

## ساخت و مشخصهیابی پوشش نانوکامپوزیتی PDMS-SiO<sub>2</sub>-CuO بر فولاد زنگنزن و ارزیابی رفتار آبگریزی آن

شیما توکلی<sup>۱\*</sup>، سرور درویشی<sup>۱</sup>، شروین نعمتی<sup>۲</sup> و مهشید خرازیها<sup>۱</sup> ۱– دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان، ۸۴۱۵۱–۸۳۱۱۱ ایران ۲– دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه صنعتی شریف

(دریافت مقاله: ۲/۰۵ /۱۳۹۶ – دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۷/۰۱/۲۰)

چکیده-با پیشرفت در زمینه توسعه مواد زیستی جایگزین بافتهای بدن، توجه محققین به بهبود ویژگیهای کاشنتیها در زمینه پزشکی و کلینیکی افزایش یافته است. در این راستا، با وجود ویژگیهای قابل قبول فولاد زنگنزن، کاربرد این ماده بهعنوان کاشتی بهدلیل رفتار خوردگی به نسبت ضعیف، محدود شده است. هدف از این پژوهش، ساخت پوشش نانو کامپوزیتی آبگریز پلی دی متیل – سیلو کسان (PDMS) – اکسید سیلیسیم (SiO) – اکسید مس (CuO) بر زیرلایه فولاد زنگنزن گرید پزشکی (۳۹۶L) به منظور بهبود رفتار خوردگی و زیستسازگاری آن است. در این راستا، با استفاده از روش پوشش دهی غوطهوری، سطوح ورقهای فولادی با استفاده از نانوذرات اکسید سیلیسیم (۲۰ درصد وزنی پلیم دیمتیل سیلو کسان)، مقادیر مختلف از نانوذرات اکسید مس (۵، ۵/۵، ۱ و ۲ درصد وزنی) و پلیم زیستسازگار پلی دیمتیل سیلو کسان پوشش داده شد. آزمون های پراش پرتو روش پوشش دهی غوطهوری، مطوح ورقهای فولادی با استفاده از نانوذرات اکسید سیلیسیم (۲۰ درصد وزنی پلیم دیمتیل سیلو کسان)، مقادیر ایکس و میکروسکوپی الکترونی رویشی به منظور ارزیابی پوشش ها و پودهای سیتز شده استفاده شد. همچنین، تغییرات زبری سطح و زاویـه ترشوندگی پوششهای حاوی مقادیر مختلفی از نانوذرات اکسید مس و در پایان، تأثیر مقادیر مختلفی از اکسید مس بر رفتار خوردگی پوششهای ترشوندگی پوششهای حاوی مقادیر مختلفی از نانوذرات اکسید مس و در پایان، تأثیر مقادیر مختلفی از اکسید مس بر رفتار خوردگی پوششهای ترشوندگی پوششهای حاوی مقادیر مختلفی از نانوذرات اکسید مین و در پایان، تأثیر مقادیر مختلفی از اکسید مس بر رفتار خوردگی پوششهای ترشوندگی پوششهای حاوی مقادیر مختلفی از نانوذرات اکسید مین بر تأیید حضور این اجزا مشاهده نشد. تصاویر میکروسکوپی آنورفن نانوذرات سیلیکا و نیمه کریستالی پلیمر پلی دیمتیل مانوذرات اکسید مین را بر زیرایه اثبات کرد. به درد کی و آلکترونی رویشی حضور یک لایه پوشش با مورفری نیلوفر آبی را در نمونههای حاوی یک و دو درصد این اجرا مشاهده نشد. تصاویر میکروسکوپی آلکترونی رویشی حضور یک لایه پوشش با مورفوری نیلوفر آبی را در نمونههای حاوی یک و دو درصد اکسید مس روی سطح نشان می نانوذرات اکسید می تا یک درصد وزنی به پیش از ک<sup>1</sup>۲۹۲ درمه رسید. همچنین تایج آزمون خوردگی در ۲۰ در شیسیازی شده بیدن نشان داد که نانوذرات اکسید می تا یک درصد وزنی به پیش از کخوردگی <sup>۲</sup>۲۰</sup>۲/۱۰ ترمه م

واژههای کلیدی: پوشش نانوکامپوزیتی، فولاد زنگنزن ۳۱۶L، نانوذرات اکسید مس، آبگریزی، پلی دیمتیل سیلوکسان.

#### Preparation and Characterization of PDMS-SiO<sub>2</sub>-CuO Nanocomposite Coating on Stainless Steel and Its Super-hydrophobicity Property

Sh. Tavakoli<sup>1\*</sup>, S. Darvishi<sup>1</sup>, Sh. Nemati<sup>2</sup> and M. Kharaziha<sup>1</sup> 1. Department of Material Engineering, Isfahan University of Technology, Isfahan, 83111-84151, Iran.

2. Materials Engineering Department, Sharif University of Technology, Tehran, Iran.

\* : مسئول مكاتبات، پست الكترونيكي: sh.tavakoli73@yahoo.com

**Abstract:** With the advances in the development of biomaterials for tissue replacement, the attention of scientists has been focused on the improvement of clinical implant properties. In this regard, despite the appropriate properties of the stainless steel, the application of stainless steel as implants has been limited due to the weak corrosion resistivity. The purpose of this paper was preparation and characterization of hydrophobic polydimethylsiloxane (PDMS)-SiO<sub>2</sub>-CuO nanocomposite coating on the 316L stainless steel was coated by SiO<sub>2</sub> nanoparticles (20 wt. %), CuO nanoparticles (0.5, 1 and 2 wt. %) and biocompatible PDMS. In this research, x-ray diffraction (XRD) and scanning electron microscopy (SEM) were applied to characterize the coating. Moreover, the roughness and water contact angle of the coatings consisting of various amounts of CuO nanopowder were estimated. Finally, the effects of various amounts of the CuO nanopowder on the corrosion resistivity of nanocomposite coatings were investigated. XRD patterns confirmed the presence of crystalline CuO nanoparticles on the substrate. Due to the non-crystalline nature of silica nanoparticles and the semi-crystalline PDMS polymer, no peak confirming the presence of these phases was detected on the XRD pattern of the nanocomposite coating. SEM images showed the formation of a lotus leaf-like layer on the surface of the nanocomposite coating containing 1 and 2 wt. % CuO. Moreover, water contact angle was 81 degree without CuO nanoparticles, it was enhanced to 146 degree in the presence of 1 wt. % CuO. Moreover, the corrosion study showed the nanocomposite containing 2 wt.% CuO had the best corrosion resistance, the corrosion current density of 2.1E-7 A.cm<sup>-2</sup>, and the corrosion potential of 0.22 V.

Keywords: Nanocomposite coating, Stainless steel 316L, CuO nanoparticles, Hydrophobicity, PDMS.

۱– مقدمه

پوششهای آبگریز یکی دیگر از روشهای بهبود زیستسازگاری و مقاومت به خوردگی در فلزات است. پوششهای آبگریز بهدلیل کاهش سطح تماس میان فلز و محیط خورنده، باعث حذف بسیاری از فعل و انفعالات شده و کاهش نرخ خوردگی را بههمراه دارد [۶]. برای مثال رائو و همکاران با ایجاد پوشش فوق آبگریز سیلیکا روی زیرلایهای از جنس مس، مقاومت به خوردگی آن را افزایش دادند [۷].

امروزه، استفاده از يوشش های يليمري آبگريز جهت افزايش خاصیت زیستسازگاری توسعه فراوانی یافته است. در بین این یلیمرها، یلی دیمتیل سیلوکسان' (PDMS) کاربرد گستردهای برای اصلاح سطوح دارد. پلی دی متیل سیلو کسان از لحاظ شیمیایی خنثی بوده و هیچ گونه مواد سمی و مضر برای موجود زنده، توليد نمي كند. علاوه بر ايـن، پايـداري حرارتـي مناسـبي دارد. با وجود این، زاویه ترشوندگی این پلیمر کمتر از ۹۰ درجه بوده و بهطور کلی آبگریزی مناسبی ندارد [۸ و ۹]. کنترل خواص فیزیکی از جمله زبری سطح، یکی از روش های مناسب برای کنترل آبگریزی سطوح است [۱۰ و ۱۱]. ساخت پوششهای نانوکامپوزیتی از طریق توزیع فاز دوم نانومتری در زمينه پليمري، يکي از راههاي پرکاربرد درجهت کنترل خواص آبگریزی پوشش است [۱۲]. در بین انواع گوناگون نانوذرات، اکسید سیلیسیم (SiOr) بهدلیل ویژگی محافظت از خوردگی برجستهای که دارد با تأثیر روی زبری سطح برای محافظت از سطوح فولادي استفاده مي شود. وو و همكاران با ايجاد فيلم در ساخت کاشتنی های ارتوپ دی استفاده می شوند. در بین فلزات، تیتانیم و آلیاژهای آن نظیر نیتانول، ترکیبات پایه کبالت و فولاد زنگنزن ۲۱۶L در زمینه کاشتنی های ارتوپ دی کاربرد فراوانی دارند. در این بین، فولاد زنگنزن ۲۱۶L به دلیل مقاومت به خوردگی در محیط های فیزیول وژیکی، زیست سازگاری و قیمت مناسب نسبت به دیگر فلزات، توجه بسیاری از پژوهشگران را به خود جلب کرده است [۱ و ۲]. با وجود این، تحقیقات نشان می دهد، حضور این مواد در محیط های بیولوژیکی برای مدت طولانی به دلیل رهایش یون های سمی، ممکن است خطراتی را به دنبال داشته باشد. پژوهش های معددی در این زمینه در شرایط آزمایشگاهی و محیط بدن موجودات زنده انجام شده است و در اکثر موارد رهایش یون هایی گزارش شده است که روی سلول های استخوانی اثرات سمی نشان داده و همچنین بر طحال و سایر بافت های حیاتی موجود زنده اثر منفی می گذارند [۳ و ۴].

فلزات بهطور گسترده بهعلت ویژگی های منحصربهفرد مکانیکی

بر این اساس، تحقیقات گستردهای بهمنظور کنترل زیستسازگاری و مقاومت به خوردگی این فلز از طریق پوششدهی و اصلاحسازی سطحی انجام شده است. برای مثال جوکار و همکاران توانستند با اصلاح سطح فولاد زنگنزن ۲۱۶L بهوسیله پوشش پلیکاپرولکتون- فورستریت، زیستفعالی و مقاومت به خوردگی را بهبود ببخشند [۵]. استفاده از

اکسید سیلیسیم روی فولاد، خواص خوردگی آن را بهبود بخشیدند [۱۳]. سیلیکا بهدلیل ایجاد ساختاری متخلخل روی سطح و کاهش سطح تماس آب باعث آبگریز شدن سطح میشود که بهدنبال آن محافظت از سطح در برابر خوردگی افزایش مییابد [۱۴]. همچنین حضور این ماده روی سطح میتواند تا حد زیادی تماس با روغن را کاهش داده و زاویه تماس را افزایش دهد [۱۵ و ۱۶].

یکی دیگر از ویژگیهایی که یک سطح را برای محیطهای بیولوژیکی و ابزارهای کلینیکی مناسب می سازد، خاصیت آنتیباکتریال است. سوکتا و همکاران نشان دادند که سطوح با زبری بالا دارای مکانهای مناسبی برای تجمع باکتری هستند. از اینرو این سطوح مستلزم خاصیت آنتیباکتریال هستند؛ زیرا این خاصیت از تکثیر باکتری روی سطح جلوگیری میکند. نانوذرات مختلفی مثل نقره، طلا، روی و مس بر اجتماع باکتری در واحد سطح تأثیر میگذارند [۱۷]. در بین این نانوذرات، ذرات مس و اکسید آن در زمینههای پزشکی و کلینیکی بهعلت خاصیت بالای آنتیباکتریال و آبگریزی و همچنین قیمت کمتر نسبت به طلا و نقره، بیشتر کاربرد دارند [۱۷ و ۱۸].

با توجه به تحقیقات گسترده، توسعه پوششی با خواص همزمان آنتی باکتریال، آب گریزی و زیست سازگاری برای کاشتنی های ارتوپدی مطالعه محدودی شده است. بر این اساس، هدف از پژوهش حاضر، توسعه پوششی نانوکامپوزیتی بر پایه پلی دی متیل سیلوکسان و نانوذرات اکسید مس و اکسید سیلیسیم بر فولاد زنگنزن ۲۱۶۲ به منظور ایجاد سطوحی آبگریز، زیست سازگار و مقاوم در برابر خوردگی است.

#### ۲– مواد و روش تحقیق

#### ۲-۱- آمادهسازی نمونهها

در این پژوهش از ورق فولاد زنگنزن آستنیتی ۳۱۶L بـ معنـوان زیرلایه استفاده شد. ابتدا ورق.ها با ابعاد ۱×۱ سـانتیمتـر بـرش داده شدند و سطح آنها تا جایی که آیینهای شـود، سـنبادهزنی و پولیش شد. در ادامه، نمونههـا در آب دو بـار تقطیـر و اسـتون

آلتراسونیک شدند. به منظور بهبود چسبندگی پوشش پلیمری به زیرلایه، سطح زیرلایه توسط تشکیل یک لایه اکسیدی فعالسازی شد. به این منظور، نمونه ها به مدت یک ساعت در دمای ۳۵۰ درجه سانتی گراد در کوره قرار گرفتند. در ادامه، به منظور دستیابی به گروه هیدروکسیل روی سطح ورق ها به منظور بهبود چسبندگی پوشش به زیرلایه)، آنها به مدت یک ساعت در محلول (۲۰۲۲ : ۲۰۵۴) با نسبت حجمی ۱ به ۴ قرار گرفتند.

#### ۲–۲– سنتز نانوذرات اکسید سیلیسیم و اکسید مس

برای سنتز نانوذرات اکسید سیلیسیم، از پیش ساز تترااتیل اورتو سیلیکات<sup>۲</sup> (TEOS) استفاده شد. به این منظور ۵/۰ میلی لیتر تترااتیل اورتو سیلیکات و ۵/۰ میلی لیتر متیل تـری کلروسیلان<sup>۳</sup> (MTS) به ۱۰ میلی لیتر متانول اضافه شـدند و تـا زمـانی کـه محلول همگن شـود روی همـزن قـرار گرفتند. پـس از آن ۱/۰ میلی لیتر هیدروکلریک اسید (HCI) به محلول اضافه شد و بـرای تکمیل واکنش هیدرولیز، یک ساعت روی همـزن قـرار گرفت. درنهایت یک میلی لیتر محلول آمونیوم هیدروکسید<sup>۴</sup> (HO<sub>T</sub>N) ا مولار به محلول روی همزن اضافه شد و به منظور گرفتن ژل اکسید سیلیسیم، ۲۴ ساعت در دمـای محیط قـرار گرفت. در ادامه، ژل به دست آمده در آون در دمای ۵۰ درجه سانتی گـراد تا زمانی که خشک شود قـرار گرفت و در آخر بـرای انجـام واکنش کلسینه یک ساعت در دمای ۵۰ درجه سانتی گـراد ساته در از مین محیط مواد گرفت. در سانتی گـراد در

برای سنتز نانوذرات اکسید مس از روش سنتز سبز که روشی مطابق با توسعه پایدار است، استفاده شد. شمایی از این فرایند در شکل (۱) مشاهده می شود. در این روش عصاره برگ آلوئهورا بهعنوان عامل کاهش یون مس به کار گرفته شد. در این روش، محلول آبی ۱/۰ مولار OuCl<sub>۲</sub>.۲H۲O ساخته شد و بهازای ۱۰۰ میلی لیتر محلول آبی، ۱۵ میلی لیتر عصاره آلوئهورا اضافه شد. محلول تهیه شده روی همزن در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد



شکل ۱– طرحواره سنتز نانوذرات اکسید مس با استفاده از پیش ساز مس کلراید و عصاره آلوئهورا و فرایند پوششدهی نمونهها در محلول حاوی پلی دیمتیل سیلوکسان، سیلیکا و نانوذرات اکسید مس

بهمدت یک ساعت قرار گرفت. درنهایت، محلول سدیم هیدروکسید (NaOH) ۱۵ مولار قطرهقطره به محلول فوق اضافه شد و ذرات اکسید مس تشکیل شد. برای جمع آوری ذرات از کاغذ صافی واتمن استفاده شد. بعد از جمع کردن ذرات، پودر برای مدت زمان کافی در آون خلأ خشک شد.

### ۲–۳– ساخت پوشش نانوکامپوزیتی پلیدیمتیل سیلوکسان– اکسید مس– سیلیکا

برای ساخت محلول پوشش دهی، ۲۵/۰ گرم پلی دی متیل سیلو کسان به ۵/۰ گرم تولوئن اضافه شد و سپس ۲۰ درصد وزنی اکسید سیلیسیم بر مبنای مقدار پلیمر، ۵، ۵/۰، ۱ و ۲ درصد وزنی اکسید مس سنتز شده به طور جداگانه در سه محلول با شرایط یکسان اضافه شد و به مدت یک ساعت محلول روی همزن قرار گرفت. محلول به مدت ۵۰ دقیقه در آلتراسونیک قرار داده شد. پیش از پوشش دهی، ۲۵ اس گرم عامل کیورینگ پلیمر (۱۰ درصد وزنی) به محلول اضافه شد. برای پوشش دهی از

روش غوطهوری استفاده شد. زیرلایههای فولادی با زاویه ۴۵ درجه به آرامی وارد محلول شدند و بهمدت سه دقیقه در محلول قرار گرفتند سپس با همان زاویه از محلول خارج شدند و در محیط قرار گرفتند تا خشک شوند. طرحوارهای از روش پوششدهی در شکل (۱) آمده است. برای هر نمونه بهمنظور افزایش ضخامت پوشش دوبار عملیات غوطهوری انجام شد. درنهایت نمونهها بهمدت ۹۰ دقیقه در دمای ۱۵۰ درجه سانتی گراد قرار گرفتند.

# ۲-۹ مشخصه یابی پودرهای اولیه و پوشش نانو کامپوزیتی پلی دی متیل سیلو کسان – اکسید مس – اکسید سیلیسیم

Cu-K<sub>α</sub>, λ= میلی آمپر و ولت اژ ۹۰ کیلو ولت در فاصله ۲۰ تا ۸۵ درجه فازیابی شد. علاوه بر ایـن، ۱۰ میلو ولت در فاصله ۲۰ تا ۸۵ درجه فازیابی شد. علاوه بر ایـن، ۱۰ ستفاده از رابطه شرر<sup>۷</sup> کـه در آن θ زاویـه بـراگ، ۸ طـول مـوج ۱۰ ستفاده شده و k ثابت معادله و برابر ۹/۰ بود انـدازه بلـورکها (t) ۱۰ ماندازه گیری شد. برای مشخصهیابی زبری سطح دستگاه زبـریسنج میتوتویو<sup>۸</sup> (طبق استاندارد ایزو ۱۹۹۷) مورد استفاده قـرار گرفت و زاویه ترشوندگی سطح با نرم افزار فوتوشاپ<sup>۹</sup> با محاسبه زاویه بـین خط مماس با قطره و خط افق اندازه گیری شد.

به منظور بررسی رفتار خوردگی نمونه ها از آزمون های پلاریزاسیون تافل در محلول شبیه سازی شده بدن<sup>۱۰</sup> در دمای محیط استفاده شد. آزمون های پلاریزاسیون تافل با نرخ روبش یک میلی ولت بر ثانیه انجام گرفت. ابتدا، قبل از انجام آزمون، نمونه ها به مدت یک ساعت در محلول ذکر شده قرار گرفتند تا به حالت تعادل برسند. سپس منحنی های پلاریزاسیون (i log - 2) در محدوده ۵/٥ - تا ۵/٥ + ولت نسبت به پتانسیل مدارباز<sup>۱۱</sup> (OCP) با نرخ روبش ۱ میلی ولت بر ثانیه به دست آمدند. از سل سه الکترودی شامل الکترود مرجع Ag/AgC و به عنوان آند (یا الکترود کمکی) از الکترود پلاتینی استفاده شد. برای انجام آزمون های خوردگی از دستگاه پتانسیواستات/گالوانواستات ساخت آمریکا استفاده شد.

به منظور ارزیابی زیست سازگاری آزمون کشت سلولی انجام شد و ارزیابی سمیت نانوذرات بر سلولهای MG۶۳ خریداری شده از پژوهشکده زیست فناوری رویان ایـران، بـا اسـتفاده از روش MTT بررسی شد. بـدین منظور رده سـلولی در محیط کشت<sup>۱۲</sup> (DMEM-low) شامل ۱۰ درصد حجمی سـرم جنین گاوی و یک درصد حجمی استریپتومایسین در انکوباتور بـا دمای ۳۷ درجه سانتی گراد و حاوی پنج درصد گـاز دی اکسید کربن کشت داده شد. محیط کشت هر سه روز یک بار تعویض شد. قبل از کاشت سلول، نمونهها به منظور استریل شدن به مدت ۱۰ موراء شد قبل از گرفتند. پـس از رسیدن سـلولها بـه تکثیر ۳۷ درصدی، سلولها با استفاده از محلول تیریپسین از کف ظـرف

جدا شدند و با آزمون رنگ آبی<sup>۱۳</sup> مورد شمارش قرار گرفتند. در آخر سلولها با چگالی ۳۰۰۰۰ سلول در هر نمونه روی نمونهها و ظرف کشت سلول بهمنظور کنترل قرار گرفتند. نمونهها بهمدت هفت روز در انکوباتور با دمای ۳۷ درجه سانتیگراد و حاوی پنج درصد گاز دیاکسید کربن قرار داده شدند و هر سه روز یک بار محیط کشت تعویض شد.

برای سنجش پایداری و دوام سلولها روی نمونهها آزمون MTT انجام شد. محلول MTT با غلظت ۵/۰ گرم بر لیتر در روزهای اول، سوم و هفتم پس از حذف محیط کشت اضافه شد و نمونهها بهمدت چهار ساعت در انکوباتور قرار گرفتند. پس از آن کریستالهای فرامازان آبی تیره در محلول دی متیل سولفوکسید<sup>۱۴</sup> (DMSO) حل شدند و برای ۳۰ دقیقه در انکوباتور نگهداشته شدند. همچنین مقدار مشخص ۱۰۰ میکرولیتر از آنها در ظرف ۹۶ خانه ریخته شد و چگالی اپتیکی در طول موج ۴۹۰ نانومتر در هر چاهک ظرف بررسی شد. در آخر جهت محاسبه درصد دوام سلولی از رابطه (۱) استفاده شد که در آن (DMSO) و نمونه کترل هستند:

 $\frac{X_{\text{Sample}} - X_{\text{b}}}{X_{\text{c}} - X_{\text{b}}} \tag{1}$ 

#### ۳- نتايج و بحث

نتایج حاصل از پراش پرتو ایکس در شکل (۲ – الف) آورده شده است. بر اساس الگوی پراش پرتو ایکس پودر اکسید مس، نانوذرات اکسید مس خالص بدون شناسایی جزء دومی سنتز شد. همان طور که در الگو مشخص است در زاویههای ۳۵/۷ و ۲۸/۸ درجه؛ شدیدترین قلهها قرار گرفتهاند که مربوط به صفحات (۲۰۰) و (۱۱۱) از ساختار کریستالی اکسید مس هستند. بر اساس مواد اولیه مورد استفاده برای سنتز نانوذرات اکسید مس، واکنش (۱) برای تشکیل محصول اکسید مس پشنهاد می شود:

 $\operatorname{CuCl}_{Y} + \Upsilon \operatorname{NaOH} \rightarrow \operatorname{Cu}(\operatorname{OH})_{Y} + \Upsilon \operatorname{NaCl}$ (1)

همانگونه که مشاهده می شود، هیچ قلهای برای فاز ۲(OH) در نمودار وجود ندارد و نشان می دهد مواد اولیه بر اساس

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۷، شمارهٔ ۳، پاییز ۱۳۹۷



شکل ۲– الف) الگوی پراش پرتو ایکس نانوپودر اکسید سیلیسیم (a)، نانوپودر اکسید مس (b) و پوشش نانوکامپوزیتی پلیدیمتیل سیلوکسان⊣کسید سیلیسیم− ۲ درصد وزنی اکسید مس (c)، تصویر میکروسکوپی الکترونی روبشی از: ب) نانوذرات اکسید مس و ج) تصویر میکروسکوپی نانوذرات اکسید سیلسیم

واکنش (۱) تقریباً بهطور کامل به محصول اکسید مس تبدیل شدهاند [۱۹]. همچنین، با استفاده از رابطه شرر اندازه بلورهای نانوذرات اکسید مس در حدود ۵±۲۳ نانومتر محاسبه شد. همچنین شکل (۲-ب) تصویر میکروسکوپی الکترونی روبشی نانوذرات اکسید مس سنتز شده به روش سبز را نشان میدهد. یکسان هستند. با استفاده از نرمافزار ایمیج جی<sup>۱۵</sup> اندازه تقریباً اکسید مس و نحوه توزیع آن تخمین زده شد (شکل ۳- هر). نتایج نشان میدهد که پودر اکسید مس سنتز شده حاوی نانوذرات با اندازه متوسط ۲۹±۲۷ نانومتر هستند.

با توجه به الگوی پراش پرتو ایکس اکسید سیلیسیم (شکل ۲ – الف)، هیچ قلهای در این الگو مشاهده نمی شود که نشاندهنده طبیعت آمورف این ماده است. علاوه بر این در شکل (۲ – ج) تصویر میکروسکوپی از پودر نانوذرات سیلیکا سنتز شده به روش سل ژل آورده شده است. این تصویر نشان میدهد ذرات دارای مورفولوژی نیمهکروی و بی شکل هستند و تا حدی کلوخه شدن صورت گرفته است و سایز ذرات در

حدود ۲±۶ میکرومتر است. الگوی پراش پرتو ایکس پوشش نانوکامپوزیتی با دو درصد وزنی اکسید مس، دارای قلههای مشخصه فولاد زنگنزن و اکسید مس (CuO) است. همان گونه که مشاهده می شود هیچ قلهای متعلق به اکسید سیلیسیم و پلیمر پلی دی متیل سیلوکسان دیده نشد که مطابق با ماهیت آمورف آنها است [۲۰]. شدیدترین قله در الگوی پراش پرتو ایکس مربوط به آهن در زاویه ۴۴/۶ درجه و مربوط به صفحه (۱۰۰) است و قلههای اکسید مس متعلق به همان صفحات (۱۱۱) و (۲۰۰) نیز با شدت کم قابل مشاهده هستند. این نتایج قرار گیری نانوذرات اکسید مس را در پوشش تأیید میکند [۲۱].

تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی نمونه های دارای صفر، ۵/۵، ۱ و ۲ درصد وزنی اکسید مس در شکل (۳ – الف تا ۳ – د) آورده شدهاند. در این تصاویر پراکندگی نانوذرات روی سطح مشهود است. در نمونه بدون نانوذرات اکسید مس و دارای مقدار ثابت ۲۰ درصد وزنی اکسید سیلیسیم (شکل ۳ – الف)، دزات سیلیکا کاملاً روی سطح قرار گرفتهاند. با افزودن نانوذرات اکسید مس به زمینه (شکل های ۳ – ب تا ۳ – د) سطح به طور



شکل ۳– تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی از سطح پوششهای نانوکامپوزیتی حاوی: الف) صفر، ب) ۵/۰، ج) ۱، د) ۲ درصد وزنی نانوذرات اکسید مس و ه) نمودار تغییرات اندازه ذرات اکسید مس در پوششهای حاوی مقادیر مختلف آن به همراه نانوذرات اولیه سنتز شده نانوذرات CuO (اسکیل بار ۵۰ میکرومتر است)

یکنواخت از نانوذرات اکسید مس پوشانده می شود که انتظار می رود از لحاظ خاصیت آبگریزی مناسب تر باشد. با بررسی اندازه ذرات توزیع شده در سطح پوشش ها (شکل ۳- هـ) مشخص می شود که اندازه نانوذرات به ترتیب به ۲۰۰ ± ۲/۴ ۵/۰ ± ۹/۰ و ۸/۰ ± ۲/۲ میکرومتر در نمونه های حاوی ۵/۰، ۱ و ۲ درصد اکسید مس افزایش یافته است که نشان از کلوخه شدن ذرات اکسید مس است. کلوخهای شدن ذرات در نمونه های دارای ۵/۰ و ۲ درصد اکسید مس مشهودتر بود. در می تواند کم بودن نانوذرات مس و عدم توانایی در توزیع مناسب روی سطح باشد. با افزایش میزان نانوذرات اکسید مس افزایش می یابد. به طور کلی حضور نانوذرات در زمینه پلیمری افزایش می یابد. به طور کلی حضور نانوذرات در زمینه پلیمری می شود که طبق پژوهش های انجام شده انتظار می رود

چسبندگی پوشش کاهش یابد [۲۲ و ۲۳]. در نمونه با یک درصد اکسید مس، کلوخهای شدن به میزان کمتـری نسـبت بـه نمونه دیگر (نمونه دارای دو درصد وزنی اکسید مس) رخ داد.

نتایج مربوط به زبری سطح نمونه ها در جدول (۱) آورده شده است. بر اساس نتایج، بیشترین زبری مربوط به نمونه با دو درصد وزنی اکسید مس است. به طور کلی می توان گفت افزایش میزان اکسید مس از ۵/۰ به ۲ درصد وزنی، موجب افزایش زبری می شود اما زبری سطح بدون اکسید مس از سطحی با ۵/۰ درصد، بیشتر است که می توان گفت به دلیل کلو خهای شدن زیاد ذرات اکسید سیلسیم و عدم پراکندگی آنها روی سطح است.

بهمنظور ارزیابی آبگریزی پوشش های تهیه شده، آزمون ترشوندگی نسبت به آب مورد استفاده قرار گرفت. در شکل (۴)، نتایج مربوط به آبگریزی نمونه ها مشاهده می شود. به طور کلی، اعمال پوشش پلی دی متیل سیلوکسان سبب بهبود آبگریزی

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۷، شمارهٔ ۳، پاییز ۱۳۹۷



جدول ۱– مقادیر متوسط زبری سطح (میکرومتر) پوشش های پلی دی کتیل سیلو کسان– اکسید سیلیسیم و جاری مقادیر مختانی و فری ۵/۵۰ ( د ۲ درو ا منز ا ک با د

شکل ۴– تصاویر مربوط به شکل قطره آب بر سطح پوشش پلیدیمتیلسیلوکسان–اکسید سیلیسیم و با مقادیر مختلفی از اکسید مس الف) صفر، (ب) ۵/۰، (ج) ۱، (د) ۲ درصد وزنی و (ه) نمودار ستونی میانگین زاویه ترشوندگی نمونهها (رنگی در نسخه الکترونیکی)

نانوذرات اکسید مس روی سطح به صورت برگ نیلوفر آبی است که این مورفولوژی سبب افزایش خاصیت آبگریزی می شود. زیرا کلوخهای شدن نانوذرات روی سطح موجب به وجود آمدن سطحی با اسکیل دوگانه از نانو و میکروذرات می شود که به دنبال آن هنگامی که قطرات آب روی سطح قرار گیرند یک فاصله هوایی بین سطح و قطره ایجاد می شود که قطره را به سمت بالا حرکت می دهد [۲۱ و ۲۵]. یکی دیگر از عواملی که بر زاویه ترشوندگی مؤثر است زبری سطح است. با توجه به نتایج این پژوهش، با افزایش مقدار اکسید مس در پوشش، زبری سطح در نمونه ها افزایش می بابد. بر اساس یافته های تانگ و همکاران، زبری سطح بر زاویه تر شوندگی، خاصیت آنتی باکتریال و چسبندگی باکتری هنگامی مؤثر است که میزان زبری بیشتر از سطح فولاد زنگنزن تا ۳ برابر) شد. پلیمر پلی دی متیل سیلوکسان با گروه های عاملی سیلانی انتهایی خود، یکی از پلیمرهای آبگریز است که کاربرد گسترده ای در کاربردهای زیستی دارد و موجب کند شدن فعل و انفعالات شیمیایی و کاهش پوسیدگی های بیولوژیکی می شود [۲۴]. همانگونه که مشاهده می شود، زاویه تر شوندگی نمونه ها با افزایش درصد وزنی اکسید مس از صفر به دو درصد، به طور قابل توجهی از م±۸۱۸ به ۶±۰۴۱ درجه افزایش یافت. علاوه بر این بر اساس تحقیقات گذشته، حضور این ماده (نانوذرات اکسید مس) سبب بهبود خاصیت آنتی باکتریال و کاهش چسبندگی باکتری به سطح می شود. همان طور که از شکل (۳– هو ۳– و) (سطوح حاوی یک و دو درصد وزنی اکسید مس) مشخص است، مورفولوژی



شکل ۵- نتایج آزمون خوردگی تافل: الف) نمودارهای تافل نمونههای حاوی ۵/۰، ۱ و ۲ درصد اکسید مس، ب) مقادیر چگالی جریان خوردگی و پتانسیل خوردگی نمونهها (۵/۰، ۱ و ۲ درصد اکسید مس)، ج) تصاویرمیکروسکوپی نوری نمونههای حاوی ۵/۰، د) ۱، و) ۲ درصد وزنی اکسید مس پس از انجام آزمون خوردگی

۲۰۰ نانومتر باشد و با افزایش زبری بیش از این مقدار، زاویه ترشوندگی افزایش مییابد و بهدنبال آن خاصیت آنتیباکتریال نیز بهبود خواهد یافت [۱۱]. بر این اساس در نمونه حاوی ۵/۰ درصد وزنی اکسید مس با زبری ۹۶ ۰/۰۰±۱۵۲/۰ میکرومتر، زاویه ترشوندگی کمتر است و با افزایش بیشتر نانوذرات اکسید مس (نمونههای حاوی یک و دو درصد وزنی اکسید مس) زبری و زاویه ترشوندگی افزایش مییابد.

شکل (۵)، نتایج آزمون خوردگی نمونههای حاوی پوششهای نانوکامپوزیتی با مقادیر مختلف اکسید مس (۵/۰، ۱ و ۲ درصد) را نشان میدهد. در این آزمون تأثیر مقدار اکسید مس بر مقاومت خوردگی نمونه ها بررسی شد. همان طور که در شکل (۵- الف) مشخص است، نمونه دارای دو درصد اکسید مس دارای بهترین مقاومت خوردگی در مقایسه با سایر نمونه است. بر اساس نتایج بهدست آمده از نمودارها (شکل ۵- ب)، نمونه دارای دو درصد اکسید مس دارای کمترین چگالی جریان

خوردگی (<sup>۷-</sup>۲/۱E آمپر بر سانتی متر مربع) بوده که سینتیک پایین خوردگی این نمونه را نشان می دهد. علاوه بر این، این نمونه بالاترین پتانسیل خوردگی (۲۲/۰ ولت) را دارد که از لحاظ ترمودینامیکی نیز کمترین احتمال خوردگی برای این نمونه در شرایط فیزیولوژیک بدن در مقایسه با سایر نمونه ها را نشان می دهد. شکلهای (۵-ج)، (۵-و) و (۵-ه)، سطح نمونه های دارای ۵/۰، ۱ و ۲ درصد اکسید مس را پس از انجام آزمون خوردگی نشان می دهد. همان طور که مشاهده می شود سراسر نمونه انجام شده و خوردگی موضعی نداشته است. در سراسر نمونه انجام شده و خوردگی موضعی نداشته است. در واقع افزایش اکسید مس باعث ایجاد ساختاری فشردهتر شده و در نتیجه پایداری بیشتری برای مقاومت به خوردگی را به دنبال مس مانع نفوذ یونهای موجود در محلول شده و درنتیجه

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۷، شمارهٔ ۳، پاییز ۱۳۹۷



شکل ۶- نتایج آزمون زیستسازگاری بهوسیله ارزیابی سمیت نانوذرات بر سلولهای MG۶۳ با استفاده از روش MTT برای نمونههای حاوی ۵/۵، ۱ و ۲ درصد وزنی نانوذرات اکسید مس در روزهای مختلف اول، سوم و هفتم

۴- نتیجه گیری

در ايــن پــژوهش، پوشــش نانوكـامپوزيتي آبگريــز پلــيديمتيــل سيلوكسان (PDMS)- اكسيد سيليسيم (SiO<sub>r</sub>)- اكسيد مـس (CuO) بر زیرلایه فولاد زنگنزن گرید پزشکی (۳۱۶L) بـ منظـور بهبود خاصیت خوردگی و افزایش زیست سازگاری بهروش غوطهوری ساخته شد. نتایج حاصل از این پژوهش نشان میدهـد حضور نانوذرات اکسید مس روی سطح موجب آبگریز شدن سطح میشود. بر این اساس، افـزودن بـیش از یـک درصـد وزنـی اکسید مس بهدلیل تشکیل پوششی با مورفولوژی برگ نیلوفر آبی شده و افزایش زبری، سبب بهبود آبگریزی تا ۵± ۱۴۶ درجه شـد. نتایج حاصل از خوردگی نیز نشان داد که نمونههای حاوی یک و دو درصد وزنی اکسید مس دارای کمترین چگالی جریان خوردگی هستند که نشان از سینتیک پایین خوردگی در ایـن نمونـههاسـت. همچنین از لحاظ ترمودینامیکی، خوردگی نمونه حاوی دو درصـد وزنی اکسید مس شرایط مناسبتری دارد. اما با توجه به نتایج توزيع ذرات روى سطح، ميزان كلوخه شدن ذرات اكسيد مـس در این نمونه بسیار بالا است که می تواند روی چسبندگی پوشش به زيرلايه تأثير منفى بگذارد. علاوه بر ايـن، نتـايج مربـوط بـه تسـت زیستسازگاری نشان میدهد مقادیر بیشتر از یک درصـد اکسـید مس در پوشش موجب سمیت و مرگ سلولها می شود و مقادیر یک و ۵/۰ درصد اکسید مس مناسبتر هستند.

واکنش های الکتروشیمیایی را به مقدار زیادی کاهش میدهـد. داشته (این ساختار نسبت به عبور جریان مقاوم است) که باعث بهبود هرچه بهتر رفتار الكتروشيميايي شده است. بالاتر بودن زبری سطح نمونهها با افزایش درصد اکسید مس دلیل دیگری برای افزایش مقاومت به خوردگی است [۵]. چـرا کـه افـزایش زبری سطحی نشاندهنده تماس کمتر محلول با سطح نمونه است. زبری سطحی در واقع ساختاری غیریکنواخت و قلمهای مانند روی سطح ایجاد کردہ که درصد تماس محلول بےا سطح نمونه را کاهش میدهد. همچنین، بالا بودن آبگریزی و زاویه ترشوندگی نیز تماس را کاهش میدهد که مقاومت نمونهها را به خوردگی بالاتر میبرد. آزمون MTT بهمنظور بررسی درصـد تکثیر و دوام سلولی، روی نمونههای پوششدهی شده حاوی مقادیر مختلف نانوذرات اکسید مس انجام شد. در شکل (۶) نمودار مربوط به این نتایج آورده شده است. نتایج نشان میدهد در نمونه حاوی ۵/۵ درصد وزنی اکسید مس با گذشت زمان از روز اول به روز هفتم میزان نجات سلولها از ۱۸ ± ۱۰۰ (درصد کنترل) به ۱۰±۰۰۰ (درصد کنترل) بهبود یافت. اما با افزودن مقادیر بیشتر CuO به پوشش، میزان دوام سلولی از روز سوم به روز هفتم کاهش پیدا کرد. بـهطـور کلـی نتـایج نشـان میدهد افزودن مقادیر اکسید مس بیش از یک درصـد موجـب افت دوام سلولي مي شود.

- 1. poly dimethylsiloxane
- 2. tetraethyl orthosilicate
- 3. methyl trichlorosilane
- 4. ammonium hydroxide
- 5. scanning electron microscope
- 6. X-ray diffractometer
- 7. Scherrer equation
- 8. mitutoyo
- Garcia, C., "Bioactive Coatings Prepared by Sol-gel on Stainless Steel 316L", *Journal of Non-Crystalline Solids*, Vol. 348, pp. 218-224, 2004.
- Liu, D. M., "Sol-gel Hydroxyapatite Coatings on Stainless Steel Substrates", *Biomaterials*, Vol. 23, pp. 691-698, 2002.
- Tracana, R. B., "Mouse Inflammatory Response to Stainless Steel Corrosion Products", *Journal of Materials Science*, Vol. 5, pp. 596-600, 1994.
- Tracana, R. B., "Stainless Steel Corrosion Products Cause Alterations on Mouse Spleen Cellular Populations", *Journal of Materials Science*, Vol. 6, pp. 56-61, 1995.
- Jokar, M., "Corrosion and Bioactivity Evaluation of Nanocomposite PCL-Forsterite Coating Applied on 316L Stainless Steel", *Surface and Coatings Technology*, Vol. 307, pp. 324-331, 2016.
- Zhang, D., "Superhydrophobic Surfaces for Corrosion Protection: A Review of Recent Progresses and Future Directions", *Journal of Coatings Technology & Research*, Vol. 13, pp. 11-29, 2016.
- Rao, A. V., "Mechanically Stable and Corrosion Resistant Superhydrophobic Sol-gel Coatings on Copper Substrate", *Applied Surface Science*, Vol. 257, pp. 5772-5776, 2011.
- Hu, S., "Surface Modification of Poly (Dimethylsiloxane) Microfluidic Devices by Ultraviolet Polymer Grafting", *Analytical Chemistry*, Vol. 74, pp. 4117-4123, 2002.
- Burnside, S. D., "Synthesis and Properties of New Poly (Dimethylsiloxane) Nanocomposites", *Chemistry of Materials*, Vol. 7, pp. 1597-1600, 1995.
- Dang-Vu, T., "Impact of Roughness on Hydrophobicity of Particles Measured by the Washburn Method", *Physicochemical Problems of Mineral Processing*, Vol. 40, pp. 45-52, 2006.
- Tang, H., "Influence of Silicone Surface Roughness and Hydrophobicity on Adhesion and Colonization of Staphylococcus Epidermidis", *Journal of Biomedical Materials Research*, Vol. 88A, pp. 454-463, 2009.
- 12. Daoud, W. A., "Superhydrophobic Silica Nanocomposite Coating by a Low-temperature

- 9. photoshop
- 10. simulated body fluid (SBF)
- 11. open circuit potential
- 12. Dulbecco's Modified Eagle Medium
- 13. trypan blue assay
- 14. Dimethyl sulfoxide
- 15. imageJ

مراجع

Process", Journal of the American Ceramic Society, Vol. 87, pp. 1782-1784, 2004.

- Wu, L. K., "Corrosion Protection of Mild Steel by One-step Electrodeposition of Superhydrophobic Silica Film", *Corrosion Science*, Vol. 85, pp. 482-487, 2014.
- Rao, A. V., "Water Repellent Porous Silica Films by Sol-gel Dip Coating Method", *Journal of Colloid* and Interface Science, Vol. 352, pp. 30-35, 2010.
- Basu, B. J., "Surface Studies on Superhydrophobic and Oleophobic Polydimethylsiloxane-Silica Nanocomposite Coating System", *Applied Surface Science*, Vol. 261, pp. 807-814, 2012.
- Atik, M., "Protection of 316L Stainless Steel Against Corrosion by SiO<sub>2</sub> Coatings", *Journal of Materials Science Letters*, Vol. 13, pp. 1081-1085, 1994.
- Ren, G., "Characterisation of Copper Oxide Nanoparticles for Antimicrobial Applications", International *Journal of Antimicrobial Agents*, Vol. 33, pp. 587-590, 2009.
- Cava, R. J., "Structural Chemistry and the Local Charge Picture of Copper Oxide Superconductors", *Science*, Vol. 247, pp. 656-661, 1990.
- Sonia, S., "Effect Of NaOH Concentration on Structural, Surface and Antibacterial Activity of CuO Nanorods Synthesized by Direct Sonochemical Method", *Superlattices and Microstructures*, Vol. 66, pp. 1-9, 2014.
- 20. Burnside, S. D., "Synthesis and Properties of New Poly (Dimethylsiloxane) Nanocomposites", *Chemistry of Materials*, Vol. 7, pp. 1597-1600, 1995.
- 21. Liu, X., "Super-hydrophobic Property of Nano-sized Cupric Oxide Films", *Surface and Coatings Technology*, Vol. 204, pp. 3200-3204, 2010.
- 22. Zare, T., "Study of Nanoparticles Aggregation/Agglomeration in Polymer Particulate Nanocomposites by Mechanical Properties", *Composites Part A: Applied Science and Manufacturing*, Vol. 84, pp. 158-164, 2016.
- Chakradhar, R. P. S., "Fabrication of Superhydrophobic Surfaces Based on ZnO-PDMS Nanocomposite Coatings and Study of Its Wetting Behavior", *Applied Surface Science*, Vol. 257, pp. 8569-8575, 2011.

- 24. Kapridaki, C., "TiO<sub>2</sub>-SiO<sub>2</sub>-PDMS Nano-composite Hydrophobic Coating With Self-cleaning Properties for Marble Protection", *Progress in Organic Coatings*, Vol. 76, pp. 400-410, 2013.
- Zhou, K., "Synthesis, Characterization and Catalytic Properties of CuO Nanocrystals with Various Shapes", *Nanotechnology*, Vol. 17, pp. 3939-3943, 2006.