Lambda$	$-1 \cdot \Delta/1V$			
(6,6)BINN I	$E_{\rm ov}$	۲/۷۰	<i>۶</i> /۲٩	• /۶٩	١٧/٨١			
	QT	•/١٢٢	•/141	•/•۶٩	•/\•\			
	E_{ad}	-V•/9Y	$-1 \Delta S/TV$	-117/78	- 1 F • / Y A			
	E_{vdW}	- 14.	-X 1/FV	$-\mathbf{r}\cdot/\mathbf{\Delta r}$	$-\Delta$ ۹/۸۷			
(6,6)Fe(B)BNNI	$E_{\rm ov}$	٣/•٨	- Y \$/٩•	-97/TW	- A •/٩١			
	QT	•/۲۵۸	• /47 1	٠/١٩٣	•/٣۶V			
	E_{ad}	$-\lambda \cdot / \omega$	- 1 48/ 13	-188/88	-176/08			
	E_{vdW}	-99/FV	-1/18	$-1\Delta/1T$	-74/19			
(6,6)Fe(N)BINN I	$E_{\rm ov}$	- A • / ٩ •	-9 ۴ /9V	-101/71	-) • • /٣٧			
	QT	•/~) •	•/٣٩۴	-•/• ٣٢	•/٣۵٢			
	E_{ad}	- Y \$/\$9	$-\Delta arphi / \Delta \Delta$	$-$) $\vee/\Lambda \mathcal{P}$	-81/90			
	E_{vdW}	$-\lambda 1/\Delta T$	$-\gamma$ 1/ Δ Y	- ۲ <i>۳</i> /۶۹	-141/84			
(10,0)BINN I	$E_{\rm ov}$	۵/۸۴	۱۵/• ۲	٩/٨٣	४ ९/४९			
	QT	•/140	•/•9Y	• / • ۶V	٠/•٢۵			
	E_{ad}	$-\lambda m{arsigma} m{arsigma}$)	-137/22	- \ • • /\\	- I WV/ I 9			
	E_{vdW}	-Y9/1A	$-\Delta \Upsilon / \Delta \Delta$	$-\lambda/4$	- ۶ ٧/ ۶ ۱			
(10,0)Fe(B)BNNT	$E_{\rm ov}$	-V/ • ₩	-Y9/8A	-∧ \/٩ •	-89/0A			
	QT	• / \ \ \	+ /٣٩٢	•/14•	۰/٣٠۴			
	E_{ad}	-181/26	-187/48	$-1\Delta\Delta/\cdot 1$	$-1 \Delta F/V \cdot$			
(10,0)Fe(N)BNNT	E_{vdW}	$-9Y/A\Delta$	- ۴ ٩/۸٣	$-1\Delta/1F$	$-\Delta q/1r$			
	$E_{\rm ov}$	$-\lambda au / au$ ٩	-111/80	$-$) $ m \ref{main}$ / $ m m V$	$- 9 V / \Delta V$			
	QT	۰/۲۲۵	•/٣۵۴	-•/• YY	۰/٣٠۶			

در فاز گازی.

با استناد به انرژی کل نانولولهها و اورگانوفسفرهها پیش از جذب و انرژی کل کمپلکس پس از جذب، انرژی جذب به کمک رابطهی ۳ محاسبه شد. علاوه بر این، اجزاء انرژی جذب، یعنی انرژی همپوشانی (Eov) و انرژی برهم کنش واندروالس (Evdw) محاسبه شده به روش Grimme، به طور جداگانه مشخص شدند. نتایج حاصل از این محاسبات برای فاز گازی به همراه مقدار بار انتقالی از اورگانوفسفره به نانولوله در جدول ۵ آورده شده است. همچنین بار انتقالی از مولکول اورگانوفسفره به نانولوله و انرژی جذب مولکول اورگانوفسفره بر سطح نانولوله در فاز گازی در شکل ۴ نمایش داده شدهاند. همانطور که دادههای جدول ۵ Archive of SID

مجله علمی- پژوهشی شیمی کاربردی

سال دوازدهم، شماره ۴۴ پاییز ۱۳۹۶

نشان میدهند، انرژیهای جذب در همهی موارد منفی است، یعنی جذب از نظر انرژی مطلوب است. با بررسی دادههای این جدول میتوان نتایج زیر را برای جذب در فاز گازی استخراج کرد: ۱) انرژیهای جذب برای جذب مولکولهای اورگانوفسفره بر سطح نانولولههای دوپه شده با آهن به طور عمده بیشتر از موارد مشابه بر سطح نانولولههای دوپه نشده است. این مقایسه نشان میدهد که دوپه کردن آهن بر سطح نانولولههای بورنیترید قابلیت آنها را در جذب پاراتیون و کلرپیریفوس افزایش میدهد. ۲) مقادیر منفی انرژی جذب برای کمپلکسهای BNNT-OP ناشی از سهم انرژی برهمکنش واندروالسی است و انرژی

همپوشانی در کلیهی آنها مثبت است. ۳) به طور عمده نانولولههای بور نیترید با کایرالیتهی صندلی نسبت به کایرالیتهی زیگزاگ قابلیت بیشتری برای جذب گونههای par-NO₂ ،par-oso و chl-Ar نشان میدهند. اما نانولولهی زیگزاگ به مقدار جزیی برای جذب chl-Ar بهتر از

نانولولەي صندلى عمل مىكند.

۴) نانولولههای دوپه شدهی نیتروژن جایگزین (Fe(N)BNNT) نسبت به نانولولههای دوپه شدهی بور جایگزین (Fe(B)BNNT) از هر دو نوع صندلی و زیگزاگ، انرژی بیشتری را در جذب پاراتیون و کلرپیریفوس آزاد میکنند. و جاذب مناسبتری برای جذب این اورگانوفسفرهها هستند.

۵) بار انتقالی از اورگانوفسفرهها به نانولولهها بطور قابل ملاحظهای برای نانولولههای دوپه شده بزرگتر از مقادیر متناظر آنها برای نانولولههای دوپه نشده است (شکل ۴). این تفاوت با انرژی جذب کمتر برای نانولولههای دوپه نشده همخوانی دارد. اما رابطهی انرژی جذب و بار انتقالی، بین گونههای دوپه شده روند مشخصی ندارد که نشان میدهد، ماهیت برهمکنشها (هستهدوستی، الکتروندوستی یا رادیکالی) بین مولکولهای اورگانوفسفره با سطح نانولولههای دوپه شدهی مختلف کاملاً مشابه (هستهدوستی، الکتروندوستی یا رادیکالی) بین مولکولهای اورگانوفسفره با سطح نانولولههای دوپه شدهی مختلف کاملاً مشابه (هستهدوستی، الکتروندوستی یا رادیکالی) بین مولکولهای اورگانوفسفره با سطح نانولولههای دوپه شدهی مختلف کاملاً مشابه زیست. به عنوان مثال در کمپلکسهای FeBNNT-par-NO₂ مقدار بار انتقالی با وجود انرژی جذب نسبتاً بزرگ کم بوده و حتی در نانولولههای نیتروژنجایگزین بار از نانولوله به پاراتیون منتقل میشود.





شکل ۴: بار انتقالی از مولکول اورگانوفسفره به نانولوله (بالا) و انرژی جذب مولکول اورگانوفسفره بر سطح نانولوله (پایین) در فاز گازی. رنگهای آبی، قرمز، طوسی و زرد به ترتیب مربوط به کمپلکسهای chl-oso ،chl-Ar و par-oso با نانولولهها میباشند.

همانند فاز گازی، انرژی جذب به همراه اجزاء آن (انرژیهای همپوشانی و برهم کنش واندروالس و تغییر انرژی حلال پوشی) در فاز آبی نیز محاسبه شد و به همراه بار مبادله شده بین اورگانوفسفره و نانولوله در جدول ۶ و شکل ۵ آورده شده است. مهمترین تفاوت نتایج بین فاز گازی و فاز آبی این است که انرژی جذب در تمام موارد در فاز آبی کمتر از فاز گازی میباشد. البته این تفاوت بیشتر به واسطهی کاهش در انرژی حلال پوشی طی فرایند جذب مربوط می شود. به عبارت دیگر تغییر انرژی حلال پوشی در حین فرایند جذب، مثبت خواهد بود.

مقایسههای دیگر از جمله، انرژی جذب بیشتر در کمپلکسهای نانولولههای صندلی نسبت به نوع زیگزاگ، انرژی جذب بیشتر برای نانولولههای دوپه شدهی نیتروژنجایگزین نسبت به نانولولههای دوپه شدهی بورجایگزین و همینطور ارتباط بار مبادله شده و انرژی جذب برای کمپلکسهای معادل در فاز آبی، مشابه فاز گازی است (شکل ۵). و درنهایت اینکه نانولولهی شده و انرژی جذب برای کمپلکسهای معادل در فاز آبی، مشابه فاز گازی است (شکل ۵). و درنهایت اینکه نانولولهی شده و انرژی جذب برای کمپلکسهای معادل در فاز آبی، مشابه فاز گازی است (شکل ۵). و درنهایت اینکه نانولولهی شده و انرژی جذب برای کرپیریفوس با جهت گیری chl-oso میباشد. اما برای کلرپیریفوس با جهت گیری chl-Ar، نانولولهی T(0,0)Fe(N)BNNT) عملکرد بهتری دارد.

دوپه شدهی آنها با آهن در محلول آبی.						
انولولەھا	جهتگیریهای متفاوت پاراتیون و کلرپیریفوس بر روی نانولولهها				اهدامامان	
Par-oso	Par- NO ₂	Chl-oso	Chl-Ar	ميت	6	
-YW/1Y	-Y/Y)	$-\lambda F/\Lambda \Lambda$	-Y • / • A	E_{ad}		
- ۱ • ۴/۵ •	-) Y/) A	- \ • \/YA	-14.	E_{vdW}	(6.6) RNNT	
۳۱/۳۸	٩/٩٧	17/21	14/92	$E_{\rm ov}$	(0,0)DIVIVI	
۱۰/۴۸	۵/۳۲	٨/۶٩	٣/٢٨	ΔE_{sol}		
٠/•٩۵	۰/۰۶۵	٠/١٣٢	•/114	QT		
- 1 ۲ ۸/۶ 1	-9Y/7W	- <i>۱۳۶</i> /•۵	-۶Y/۴・	E_{ad}		
- % \/ \%	- ٢ • /۵٩	- Υ ۶/۵۹	- V ۶/・)	E_{vdW}		
-88/VD	- V ۶/۶۴	- ۵ ٩/۴۶	۱٩/۶۱	$E_{\rm ov}$	(6,6)Fe(B)BNNT	
TT/TA	۲ • / <i>۷۶</i>	31/48	۲۳/۷۰	ΔE_{sol}		
•/477	• /٣٣٢	•/۴۶٩	+ / ۲ ۹ ۳	QT		
$-1\Delta T/V\Delta$	-144/14	-101/84	-148/92	E_{ad}		
- <i>\\$</i> \$/99	$-1\Delta/F1$	-A 1 / 1 W	-99/Y1	E_{vdW}		
$-\mathbf{V}/\mathbf{V}\mathbf{\mathcal{F}}$	-189/34	$-\mathbf{V} \cdot / \mathbf{\Delta}$)	$-\Delta q/V l$	$E_{\rm ov}$	(6,6)Fe(N)BNNT	
T T/9 T	λ/VV	78/47	۲ ۱/۰ ۰	ΔE_{sol}		
۰/۴۰۸	- • / • ∧ •	•/474	۰/۲۱۵	QT		
$-\Delta \Upsilon / \Upsilon F$	$- \mathbf{r} / \mathbf{\Delta} \boldsymbol{\cdot}$	-۴۸/۰۱	-∕×√,• ٩	E_{ad}		
¥۱/۴۸	- ۲ <i>۳</i> /۹۹	$-\gamma$) /) γ	-۸۱/۹۳	E{vdW}		
18/24	7./49	22/18	17/84	E_{ov}	(10,0)BNNT	
۴/٩٩	۷/۷۹	۵/۱۸	۶/۱۲	ΔE_{sol}		
•/•18	•/•۶٣	•/•٨۵	•/١٣٧	QT		
-118/77	$-\lambda\gamma/\gamma\lambda$	$-11\Delta/VT$	- ۶ ٩/۵۵	E_{ad}		
- <i>۶۶</i> /۴۷	- <i>۱۹/۳۲</i>	$-\Delta r / \Delta r$	$-\mathbf{Y}\mathbf{Y}/\mathbf{F}\mathbf{Y}$	E_{vdW}		
$-\Delta 1/\Lambda \cdot$	-87/88	-&L/1V	٨/١٢	E_{ov}	(10,0)Fe(B)BNNT	
26/41	۲۵/۱۳	۲٩/•۵	22/61	ΔE_{sol}		
•/۳۵۴	• / ۲ • ۶	•/479	•/٣٣۴	QT		
$-$ 1 T Δ /T 1	- <i>۱۳۳</i> /۲۹	-141/29	- 1 DA/8A	E_{ad}		
$-\Delta \mathfrak{q}/ \mathcal{F} \mathfrak{l}$	-10/14	$-\Delta \Upsilon / ullet \Delta$	-9X/14	E_{vdW}		
-Y۵/۶·	-11 A/10	-89/26	-8•/54	E_{ov}	(10,0)Fe(N)BNNT	
۲۸/۱۰	۲٣/٣٠	۲۸/۵۹	۲٩/۱۵	ΔE_{sol}		
•/٣۴۴	-•/\٣\	•/٣٩۴	•/٣٣٢	QT		

جدول ۶۰ انرژیهای جذب (E_{ad})، برهم کنش واندوالسی (E_{vdW})، همپوشانی (E_{ov}) و تغییر حلال پوشی (ΔE_{sol}) برحسب kJ/mol و همینطور بار مبادله شده بین جذب شونده و جاذب (Q_T)، در جذب پاراتیون و کلرپیریفوس از دو جهت متفاوت بر روی سطح نانولولههای بور نیترید و مشتقات دوپه شدهی آنها با آهن در محلول آبی.



شکل ۵: بار انتقالی از مولکول اورگانوفسفره به نانولوله (بالا) و انرژی جذب مولکول اورگانوفسفره بر سطح نانولوله (پایین) در فاز آبی. رنگهای آبی، قرمز، طوسی و زرد به ترتیب مربوط به کمپلکسهای و par-NO2 مchl-oso ،chl-Ar

٤- نتیجه گیری

در تحقیق انجام شده، چگونگی برهمکنش دو اورگانوفسفره یپاراتیون و کلرپیریفوس با سطح نانولولههای بور نیترید با کایرالیته ی صندلی و زیگزاگ و مشتقات دوپه شده ی آنها با آهن در فاز گازی و آبی به روش تابعی چگالی مورد مطالعه قرار گرفت. تصحیح برهم کنشهای واندروالس به کمک مدل Grimme صورت گرفت. نتایج حاصل از به کارگیری این مدل نشان داد که سهم قابل ملاحظه ای از انرژی جذب در کلیه ی موارد به نیروهای واندروالسی مربوط است. در این مطالعه برای تعیین جهت گیری مناسب پاراتیون و کلرپیریفوس برای برقراری جاذبه با نانولوله از بارهای اتمی هیرشفلد استفاده شد، و معلوم شد که بهترین جهت گیری ها برای پاراتیون گروههای تیوفسفات و نیترو می باشند. برای کلرپیریفوس، گروه تیوفسفات و حلقه ی آروماتیک مناسب ترین جهت گیری ها هستند. بطور کلی نانولوله های دوپه شده با آهن بخصوص هنگامیکه آهن جایگزین نیتروژن در نوع صندلی می شود، جذب قویتری را با مولکول های اورگانوفسفره های ذکر شده برقرار می کنند.

٥- تقدير و تشكر

نویسندگان مقاله از حمایتهای دانشگاه مازندران صمیمانه تشکر مینمایند.

٦- مراجع

- [1] J. R. Alvarez-Corena, J. A. Bergendahl, J. Environ. Manag. 181 (2016) 544-551.
- [2] J. A. Fireston, T. S. Weller, G. S. Franklin, P. Wanson, JAMA Neurol. 1, 62 (2005) 91.
- [3] S.V. kumar, M. d. Fareedullah, Y. Sudhakar, B. Venkateswarlu, E. A. Kumar, *Arch. Appl. Sci. Res.*4, 2 (2010) 199.
- [4] B. G. Katzung, *Basic and Clinical Pharmacology*; 10th ed., Asimon and Schuster co., 2005, pp 948.
- [5] E. Fattahi, S. G. A. Jorsaraei, A. A. Moghadamnia, J. Babol. Univ. Med. Sci. 3, 15 (2013) 42.
- [6] G. D. Stanwood, P. Levitt, Curr. Opin. Pharmacol. 4 (2004) 65.
- [7] M. Shayeghi, M. H. Dehghani, M. Alimohammadi, K. Goodini, J. Arthropod-Borne Dis. 1, 6 (2012) 45.
- [8] S. Memon, N. Memon, S. Memon, J. Anal. Environ. Chem.2, 14 (2013) 28.

[9] P. Mahmoodi, M. Farhadian, A. R. Solaimany Nazar, A. Noroozi, J. Appl. Res. Water and Wastewater. 1 (2014) 18.

- [10] K. Ponyadira, M. Naoto, J. Erni, H. Teruo, Am. J. Anal. Chem. 5 (2014) 70.
- [11] E. Bazrafshan, A. H. Mahvi, S. Nasseri, M. Shaieghi, J. Environ. Health. Sci. Eng. 2, 4 (2007) 127.
- [12] R. Wang, D. Zhang, R. Zhu, C. Liu, J. Mol. Model. 20 (2014) 2093.
- [13] C. H. Park, S. G. Louie, Nano Lett. 8 (2008) 2200.
- [14] H. P. Lan, L. H. Ye, S. A. Zhang, L. M. Peng, Appl. Phys. Lett. 94 (2009) 183110.
- [15] B. Yan, C. Park, J. Ihm, G. Zhou, W. Duan, N. Park, J. Am. Chem. Soc. 130 (2008) 17012.
- [16] Y. J. Cho, C. H. Kim, H. S. Kim, J. Park, H. C. Choi, H. J. Shin, G. Gao, H. S. Kang, *Chem. Mater.* **21** (2009) 136.
- [17] G. Y. Gou, B. C. Pan, L. Shi, J. Am. Chem. Soc. 131 (2009) 4839.
- [18] Z. H. Zhang, W. L. Guo, J. Am. Chem. Soc. 131 (2009) 6874.
- [19] A. Asghari, S. Arghavani-Beydokhti, M. Rajabi, J. Appl. Chem. 37, 10 (2016) 111.

[٢٠] م. دهقانی سلطانی، م. ع. طاهر ، مجله علمی پژوهشی شیمی کاربردی، سال یازدهم، شماره ۳۹، تابستان (۱۳۹۵) ۲۵.

[۲1] م. شیرزاد، س. م. هاشمیانزاده، ف. شفیعی، مجله علمی پژوهشی شیمی کاربردی، سال یازدهم، شماره ۴۰، پاییز (۱۳۹۵) ۵۵.

[22] S. Kalay, Z. Yilmaz, O. Sen, M. Emanet, E. Kazanc, M. Culha, J. Nanotechnol. 6 (2015) 84.

[23] T. H. Ferreira, P. R. O. da Silva, R. G. dos Santos, E. M. B. de Sousa, J. Biomater. Nanobiotecnol.2 (2011) 426.

- فرمانزاده و رضایینژاد
- [24] M. Noei, Int. Sci. Index. 2, 9 (2015) 270.
- [25] R. X. Wang, D. J. Zhang, R. X. Zhu, C. B. Liu, J. Mol. Model. 20 (2014) 2093.
- [26] J. P. Perdew, K. Burke, M. Ernzerhof, Phys. Rev. Lett. 77 (1996) 3865.
- [27] H. J. Monkhorst, J. D. Pack, Phys. Rev. B 13 (1976) 5188.
- [28] A. Klamt, J. Phys. Chem. 99 (1995) 2224.
- [29] S. Grimme, J. Comput. Chem. 27 (2006) 1787-1799.
- [30] R. P. Iczkowski, J. L. Margrave, J. Am. Chem. Soc. 83 (1961) 3547.
- [31] X. Zhou, C. Rong, T. LU, S. Liu, Acta Phys. -Chim. Sin. 11, 30 (2014) 2055.
- [32] S. Liu, J. Phys. Chem. A 12, 119 (2015) 3107.
- [33] S. Lin, X. Ye, R. S. Johnson, H. Guo, J. Phys. Chem. C 117 (2013) 17319.