Johnny Peter Macedo Feitosa

Funcionalização Covalente e não Covalente de Nanotubos de Carbono

> Fortaleza – CE Agosto / 2009

Johnny Peter Macedo Feitosa

Funcionalização Covalente e não Covalente de Nanotubos de Carbono

> Fortaleza – CE Agosto / 2009

F333f	 Feitosa, Johnny Peter Macedo Funcionalização covalente e não covalente de nanotubos de carbono / Johnny Peter Macedo Feitosa, 2009. 72 f, il. color. enc.
	Orientadora: Profa. Dra. Nágila Maria Pontes Silva Ricardo Co-orientador: Prof. Dr. Antônio Gomes de Souza Filho Área de concentração: Química Dissertação (mestrado) - Universidade Federal do Ceará, Centro de Ciências. Depto. de Química Orgânica e Inorgânica, Fortaleza, 2009.
	1. Copolímeros. 2. Nanotubos de carbono. 3. Raman. I. Ricardo, Nágila Maria Pontes Silva (orienta.). II. Souza Filho, Antonio Gomes de (co- orient.). III. Universidade Federal do Ceará – Programa de Pós-Graduação em Química. IV. Título.
	CDD 547

Johnny Peter Macedo Feitosa

Funcionalização Covalente e não Covalente de Nanotubos de Carbono

Dissertação de Mestrado apresentada ao Programa de Pós-Graduação em Química da Universidade Federal do Ceará para obtenção do título de Mestre em Química.

Orientadora: Prof. Dra. Nágila M. P. S. Ricardo

Co-orientador: Prof. Dr. Antonio Gomes de Souza Filho

Mestrado em Química Departamento de Química Orgânica e Inorgânica Universidade Federal do Ceará

> Fortaleza – CE Agosto / 2009

Esta Dissertação foi apresentada como parte dos requisitos necessários à obtenção do Grau de Mestre em Química, outorgado pela Universidade Federal do Ceará, e em cuja Biblioteca Central encontra-se à disposição dos interessados.

eilosA VI M male nny Johnny Peter Macedo Feitosa

Dissertação aprovada em: 25/08/2009

mPS Dra. Nágila Maria Pontes Silva Ricardo

(Orientador -UFC)

Dr. Oscar Endrigo Dorneles Rodrigues (UESM)

Dr. Antonio Gomes de Souza Filho (UFC)

Dedico esta dissertação a minha finada avó Maria do Carmo, a quem, a pesar dos ralhos, devo muitas de minhas melhores lembranças da infância e a quem devo muito por me mostrar que sempre há algo mais na vida.

AGRADECIMENTOS

• A Deus por tudo que nos tem oferecido ao longo de nossas vidas.

• Aos meus pais, João Pedro Feitosa e Paula Francinete Macedo Vale, pelos exemplos de coragem, força, honestidade e dedicação durante todos esses anos.

• As minhas irmãs Katiana, Gleiciane e meu irmão Paulo, pela amizade e carinho dedicado durante todos esses anos.

• À Professora Dra. Nágila Maria Pontes Silva Ricardo, com quem tenho aprendido bastante no desenvolvimento da pesquisa acadêmica com a utilização de copolímeros, extração, caracterização e aplicação de polissacarídeos, pela orientação, amizade, paciência, confiança e dedicação encontradas desde a época da graduação e durante todo o período do mestrado em Química.

• Ao Professor Antonio Gomes de Souza Filho, com quem muito aprendi sobre o trabalho desenvolvido com nanotubos de carbono e na utilização dos equipamentos para a caracterização desta e de muitas amostras produzidas, pela orientação, confiança, paciência, atenção, amizade e principalmente dedicação durante o desenvolvimento dos trabalhos junto ao Departamento de Física.

• Ao professor Oscar Endrigo Dorneles Rodrigues, pela amizade, hospitalidade, orientação e paciência, dedicadas durante a realização dos trabalhos na UNIFRA – Santa Maria – RS.

• Aos amigos encontrados em Santa Maria, Sr Eni, D. Emília e Carolina, ao Professor Sergio Mortari, Diego, Dalila e Estevan, pela ajuda, amizade e companheirismo nesta terra tão...tão...tão...tão... distante.

• À Rafaella Oliveira do Nascimento, por toda ajuda, tempo, amizade e companheirismo dedicados durante tanto tempo e por ser uma pessoa de fé, força e de muitas qualidades, com quem aprendi muito sobre várias coisas, obrigado por ter sido e ser quem é.

• Aos Professores Alejandro Pedro Ayala, Erivan Melo e Paulo de Tarso Cavalcante Freire do departamento de física e Francisco de Abreu Matos e José Maria do departamento de química, pelas sugestões, amizade, ajuda e exemplo durante toda a vida acadêmica.

• Ao Professor Josué Mendes Filho, pela visão e oportunidade na abertura das portas e laboratórios para o desenvolvimento dos trabalhos no Departamento de Física da UFC.

• Aos amigos encontrados no Departamento de Química Orgânica e Inorgânica da UFC, Felipe, Dráulio, Elenir, Leônia, o trio Carol, Natália e Ticiana, Lílian, Paula, Flávia, Igor, Olívia, Danilo, Luiz Cláudio, Wildson Max e Janaina, assim como tantos outros, pela amizade e ajuda dedicada, na graduação e durante todo o tempo de mestrado.

• Aos amigos encontrados no Departamento de Física da UFC, Eduardo Bedê Barros, Eduardo Girão, JJ, Acrísio, Gilberto Saraiva, Arian Paulo, Francisco Ferreira, Nádia Ferreira, Sara, Clenilton, Gardênia, Rafael e Vanessa, entre vários outros, pela amizade, ajuda e boas risadas.

• Aos amigos encontrados no Departamento de Biologia, Júlio César e Gláuber, pela ajuda, amizade e conversas animadas durante todo o tempo de graduação e mestrado, assim nas aventuras encontradas nos congressos em que participamos.

• À minha amiga Aldilene, que muitas vezes me faz sentir como se fizesse parte do mundo de Bob (o desenho), com quem tenho tido ótimas conversas e risadas, pelos conselhos, ralhos, paciência e amizade dedicada durante todo esse tempo.

• À Diana Cristina, pela ajuda na organização de minha mente e coração, carinho, confiança, amor, paciência e amizade encontrada desde sempre, obrigado por querer e fazer parte de minha vida.

• Aos professores do departamento de Química e Física pela contribuição na minha formação acadêmica.

• Aos Forasteiros do Rock Wladimir, Marcus, Gilliard, Rondinele, Breno, Weverton (O bolinha) e Welitonio, por serem grandes amigos, companheiros de aventuras (quase todinhos) e maluquices, que sempre me fizeram rir até nos dias mais complicados de minha vida.

• A todos aqueles que por algum motivo não gostam de mim, pela ajuda na compreensão de como algumas coisas na vida funcionam.

• As instituições de fomento à pesquisa CNPq (Bolsa de Mestrado), FUNCAP, CAPES, Rede Nacional de Pesquisa em Nanotubos de Carbono, pelo auxílio financeiro no apoio à pesquisa e financiamento de equipamentos.

"A vida é uma sombra errante; Um pobre comediante, que se pavoneia No breve instante que lhe reserva a cena, Para depois não ser mais ouvido. É um conto de fadas, que nada significa, Narrado por um idiota, cheio de voz e fúria."

William Shakespeare, Macbeth.

RESUMO

O trabalho desenvolvido nesta dissertação consiste no estudo do processo de funcionalização não covalente de nanotubos de carbono com copolímeros tribloco e dibloco e a funcionalização covalente de nanotubos de carbono com ácido esteárico. A funcionalização não covalente dos nanotubos de carbono foi realizada utilizando copolímeros tribloco e dibloco [tribloco $E_{69}S_{15}E_{69}$, $E_{69}S_7E_{69}$ (E = óxido de etileno, S = óxido de estireno), $E_{65}G_7E_{65}$ (E = óxido de etileno, G = óxido de fenilglicidil), o copolímero dibloco $E_{20}CL_{10}$ (E = óxido de etileno, CL = ε -caprolactona)]. A individualização dos nanotubos de carbono com os copolímeros (em solução) foi realizada usando a técnica de agitação, sonicação e centrifugação. As amostras obtidas foram caracterizadas por espectroscopia Raman ressonante excitando com laser de comprimento de onda de 532 nm (2,33 eV), e por fotoluminescência no intervalo de 800 – 1700 nm. As caracterizações foram realizadas de forma a identificar os tipos de nanotubos semicondutores, por fotoluminescência, assim como também os demais por espectroscopia Raman. As características espectrais comprovam a individualização dos nanotubos de carbono utilizando os copolímeros como meio dispersivo.

A funcionalização covalente dos nanotubos de carbono foi realizada empregando ácido esteárico, e desenvolvida em 3 etapas: i) carboxilação dos nanotubos de carbono utilizando a mistura H₂SO₄:HNO₃; ii) funcionalização dos nanotubos com grupos COCl e iii) funcionalização dos nanotubos de carbono com ácido esteárico. A caracterização da amostra obtida foi realizada usando espectroscopia Raman ressonante, com excitação no comprimento de onda de 514,5 nm (2,41 eV), FTIR, DSC em atmosfera de N₂ e taxa de aquecimento de 10 °C/min no intervalo de 25 a 400 °C, e TGA em atmosfera de N₂ e taxa de aquecimento de 10 °C/min no intervalo de 25 a 900 °C. Estas caracterizações foram realizadas de modo a obter elementos que indiquem a funcionalização covalente dos nanotubos de carbono com o ácido esteárico. Essa funcionalização reflete mudanças na estrutura cristalina dos nanotubos de carbono, observada na espectroscopia Raman ressonante e bandas correspondentes a ligações -OOC-O-COO- típica de anidrido nos espectros de FTIR, assim como mudanças no comportamento térmico dos nanotubos funcionalizados em relação aos nanotubos de carbono puro.

ABSTRACT

The work developed in this thesis consists in the study of the process of non covalent functionalization of carbon nanotubes with triblock and diblock copolymers and covalent functionalization of carbon nanotubes with stearic acid. The non covalent functionalization of carbon nanotubes were realized using triblock copolymer [triblock $E_{69}S_{15}E_{69}$, $E_{69}S_7E_{69}$ (E= ethylene oxide, S = styrene oxide), $E_{65}G_7E_{65}$ (E = ethylene oxide, G = phenyl glycidyl ether), the diblock copolymer $E_{20}CL_{10}$ (E = ethylene oxide, CL = \mathcal{E} -caprolactone)] e SDS (sodium dodecyl sulfate). The individualization of carbon nanotubes with copolymer and SDS, were performed by stirring, sonication and centrifugation. The resulting samples were characterized using the Raman resonant spectroscopy study, exciting in wavelength of 532 nm (2.33 eV). The photoluminescence studies, in the copolymers and SDS solution, were realized using a detector InGaAs for detecting light in the intermission of 800 – 1700 nm, and a lamp of Xe, exciting in spectral intermission of 500 – 850 nm. The characterizations were used to identify the type of semiconductors carbon nanotubes, by photoluminescence, as well as the other identified by resonant Raman spectroscopy and the aspects that showing the individualization of carbon nanotubes using copolymers matrix.

The covalent functionalization of carbon nanotubes were realized using stearic acid. The functionalization was performed in three steps, carboxylation of carbon nanotubes, using for this the mixture H_2SO_4 :HNO₃, functionalization of carbon nanotubes with COCl groups and functionalization of carbon nanotubes with stearic acid. The characterization of the obtained sample was realized using the Raman resonant spectroscopy study, exciting with laser at wavelength of 514,5 nm (2,41 eV), FTIR, DSC, in N₂ atmosphere and heating rate of 10 °C/min in the intermission of 25 – 400 °C, and TGA, in N₂ atmosphere and heating rate of 10 °C/min with intermission 25 – 900 °C. These characterizations were realized in order to confirm the covalent functionalization of the carbon nanotubes, showed by the Raman resonant spectroscopy study and corresponding -OOC-O-COO- anhydride bond also showed in the FTIR spectroscopy, as well as change in the thermal behavior of the carbon nanotubes.

SUMÁRIO

LISTA DE ABREVIATURAS

LISTA DE FIGURAS

LISTA DE TABELAS

1.0	INTRODUÇÃO	. 19
1.1	NANOTUBOS DE CARBONO	20
1.2	POLÍMEROS	. 25
1.2.1	COPOLÍMEROS	. 26
1.3	FUNCIONALIZAÇÃO DOS NANOTUBOS DE CARBONO (NTCs)	28
1.4	NANOCOMPÓSITOS À BASE DE NANOTUBOS DE CARBONO	29
1.5	CARACTERIZAÇÃO	. 31
1.5.1	ESPALHAMENTO RAMAN	31
1.5.2	FOTOLUMINESCÊNCIA	33
1.5.3	ANÁLISE TÉRMICA (TGA e DSC)	. 35
2.0	OBJETIVOS GERAIS	37
2.1	OBJETIVOS ESPECÍFICOS	37
3.0	MATERIAIS E MÉTODOS	. 38

3.1	MATERIAIS E REAGENTES
3.2	FUNCIONALIZAÇÃO DE NANOTUBOS DE CARBONO COM COPOLÍMEROS TRIBLOCO E DIBLOCO
3.3	FUNCIONALIZAÇÃO COVALENTE DE NANOTUBOS DE CARBONO 39
3.4	CARACTERIZAÇÃO DOS NANOTUBOS FUNCIONALIZADOS 41
3.4.1	ESPECTROSCOPIA DE ABSORÇÃO NO INFRAVERMELHO (FT-IR) 41
3.4.2	ESPECTROSCOPIA RAMAN RESSONANTE
3.4.3	FOTOLUMINESCÊNCIA 41
3.4.4	ANÁLISE TÉRMICA (TGA e DSC) 42
4.0	RESULTADOS E DISCUSSÃO
4.1	CARACTERIZAÇÃO DE NANOTUBOS FUNCIONALIZADOS COM ÁCIDO ESTEÁRICO
4.1.1	FTIR
4.1.2	ESPECTROSCOPIA RAMAN
4.1.3	ANÁLISE TÉRMICA 46
4.2	CARACTERIZAÇÃO DOS NANOTUBOS DE CARBONO FUNCIONALIZADOS COM COPOLÍMEROS
4.2.1	ESPECTROSCOPIA RAMAN
4.2.2	ESPECTROSCOPIA RAMAN DE NANOTUBOS FUNCIONALIZADOS COM COPOLÍMEROS DIBLOCO

4.3	FOTOLUMINESCÊNCIA				59
4.3.1	FOTOLUMINESCÊNCIA COPOLÍMEROS TRIBLOC	DE O	NANOTUBOS	FUNCIONALIZADOS	COM 59
4.3.2	FOTOLUMINESCÊNCIA COPOLÍMEROS DIBLOCO	DE	NANOTUBOS	FUNCIONALIZADOS	COM 60
5.0	CONCLUSÃO				65
6.0	BIBLIOGRAFIA				68

LISTA DE ABREVIATURAS

- SWCNT = Single-Wall Carbon Nanotube (Nanotubos de parede simples)
- MWCNT = Multi-Wall Carbon Nanotube (Nanotubos de parede múltiplas)
- SDS = Dodecil sulfato de sódio
- THF = Tetrahidrofurano
- $SOCl_2 = Cloreto de tionila$
- $HNO_3 =$ Ácido nítrico

 $H_2SO_4 = Acido sulfúrico$

- E = Oxido de etileno
- S = Oxido de estireno
- G = Fenil glicidil éter
- CL = E-Caprolactona

HiPCO = High Pressure Carbon Monoxide (relativo a um método de síntese de nanotubos de carbono)

CVD = Chemical Vapor Deposition (deposição química de vapor)

FWHM - do inglês full-width at half-maximum

RBM = Radial Breathing Mode (modo de respiração radial)

CMC = Concentração Micelar Crítica

LISTA DE FIGURAS

Figura 1 – Formas alotrópicas mais conhecidas do carbono: (a) grafite com hibridização sp²,
(b) diamante com hibridização sp³, (c) fullereno e (d) nanotubos de carbono [8].

Figura 2 – Imagens de microscopia eletrônica de transmissão de nanotubos de parede simples (A) e paredes múltiplas (B) [7-9].

Figura 3 – Representação do plano de grafeno com definição do vetor quiral \vec{c}_h e o ângulo quiral θ [12].

Figura 4 – Esquema do aparato experimental utilizado para síntese de nanotubos de carbono: (a) descarga por arco, (b) ablação a laser e (c) CVD. Adaptado da referência [8].

Figura 5 - Classificação dos copolímeros.

Figura 6 – Estrutura do copolímero SBS.

Figura 7 - Modelo molecular das micelas formadas com sete nanotubos em feixes (A) e um nanotubo individualizado (B) em SDS [30].

Figura 8 – Rota química usada para anexar grupos COOH em nanotubos de carbono e a posterior conversão em outros radicais desejados através da ligação amida [9].

Figura 9 – (a). Configuração estrutural da alanina interagindo com um SWNT dopado com B.
(b) Gráfico da distribuição total de carga indicando a forte interação da molécula com o nanotubo dopado com B [9].

Figura 10 – Rotas experimentais propostas para diferentes funcionalizações covalentes: (a) adição de carbeno, (b) funcionalização de nitrenos, (c) adição fotoinduzida de radicais fluoralquila, (d) enxerto de poliestireno e (e) adsorção de pireno derivados. Adaptado de [32].

Figura 11 – Esquema em diagrama de níveis eletrônicos ilustrando os efeitos Raman nãoressonante e ressonante.

Figura 12 – Esquema da excitação de fotoluminescência para nanotubos de carbono semicondutores: (a) sem considerar os efeitos excitônicos e (b) Diagrama de éxcitons para nanotubos *armchair*.

Figura 13 – Estrutura química dos copolímeros: (A) Tribloco E_mS_nE_m, (B) Tribloco E_mG_nE_m e (C) Dibloco E_mCL_n.

Figura 14 – Diagrama esquemático da rota química utilizada na funcionalização covalente de nanotubos de carbono com ácido esteárico.

Figura 15 - FTIR das amostras (a) Pristina, (b) SWCNT-COCl, (c) Ácido esteárico (AE) puro e (d) SWCNT-AE

Figura 16 – Espectros Raman na região das bandas D e G de nanotubos de carbono: (a) Pristina, (b) SWCNT-COCl, (c) Ácido esteárico puro (AE) e (d) SWCNT-AE.

Figura 17 – Espectro Raman de nanotubos funcionalizados na região do modo de respiração radial (RBM): (a) Pristina, (b) SWCNT-COCl, (c) Ácido esteárico puro (AE) e (d) SWCNT-AE.

Figura 18 – TGA (a) Nanotubos de carbono puro (pristina), (b) Nanotubos de carbono carboxilados, (c) Nanotubos de carbono com ácido esteárico (SWCNT@AE) e (d) Ácido esteárico puro (AE) em atmosfera de N_2 .

Figura 19 – DSC das amostras de (a) Ácido esteárico puro (AE) e (b) Nanotubos de carbono funcionalizados com ácido esteárico (SWCNT) em atmosfera de N_2 .

Figura 20 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G^+) de nanotubos de carbono na região das bandas D e G: Linha preta – Pristine (HiPCO), Linha vermelha – HiPCO@SDS, Linha verde – HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇, linha azul – HiPCO@E₆₉S₈E₆₉ e linha amarela HiPCO@E₇₁G₇E₇₁.

Figura 21 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G^+) na região do modo RBM: Linha preta – Pristina (HiPCO), Linha vermelha – HiPCO@SDS, Linha verde – HiPCO@E₆₉S₁₅E₆₉, linha azul – HiPCO@E₆₉S₇E₆₉ e linha amarela – HiPCO@E₇₁G₇E₇₁.

Figura 22 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G⁺) na região da banda G⁺: Linha preta – Pristina (HiPCO), Linha vermelha – HiPCO@SDS, Linha verde – HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇, linha azul – HiPCO@E₆₉S₈E₆₉ e linha amarela – HiPCO@E₇₁G₇E₇₁.

Figura 23 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G^+) na região das bandas D e G: linha preta – Nanotubos de carbono puros, linha vermelha – HiPCO@SDS e Linha verde – HiPCO@E₁₇Cl₁₀.

Figura 24 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G^+) na região do modo RBM: linha preta – Nanotubos de carbono puros, linha vermelha – HiPCO@SDS e Linha verde – HiPCO@E₁₇Cl₁₀.

Figura 25 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G^+) na região da banda G^2 : Linha preta – Nanotubos de carbono puros, Linha vermelha – HiPCO@SDS e Linha verde – HiPCO@E₁₇Cl₁₀.

Figura 26 – Mapas de emissão vs. excitação da fotoluminescência de nanotubos de carbono dispersos em solução: A – SDS, B – $E_{67}S_{15}E_{67}$, C – $E_{69}S_8E_{69}$ e D – $E_{71}G_7E_{71}$.

Figura 27 – Fotoluminescência de nanotubos de carbono funcionalizados para diferentes excitações: (A) 595 nm, (B) 656 nm e (C) 730 nm.

Figura 28 – Mapas de emissão e excitação da fotoluminescência de nanotubos de carbono dispersos em solução: (A) SDS e (B) $E_{17}CL_{10}$.

Figura 29 – Fotoluminescência de nanotubos de carbono funcionalizados para diferentes excitações: (A) 595 nm, (B) 656 nm e (C) 730 nm.

LISTA DE TABELAS

Tabela 1 – Homopolímeros e estruturas de seus monômeros.

Tabela 2 - Características Moleculares dos copolímeros tribloco e dibloco.

Tabela 3 – Atribuições das bandas vibracionais observadas no espectro FTIR para funcionalização dos nanotubos de carbono [47-49].

Tabela 4 – Resultados da análise da intensidade relativa G^{-}/G^{+} e largura de linha da banda G^{+} dos nanotubos de carbono funcionalizados.

Tabela 5 – Resultados experimentais de fotoluminescência para os nanotubos funcionalizados com copolímeros tribloco e SDS.

1.0 INTRODUÇÃO

A nanociência e a nanotecnologia tratam de materiais e dispositivos com dimensões nanométricas (1 nm = 10^{-9} m) incluindo a criação e utilização de materiais, dispositivos e sistemas, em nível atômico e molecular. O estudo desses sistemas tem permitido a observação de novos fenômenos físicos cujos resultados são usados para testar e/ou aprimorar modelos já existentes como também estimular a elaboração de novos modelos para a ciência e tecnologia. Essa revolução científica foi impulsionada pelo progresso industrial e pela habilidade que os cientistas desenvolveram para fabricar, modelar e manipular objetos em escala atômica e molecular. A descoberta dos fulerenos em 1985 por Smalley, Kroto e Curl, e dos nanotubos de carbono por Ijima em 1991 são eventos importantes na história da nanociência [1,2].

Os nanomateriais em geral são importantes porque suas propriedades diferenciam-se dramaticamente daquelas apresentadas por seus precursores estendidos (macroscópicos). As propriedades físicas e químicas desses materiais são determinadas pelo tamanho e pela morfologia. Um exemplo clássico e ilustrativo desses fenômenos vem da ciência do carbono onde os fulerenos e os nanotubos de carbono, apresentam morfologia esférica e tubular, respectivamente, e apresentam propriedades físico-químicas bastante diferenciadas [3].

Os nanotubos de carbono (NTC) são considerados sistemas modelo para a nanociência e a nanotecnologia. Essas novas formas de carbono são bastante versáteis em termos de propriedades e integram-se facilmente em diferentes áreas do conhecimento sendo alvo de estudos inter e multidisciplinares. Eles apresentam propriedades especiais devido à combinação de sua dimensionalidade, estrutura e topologia. Devido as suas características peculiares, os NTC provocam uma grande euforia na comunidade científica que trabalha na área de química, física e engenharia de materiais [4].

A pesquisa em nanotubos de carbono cruza as fronteiras da física, química, ciências dos materiais, biologia e se desenvolve rapidamente no campo das ciências biomédicas. Diversas aplicações desses materiais podem ser citadas: painéis de tela plana, sondas (*tips*) para microscópios de força atômica, suporte para catalisadores, membranas, eletrodos de bateria, aditivos para polímeros, sensores, capacitores de alta potência, músculos artificiais, entre outros [5].

Determinadas aplicações dos nanotubos de carbono demandam a individualização dessas nanoestruturas onde suas propriedades óticas são diferenciadas, tais como a emissão de luz na região do infravermelho para os nanotubos semicondutores. A individualização dos

nanotubos de carbono é possível através da funcionalização não covalente utilizando polímeros ou surfactantes que formam micelas suspendendo os nanotubos em solução aquosa. A funcionalização covalente dos nanotubos de carbono com moléculas opticamente ou biologicamente ativas tais como polímeros, complexos, entre outras, abre um leque de possibilidades para pesquisa básica e aplicações dessas nanoestruturas.

1.1 NANOTUBOS DE CARBONO

O carbono é um dos elementos químicos mais importantes da natureza e o que forma o maior número de estruturas distintas e complexas. Quando consideramos apenas ligações de carbono com outros átomos de carbono, o diamante e o grafite são suas formas alotrópicas mais conhecidas. O átomo de carbono possui quatro elétrons na camada n = 2 que podem se organizar de maneiras diferentes para formar ligações covalentes dando origem assim as hibridizações sp³, sp² e sp. O diamante formado por átomos de carbono com hibridização sp³, onde cada átomo de carbono forma quatro ligações covalentes σ , e é rodeado por quatro átomos vizinhos ocupando os vértices de um tetraedro formando uma estrutura cúbica com a propriedade de se o material mais duro encontrado na natureza. O arranjo cristalino construído com fortes ligações σ torna o diamante um excelente isolante elétrico. O grafite por sua vez é formado por átomos de carbono com hibridização sp², na qual o átomo de carbono faz três fortes ligações covalentes σ no plano e uma ligação fraca π originada dos orbitais p perpendiculares ao plano. Isso faz com que o grafite possua uma estrutura cristalina composta de camadas, sendo cada camada uma estrutura do tipo colméia de abelha, com uma distância de 1,42 Å entre os átomos de carbono mais próximos e uma separação de 3,34 Å entre as camadas. O grafite é extremamente rígido no plano (alta constante elástica), mas as camadas são facilmente separadas, pois são mantidas apenas por forças de van de Waals. Diferentemente do diamante, o grafite é um semi-metal devido à presença dos elétrons π em sua estrutura eletrônica.

Durante muito tempo essas eram as únicas estruturas de carbono conhecidas, até que em 1985 foi feita a primeira observação experimental da molécula de fullereno C_{60} [2] que possui uma estrutura fechada semelhante à uma bola de futebol. Em 1991, outra forma alotrópica para o carbono foi relatada na literatura pelo cientista japonês Sumio Iijima estudando fibras de carbono sintetizadas pela técnica de descarga em arco [2]. Iijima observou imagens de microscopia eletrônica de transmissão de uma estrutura com morfologia tubular e com diâmetros nanométricos. Iijima mostrou que as paredes eram formadas por camadas de grafite enroladas sugerindo assim os nanotubos de carbono. As quatro formas alotrópicas do carbono são mostradas na Figura 1.



Figura 1 – Formas alotrópicas mais conhecidas do carbono: (a) grafite com hibridização sp², (b) diamante com hibridização sp³, (c) fullereno e (d) nanotubos de carbono [8].

Os nanotubos de carbono são estruturas tubulares formadas por carbono com hibridação sp^2 . Podemos imaginar como sendo uma fita do grafeno (uma camada de grafite) enrolada formando um cilindro cuja espessura é de apenas um átomo. Os nanotubos possuem uma alta razão de aspecto com diâmetro pequeno (entre 1 e 2 nm) e comprimento grande (muitos micrômetros). Alta resistência mecânica à tração, alta estabilidade térmica e química, e valores de condutividade térmica bastante elevada, talvez o maior valor já medido em laboratório são outras propriedades especiais desses materiais [6].

Os nanotubos de carbono, quanto ao número de camadas, podem ser classificados como nanotubos de paredes múltiplas (MWCNTs, *Multi-Walled Carbon Nanotube*) e parede simples (SWCNTs, *Single-Walled Carbon Nanotube*). Na Figura 2 são apresentadas imagens de microscopia eletrônica de transmissão dessas categorias de nanotubos. Uma ou outra forma de nanotubo apresenta-se mais apropriada dependendo da aplicação desejada [7-9].



Figura 2 - Imagens de microscopia eletrônica de transmissão de nanotubos de parede simples (A) e paredes múltiplas (B) [7-9].

Os dois parâmetros estruturais mais relevantes dos nanotubos de carbono são o diâmetro (d_t) e o ângulo quiral (θ). O ângulo quiral (θ) é obtido a partir dos índices n e m, que representam o número de vetores $\vec{a}_1 e \vec{a}_2$ da folha de grafeno cuja combinação define o vetor quiral ($\vec{c}_{\vec{h}}$) como mostrado na Figura 3. Os nanotubos de carbono com $\theta = 0^\circ e 30^\circ$ são aquirais e denominados de *zig-zag* (n,0) e *armchair* (n,n), respectivamente. Os nanotubos com $0^\circ < \theta < 30^\circ$ são denominados de quirais [9,10].



Figura 3 – Representação do plano de grafeno com definição do vetor quiral \vec{C}_h e o ângulo quiral θ . [12]

Os nanotubos de carbono podem ser definidos a partir de um vetor quiral e um ângulo quiral (θ). O vetor quiral $\vec{c_h}$ pode ser definido como:

$$\overrightarrow{C_h} = n\overrightarrow{a_1} + m\overrightarrow{a_2} \tag{EQ 1}$$

onde $\vec{a_1} e \vec{a_2}$ são vetores unitários do retículo cristalino do grafeno, **n** e **m** são números inteiros. A relação entre os dois vetores $\vec{a_1} e \vec{a_2} e$ o parâmetro de rede *a* é definido pela equação 2.

$$\boldsymbol{\alpha} = |\overrightarrow{\boldsymbol{\alpha}_1}| = |\overrightarrow{\boldsymbol{\alpha}_2}| = \sqrt{3} \boldsymbol{x} \boldsymbol{\alpha}_{c-c} = \sqrt{3} \boldsymbol{x} \boldsymbol{1}, \boldsymbol{42} = \boldsymbol{2}, \boldsymbol{46} \mathring{A}$$
(EQ 2)

Onde, a_{c-c} é a distância da ligação carbono-carbono. O módulo do vetor quiral $\overrightarrow{C_h}$ mede o comprimento da circunferência de uma seção reta no tubo, estando relacionada com o diâmetro do tubo através da relação mostrada na equação 3.

$$\boldsymbol{d}_{t} = \frac{\left| \vec{c} \right|}{\pi} = \frac{a\sqrt{n^{2} + m^{2} + nm}}{\pi} \tag{EQ 3}$$

O ângulo quiral θ dos NTC é definido como o menor ângulo entre o vetor quiral e o vetor \vec{a}_1 da rede do grafeno. Temos que

$$\cos \theta = \frac{\vec{c}_{i\vec{a_{1}}}}{|\vec{c}||\vec{a_{l}}|} = \frac{2n+m}{2\sqrt{n+m^{2}+nm}}.$$
 (EQ 4)

O vetor quiral $\overrightarrow{C_k}$ é o responsável pela conexão entre dois sítios (ao longo da circunferência) cristalograficamente equivalentes localizados sobre a camada 2D do grafeno. O ângulo quiral (θ) é definido como o ângulo em relação à direção *zig-zag* [11].

A propriedade mais interessante dessas macromoléculas é o fato dessas estruturas poderem ser metálicas ou semicondutoras dependendo apenas da geometria. A forma como a folha de carbono é enrolada influencia diretamente na posição das bandas de valência e condução dessas nanoestruturas. Como conseqüência da estrutura eletrônica do grafite, o caráter condutor do nanotubo é determinado pela relação entre os números $n \, e \, m$, ou seja, se n - m for múltiplo de 3 (n - m = 3k, onde k é um número inteiro) o nanotubo é considerado metálico e semicondutor se n - m não for múltiplo de 3. Todos os nanotubos *armchair* são considerados metálicos, enquanto que os outros tipos podem ser metálicos ou semicondutores. Nos nanotubos metálicos, a banda de valência, que corresponde à banda mais alta ocupada, se encontra parcialmente preenchida e ao se aplicar um campo elétrico inicia-se o processo de condução que é suficientemente grande para que os elétrons adquiram energia necessária para saltarem a lacuna de energia e atingirem a banda de condução por energia térmica [12].

Os nanotubos de carbono são os primeiros sistemas na natureza onde as ligações químicas são as mesmas, mas a disposição dessas determina a condutividade elétrica do sistema. Dependendo do diâmetro os nanotubos semicondutores possuem um *gap* eletrônico que vai desde o visível até o infravermelho. Essas propriedades físicas dos nanotubos de carbono foram previstas alguns anos antes da observação em laboratório. O desenvolvimento das técnicas de preparação desses materiais aliado ao progresso das microscopias e espectroscopias culminou com experimentos que demonstraram de forma evidente o caráter condutor e semicondutor dos nanotubos de carbono. Além disso, imagens com resolução

atômica permitiram a identificação da estrutura do tubo e a direta correlação entre estrutura e propriedade [12-14].

Os nanotubos são materiais sintéticos e produzidos em laboratório. Os principais métodos utilizados com essa finalidade são: descarga por arco, ablação a laser e deposição química a partir da fase vapor (CVD). Os métodos de descarga por arco e ablação a laser são baseados na condensação de átomos de carbono gerados pela sublimação de carbono a partir de um precursor sólido, geralmente, grafite com alta pureza dopado com metais. A temperatura envolvida nestes processos aproxima-se da temperatura de fusão do grafite que fica no intervalo de 3000 a 4000 °C. A descarga por arco (Figura 4a) tem como princípio uma descarga elétrica gerada entre dois eletrodos cilíndricos de grafite, em uma câmara de aço, normalmente em atmosfera inerte. O grafite é sublimado se depositando no ânodo, cátodo e nas paredes da câmara. Na ablação a laser (Figura 4b) o grafite é vaporizado pela irradiação de um laser pulsado de alta potência na presença de um gás inerte. O método CVD (Figura 4c) se baseia na decomposição de gases precursores contendo átomos de carbono, geralmente, um hidrocarboneto, sobre partículas metálicas que atuam como catalisadores. A decomposição é realizada geralmente em temperaturas abaixo de 1000 °C e a variação desse parâmetro permite selecionar o crescimento de MWCNTs ou SWCNTs [13-16].



Figura 4 – Esquema do aparato experimental utilizado para síntese de nanotubos de carbono: (a) descarga por arco, (b) ablação a laser e (c) CVD. Adaptado da referência [8].

Os nanotubos de carbono constituem também uma ponte entre estruturas cristalinas tradicionalmente estudadas no campo da física da matéria condensada e moléculas tradicionalmente estudadas no campo da química. As propriedades óticas dos nanotubos podem ser entendidas em qualquer um dos termos, sejam eles químicos ou físicos como um ponto inicial onde as abordagens de ambas as disciplinas podem ser aplicadas.

1.2 POLÍMEROS

Polímeros são macromoléculas formadas pela repetição de unidades fundamentais chamadas de "meros" ou monômeros que dão origem a longas cadeias. O tamanho das cadeias formadas e, portanto, sua massa molar é o aspecto principal que confere a este grupo de materiais uma série de características físico-químicas. Materiais poliméricos apresentam usualmente baixa densidade, pequena resistência à temperatura e baixa condutividade térmica e elétrica. Polímeros são sintetizados por reações de polimerização a partir de reagentes monômeros. Vários polímeros se tornam fluidos viscosos em temperaturas elevadas (110-300 °C) e são processados através de procedimentos termomecânicos que permitem a fabricação de peças em grande quantidade e diversidade.

O desenvolvimento dos polímeros representa um importante avanço da tecnologia moderna. A razão dos polímeros serem materiais estratégicos na sociedade moderna provém da maleabilidade de suas propriedades. Uma simples modificação estrutural transforma o polímero em um material com propriedades diferenciadas, sendo útil para uma ampla faixa de aplicações. Outras importantes características como biocompatibilidade, biodegradabilidade, pouco ou nenhuma toxicidade e fisiologicamente inertes faz com que alguns polímeros sejam substâncias promissoras para a interação com fármacos pouco solúveis em água, com materiais inorgânicos e na fabricação de nanomateriais [17].

Um polímero cuja estrutura possui somente uma unidade de repetição é chamado de homopolímero. Na Tabela 1 são listados alguns polímeros e seus respectivos monômeros.

Polímero	Estrutura química do polímero
Poli(acetato de vinila) (PVA)	$\begin{pmatrix} H & H \\ -C - C \\ -C \\ H \\ -C \\ -C \\ -C \\ -C$
Poli(cloreto de vinila) (PVC)	(нн) (-с-с-) нс) _п
Poliestireno	

Tabela 1 – Homopolímeros e estruturas de seus monômeros.



1.2.1 COPOLÍMEROS

Copolímeros são polímeros constituídos de diferentes unidades de repetição. A produção de copolímeros é geralmente motivada pelo objetivo de se alterar as propriedades dos polímeros originais. Dessa forma, o comportamento de certos polímeros frente à temperatura ou presença de solventes pode ser radicalmente alterado com a introdução de determinadas unidades de repetição em homopolímeros. Os copolímeros são divididos em classes dependendo da forma em que as diferentes unidades de repetição são encontradas na distribuição de sua cadeia polimérica, como mostrado na Figura 5.





Copolímeros estatísticos apresentam uma distribuição de unidade de repetição regulada pela quantidade relativa de cada monômero usada na síntese assim como a reatividade de cada um deles. Um exemplo de copolímero estatístico é o poli(metacrilato de metila-co-hidroxi metacrilato de etila) que é formado por unidade de repetição características do poli(metacrilato de metila) e do poli(hidroxi metacrilato de etila). Dentre os copolímeros estatísticos podem-se distinguir dois subtipos: (a) copolímeros aleatórios, onde os diferentes

"meros" se dispõem sem padrão definido, e (b) copolímeros alternados, onde os diferentes meros se alternam ao longo da cadeia polimérica.

Os copolímeros em bloco é uma classe única de materiais poliméricos que sofrem separação de fase em ordem nanométrica e têm uma variedade de aplicações inclusive como dispersantes, compatibilizantes e modificadores de viscosidade [17-19]. Esses copolímeros são aqueles formados pela reunião de grandes seqüências contínuas de homopolímeros. Um bom exemplo de copolímero em bloco é o copolímero formado por estireno-butadieno-estireno, conhecido como SBS cuja estrutura encontra-se mostrado na Figura 6.



Figura 6 – Estrutura do copolímero SBS.

O polímero SBS é um copolímero do tipo tribloco constituído por blocos de poliestireno e polibutadieno, sendo bastante usado para fabricar emulsões asfálticas e como matriz isolante em misturas com polímeros condutores devido à sua dupla natureza de elastômero e termoplástico, o que permite um fácil processamento e boas propriedades mecânicas sem a necessidade de vulcanização [20].

Copolímeros enxertados apresentam grandes seqüências de homopolímeros ligados na cadeia básica de outro homopolímero. Percebe-se que nesse caso, o copolímero produzido pode ser considerado um tipo especial de polímero ramificado.

Uma propriedade importante nos polímeros em geral é a capacidade de formar micelas quando em solução. As micelas são definidas como agregados moleculares de dimensões coloidais, termodinamicamente estáveis, formadas espontaneamente por compostos anfifílicos acima de uma determinada concentração denominada de concentração micelar crítica (CMC). Abaixo da CMC, o polímero não forma micelas e fica livre em solução na forma de monômeros. A CMC depende da estrutura da cadeia polimérica, tais como tamanho da cadeia, ramificações, grupos funcionais, e das condições do meio, tais como temperatura, concentração iônica, etc. [21, 22].

1.3 FUNCIONALIZAÇÃO DOS NANOTUBOS DE CARBONO (NTCs)

Uma propriedade dos nanotubos de carbono é a capacidade de aglomeração em feixes contendo diversos tubos (diferentes diâmetros e quiralidade) devido às interações de van der Waals existentes entre os tubos. Estudos realizados nesse tipo de amostra permitem o acesso de propriedades médias do sistema já que a medida carrega as contribuições individuais de cada um dos nanotubos. Nos últimos anos foram realizados progressos significativos no estudo de nanotubos de carbono isolados [23].

A dispersão de nanotubos (funcionalização não covalente) é um passo fundamental em várias aplicações. A solubilidade, biocompatibilidade e biodisponibilidade dos nanotubos são aumentadas. Esse processo também permite a separação dos nanotubos de carbono tanto por caráter condutor quanto por tamanho (diâmetro e comprimento) [24].

Os estudos indicam que é possível separar nanotubos metálicos dos semicondutores através da dispersão em DNA, utilizando-se das diferenças nas suas propriedades físicas e/ou químicas [24, 25]. No entanto, a separação baseada no diâmetro dos nanotubos é mais difícil, porque diferenças nas características físicas e/ou químicas causadas por mudanças no diâmetro são menos proeminentes e porque variações no comprimento do tubo é um fator determinante nos métodos de separação física [26].

A funcionalização não-covalente apresenta algumas vantagens tais como o fato de que as propriedades eletrônicas dos nanotubos são mantidas por que a estrutura da ligação sp^2 e a conjugação dos átomos de carbono do tubo são conservadas. Um exemplo muito ilustrativo desse tipo de funcionalização não-covalente é a solubilização dos nanotubos de carbono em cadeias poliméricas lineares e surfactantes tais como dodecil sulfato de sódio (SDS), polivinil, poliestireno, entre outros [27, 28]. Através do processo de esfoliação do feixe de nanotubos, usando ultra-som os nanotubos são dispersos e a região hidrofóbica das moléculas surfactantes interage com a superfície dos nanotubos destruindo a interface hidrofóbica dos nanotubos com a água e a interação tubo-tubo (van der Waals), que é responsável pela formação dos feixes. Essa interação se deve à formação de micelas do surfactante ou polímero no meio que encapsulam os nanotubos de carbono formando dispersões estáveis em meio aquoso, como esquematicamente ilustrado na Figura 7. A estabilidades das dispersões de nanotubos com polímeros ou surfactantes permanece por semanas e até meses, permitindo o estudo das propriedades físicas (absorção e emissão ótica por exemplo) de cada nanotubo e a correlação dessas propriedades físicas com a estrutura atômica, ou seja, com os índices (*n,m*) [29, 30].



Figura 7 - Modelo molecular das micelas formadas com sete nanotubos em feixes (A) e um nanotubo individualizado (B) em SDS [30].

A funcionalização covalente de nanotubos de carbono também tem sido bastante estudada de forma a anexar à superfície do tubo grupos químicos através de ligações covalentes. Entre vários grupos usados para funcionalização destaca-se o grupo carboxílico que é considerado um grupo padrão para este tipo de proposta. A reação de carboxilação liga o átomo de carbono do COOH covalentemente com os átomos de C do nanotubo. Através de um outra reação é possível deslocar o grupo OH da carboxila permitindo anexar outros grupos ou moléculas (Figura 8). Este tipo de interação através de grupos carboxílicos abre possibilidades muito interessantes para aportar moléculas mais complexas como aminoácidos, DNA, marcadores fluorescentes, etc [31, 32].



Figura 8 – Rota química usada para anexar grupos COOH em nanotubos de carbono e a posterior conversão em outros radicais desejados através da ligação amida [9].

Outra forma de funcionalização covalente é através da dopagem substitucional de átomos. Os exemplos mais típicos desse tipo de funcionalização são os nanotubos de carbono dopados com nitrogênio, boro ou ambos [33]. Esses sistemas dopados são interessantes, pois

eles aumentam significativamente a reatividade dos nanotubos. Nanotubos de carbono dopados com boro podem interagir diretamente com aminoácidos gerando sistemas híbridos tais como SWNT-alanina como ilustrado na Figura 9.



Figura 9 – (a). Configuração estrutural da alanina interagindo com um SWNT dopado com B. (b) Desenho da distribuição total de carga indicando a forte interação da molécula com o nanotubo dopado com B [9].

A funcionalização de nanotubos de carbono, como foi descrita acima, é possível utilizando diferentes técnicas, dependendo apenas da finalidade a qual se destina a aplicação dos novos materiais gerados. Outros exemplos de funcionalização podem ser vistos na figura 10, onde são propostas diferentes rotas para funcionalizações covalentes (Figura 10a-d) e não covalentes (Figura 10e), onde é possível observar rotas não dependentes da adição de grupos –COOH ou de etapas anteriores simplificando assim algumas rotas sintéticas, o que reduz o tempo e a utilização de reagentes para a obtenção do composto final.



Figura 10 – Rotas experimentais propostas para diferentes funcionalizações covalentes: (a) adição de carbeno, (b) funcionalização de nitrenos, (c) adição fotoinduzida de radicais fluoralquil, (d) enxerto de poliestireno e (e) adsorção de pireno derivados. Adaptado de [32].

1.4 NANOCOMPÓSITOS À BASE DE NANOTUBOS DE CARBONO

Os nanotubos de carbono possuem uma grande variedade de propriedades físicoquímicas e têm sido usados para formar sistemas nanoestruturados com arquiteturas complexas e funcionais. Uma das áreas mais promissoras da nanotecnologia em geral é a área de nanocompósitos. Esses sistemas são formados pela união de dois ou mais componentes, sendo que em um deles suas partículas possuem dimensões da ordem de nanômetros. Uma fase com nanotubos de carbono dispersos pode ser chamada de nanocompósito. O tamanho nanométrico das partículas de um dos componentes, em princípio, melhora a interação entre a partícula e o meio dispersor (matriz), melhorando algumas propriedades do material composto quando comparado aos componentes isolados apresentando efeito de sinergismo.

Um exemplo de aplicação de nanocompósito à base de nanotubos de carbono é um sensor biológico implantável no corpo humano que realiza o monitoramento contínuo dos níveis de glicose, sendo possível detectar concentrações em níveis moleculares da substância através de reações enzimáticas [32, 33].

1.5 CARACTERIZAÇÃO

Uma etapa da caracterização de nanotubos de carbono é quase sempre realizada usando a técnica de espectroscopia Raman ressonante. Técnicas tais como microscopia eletrônica (transmissão e varredura), Microscopia de Força Atômica, Análise Térmica Gravimétrica (TGA), Fotoluminescência e absorção no infravermelho também são utilizadas. Na próxima seção discutiremos brevemente algumas técnicas utilizadas durante o desenvolvimento desta dissertação.

1.5.1 ESPALHAMENTO RAMAN

A espectroscopia Raman é uma técnica de caracterização não invasiva e não destrutiva e muito utilizada na caracterização dos nanotubos de carbono. Em condições de forte ressonância, essa técnica se tornou uma das mais importantes ferramentas na caracterização destes sistemas por que é possível obter muitas informações (vibracionais, estruturais e eletrônicas) sobre o sistema em apenas um experimento.

O espalhamento Raman não ressonante se dá quando um elétron da camada de

valência absorve o fóton da radiação incidente, com freqüência ω_i , e é excitado a um estado virtual com energia igual à soma das energias inicial do elétron e do fóton incidente. Ao decair, o elétron emite uma radiação de freqüência ω_f . Se o elétron decair para o estado inicial a freqüência da radiação espalhada é igual a da radiação incidente e o espalhamento é elástico ou Rayleigh. Caso o elétron decaia para um estado diferente do estado inicial as regras de conservação da energia e do momento exigem a criação ou aniquilação de um fônon da rede cristalina. Decaindo para um estado com energia maior que a do estado inicial, um fônon com energia igual à diferença entre as energias dos estados final e inicial é criado, e o espalhamento é inelástico (ou Raman) e chamado de Stokes. Decaindo para um estado com energia menor que a do estado inicial, um fônon deve ser aniquilado para compensar a diferença de energia entre os estado final e inicial. Este processo é chamado de anti-Stokes. Vale salientar que, em geral, a energia do fônon (criado ou aniquilado) é bem menor que a energia do fóton (incidente ou espalhado) e assim o vetor de onda no espalhamento Raman envolvendo um fônon tem módulo aproximadamente igual à zero.

O espalhamento Raman ressonante ocorre quando o estado para o qual o elétron é excitado após absorver o fóton incidente também é um estado eletrônico real do sistema. Isto aumenta a seção de choque do espalhamento causando um ganho da ordem de 10³ vezes na intensidade dos modos Raman comparado com o espalhamento não ressonante. A Figura 11 apresenta um esquema dos espalhamentos elástico ou Rayleigh, Raman, Stokes e anti-Stokes em condições ressonantes e não-ressonantes.



Figura 11 – Esquema em diagrama de níveis eletrônicos ilustrando os efeitos Raman nãoressonante e ressonante.

No entanto quando falamos em Espectroscopia Raman no estudo dos nanotubos de carbono estamos nos referindo a Espectroscopia Raman em condições ressonantes. Os elétrons e fônons são fortemente acoplados neste material devido às suas peculiaridades tais como o forte confinamento quântico devido à sua unidimensionalidade estrutural que gera singularidades de van Hove na densidade dos estados eletrônicos. O efeito ressonante com essas singularidades aumenta o sinal Raman de forma tão intensa que é possível medir o espectro Raman de apenas um nanotubo de carbono. A espectroscopia Raman quando aplicada à caracterização de nanotubos de carbono desempenha um papel fundamental na determinação da estrutura, ou seja, dos índices (n,m) [34].

1.5.2 FOTOLUMINESCÊNCIA

Os primeiros experimentos de fotoluminescência com nanotubos de carbono de parede simples (SWCNT) foram relatados na literatura em 2002 [30] e desde então aconteceram avanços significativos nessa metodologia, incluindo um grande número de trabalhos que permitiram entender a ótica dessas nanoestruturas. O termo fotoluminescência descreve um processo em que a luz é absorvida, gerando um estado excitado e é reemitida com uma energia menor. Em ótica de nanotubos de carbono o termo fluorescência é usado como um sinônimo e atualmente mais preciso e correto, pois trata-se de um processo com uma diferença temporal entre a absorção e emissão de luz (tempo de vida) de poucos nanosegundos. Quando um nanotubo de carbono é foto-excitado são gerados pares elétronsburaco que através da interação Coulombiana formam éxcitons. A aniquilação do par elétronburaco resulta na emissão de fótons e no caso dos nanotubos essa emissão ocorre na região do infravermelho [35].

Como já descrito, os nanotubos de carbono podem ser considerados como metálicos ou semicondutores. O intervalo (*gap*) de energia entre a banda de valência e a banda de condução dos nanotubos semicondutores é relacionado com a sua quiralidade [35, 36] e é aproximadamente proporcional ao inverso do diâmetro do tubo [37]. Quando agrupados em feixes, alguns nanotubos metálicos atuam como canais não radiativos para a relaxação do elétron excitado e não é obtido sinal de fotoluminescência nesse tipo de amostra. O mecanismo principal de relaxação nesse caso é a geração de calor.

Para observar o fenômeno da fotoluminescência em nanotubos de carbono estes devem ser individualizados. Uma das mais populares técnicas para a individualização dos

SWCNTs é a do tratamento por ultrasonicação dos nanotubos na presença de surfactantes ou polímeros em meio aquoso. SDS (dodecil sulfato de sódio), SDBS (dodecil benzeno sulfato de sódio), P123 e F127 (polímeros comerciais), entre outros, tem sido usados com esta finalidade [36-40]. Este processo pode ser feito utilizando várias amostras de nanotubos. A fotoluminescência é também observada utilizando nanotubos de carbono crescidos dentro dos canais de zeólitas e suspensos em pilares de silício [41].

A "uni-dimensionalidade" dos nanotubos de carbono leva às propriedades eletrônicas peculiares advindas dos elétrons π . Singularidades de van Hove são observadas na densidade de estados eletrônicos deste sistema, como ilustrado na Figura 12(a).



Densidade de estados eletrônicos

Vetor de onda do exciton

Figura 12 – Esquema da excitação de fotoluminescência para nanotubos de carbono semicondutores: (a) sem considerar os efeitos excitônicos e (b) Diagrama de éxcitons para nanotubos *armchair* [10].

Então todas as atribuições da espectroscopia óptica dos nanotubos semicondutores são devido às transições entre as correspondentes singularidades de Van Hove na banda de valência e na banda de condução. Estas transições são rotuladas de E_{11} , E_{22} ,... (Figura 12) [39]. Os nanotubos semicondutores apresentam um intervalo (*gap*) (E_{11}) seguido de uma série de transições entre bandas de maior energia, como exemplo a transição E_{22} [40]. A emissão de luz é então somente possível através de uma transição do tipo E_{11} , esse valor é máximo quando o sistema é excitado em E_{22} . Assim, diferentes (n,m) em amostras de nanotubos mostrarão várias transições E_{xx} que aparecerão com diferentes comprimentos de onda [42]. Como conseqüência, a natureza, semicondutora ou não, as geometrias e os diâmetros podem ser acessíveis utilizando a fotoluminescência como técnica de investigação.

Na figura 12(b) mostramos um diagrama ilustrando os estados de éxcitons. A energia da transição permitida depende da constante dielétrica do meio que envolve os nanotubos [36-43].

O efeito excitônico em nanotubos de carbono foi provado experimentalmente utilizando experimentos de espectroscopia de dois fótons [44], entretanto antes disso vários trabalhos destinados ao estudo das propriedades ópticas de nanotubos de carbono vinham sendo até então interpretados com bastante sucesso usando modelos simples que ignoravam efeitos de interação elétron-elétron e elétron-buraco (éxcitons). Este fato é surpreendente diante dos valores elevados para a energia de ligação do éxciton em nanotubos de carbono. Sua explicação está ligada ao caráter discreto do espectro ótico desse sistema uni-dimensional e ao cancelamento parcial da interação elétron-elétron (que aumenta a energia do gap) e elétron-buraco, que criam níveis de energia mais baixos no interior do gap. Nas discussões que apresentamos aqui, quando nos referimos as transições óticas não especificaremos se as transições são banda-banda ou de níveis excitônicos, uma vez que isto em nada modifica a interpretação dos nossos resultados.

1.5.3 ANÁLISE TÉRMICA (TGA e DSC)

A utilização das técnicas de análise térmica para a caracterização dos nanotubos de carbono tem ganhado cada vez mais espaço [44]. Por definição a análise termogravimétrica (TGA) é a técnica na qual a mudança da massa de uma substância é medida em função da temperatura enquanto esta é submetida a uma programação controlada. Atualmente essa técnica tem sido bastante utilizada para o estudo do teor de pureza dos nanotubos de carbono após cada síntese e principalmente após tratamentos químicos para retirada de catalisadores e impurezas. Devido ao seu alto grau de organização estrutural os nanotubos de carbono são conhecidos por terem uma temperatura de decomposição, quando puros, acima de 500 °C ocorrendo em único evento. Contudo, nanotubos de carbono funcionalizados de forma covalente tem valores de temperatura de decomposição menores, pois em geral a funcionalização danifica a estrutura desses nanotubos tornando-os menos estáveis [44, 45].

A técnica de DSC (Calorimetria Diferencial Exploratória) tem sido bastante utilizada também para investigações de funcionalizações covalentes e não covalentes de nanotubos de carbono com os mais diversos materiais, como resinas, polímeros, ácidos graxos, entre outros [45, 46]. A utilização do DSC auxilia na confirmação de funcionalizações covalentes de
nanotubos de carbono, tendo em vista que a ligação covalente entre os nanotubos de carbono e os demais compostos tende a mudar características das moléculas funcionalizantes tais como ponto de fusão, Tg (Transição Vítrea), ponto de ebulição, assim como outros eventos observados na análise por DSC [45, 49].

2.0 OBJETIVOS GERAIS

Este trabalho tem como objetivo o estudo da funcionalização de nanotubos de carbono de parede simples (SWCNT) com copolímeros dibloco, tribloco e ácido graxo.

2.1 OBJETIVOS ESPECÍFICOS

- Funcionalizar não covalentemente nanotubos de carbono do tipo SWCNT com copolímeros tribloco e dibloco;
- Caracterizar os nanotubos de carbono funcionalizados por espectroscopia Raman ressonante e fotoluminescência;
- Identificar o efeito da estrutura molecular dos copolímeros nas propriedades óticas dos nanotubos de carbono;
- Investigar a funcionalização covalente de nanotubos de carbono com ácido esteárico.
- Preparar e caracterizar novos nanocompósitos à base de nanotubos de carbono de parede simples;

3.0 MATERIAIS E MÉTODOS

3.1 MATERIAIS E REAGENTES

- Copolímeros tribloco $(E_{67}S_{15}E_{67}; E_{69}S_8E_{69}; E_{71}G_7E_{71})$ e dibloco $(E_{17}CL_{10})$ gentilmente cedidos pela Universidade de Manchester Inglaterra.
- Dodecil sulfato de sódio;
- Tetrahidrofurano;
- Água destilada;
- Nanotubos de Carbono: SWCNT (Produzido pelo método de Arco elétrico UFMG)
 e HiPCO (Doados pelo Prof. M. Endo da Universidade de Shiunshu no Japão);
- Ácido esteárico purificado da Universidade Federal do Pará UFPA.

3.2 FUNCIONALIZAÇÃO DE NANOTUBOS DE CARBONO COM COPOLÍMEROS TRIBLOCO E DIBLOCO

Para a funcionalização dos nanotubos de carbono com copolímeros tribloco e dibloco, foram utilizados os copolímeros tribloco $E_{67}S_{15}E_{67}$, $E_{71}G_7E_{71}$, $E_{69}S_8E_{69}$, e o copolímero dibloco $E_{17}CL_{10}$, E= óxido de etileno, S = óxido de estireno, G= óxido de fenilglicidil éter e CL= caprolactona. A estrutura desses polímeros está mostrada na Figura 13.



Figura 13 – Estrutura química dos copolímeros: (A) Tribloco E_mS_nE_m, (B) Tribloco E_mG_nE_m e (C) Dibloco E_mCL_n.

As características moleculares para cada copolímero utilizado para os estudos de funcionalização dos nanotubos de carbono podem ser vistos na Tabela 2. Observa-se que os copolímeros possuem baixos valores CMC, comparada ao CMC do SDS (2,16 g/dm³).

Copolímero	M _n /g mol ⁻¹ (RMN)	CMC (g/dm ³)
$E_{67}S_{15}E_{67}$	7700	0,26
$E_{69}S_8E_{69}$	7030	0,11
$E_{71}G_7E_{71}$	7300	0,13
$E_{17}Cl_{10}$	1890	0.0038

Tabela 2 – Características moleculares dos copolímeros tribloco e dibloco.

A funcionalização não covalente dos nanotubos de carbono foi realizada utilizando a concentração de 1% em massa de copolímero com aproximadamente 10 mg de nanotubos de carbono, deixando sob agitação magnética por 2 h. Após esse período a solução obtida foi submetida à sonicação por 30 min em equipamento SONIFIER W400D. Em seguida a dispersão foi centrifugada por 30 min a 6000 rpm. Obtida a solução homogênea, os nanotubos de carbono dispersos nos copolímeros foram caracterizados por espectroscopia Raman e Fotoluminescência.

3.3 FUNCIONALIZAÇÃO COVALENTE DE NANOTUBOS DE CARBONO

1ª ETAPA: CARBOXILAÇÃO DOS NANOTUBOS DE CARBONO

Adicionou-se aproximadamente 300 mg de nanotubos de carbono em um balão de boca esmerilhada mergulhado em banho de gelo/etanol, adicionando-se logo em seguida 50 mL de H_2SO_4 :HNO₃ na proporção 3:1. O sistema foi deixado em banho ultrasônico por 3 horas. Após esse período, a solução ácida foi diluída com água deionizada e centrifugada recolhendo o precipitado no final do processo.

2^a ETAPA: FUNCIONALIZAÇÃO DE NANOTUBOS DE CARBONO COM GRUPOS COCI.

Para a preparação do cloreto de ácido, foram adicionados, em um balão de 2 bocas sob atmosfera de argônio, 250 mg de SWCNT-COOH, adicionando logo em seguida 13 mL de cloreto de tionila SOCl₂. O sistema foi aquecido em banho termostatizado à temperatura de 65 °C e deixado sob agitação magnética por um período de 24 horas. Em seguida o sólido formado foi separado por filtração, em membrana de teflon, com THF e seco a vácuo.

3ª ETAPA: FUNCIONALIZAÇÃO COVALENTE DE NANOTUBOS DE CARBONO COM ÁCIDO ESTEÁRICO

Para a funcionalização dos nanotubos de carbono com ácido esteárico, os nanotubos utilizados foram tratados seguindo os passos anteriores para a formação do nanotubo de carbono com cloreto de ácido (SWCNT-COCl).

Em um balão de duas bocas sob atmosfera de argônio, foram adicionados 30 mg de SWCNT-COCI em balão de boca esmerilhada e 300 mg de ácido esteárico. Adicionou-se em seguida 20 mL de THF seco, deixando o sistema sob agitação magnética e banho termostatizado à temperatura de 65 °C por um período de 24 horas. O sólido obtido foi filtrado e lavado com THF, secando-o em vácuo e acondicionando-o em atmosfera de argônio. O rendimento obtido foi de 45% em massa. O esquema da reação com todas as etapas está representado na Figura 14.



Figura 14 — Diagrama esquemático da rota química utilizada na funcionalização covalente de nanotubos de carbono com ácido esteárico.

As amostras obtidas foram tratadas com álcool etílico PA para a retirada do excesso de ácido esteárico nas amostras. Os estudos da caracterização dos nanotubos funcionalizados foram realizados utilizando as técnicas de espectroscopia Raman ressonante, FTIR, TGA e DSC.

3.4 CARACTERIZAÇÃO DOS NANOTUBOS FUNCIONALIZADOS

3.4.1 ESPECTROSCOPIA DE ABSORÇÃO NO INFRAVERMELHO (FT-IR)

A análise das amostras na região do infravermelho foi realizada no Departamento de Física da UFC utilizando equipamento VERTEX 70 FT-IR spectrometer da BRUKER. O acessório ATR (Refletância Total Atenuada) da PIKE foi usado como suporte das amostras para análise.

3.4.2 ESPECTROSCOPIA RAMAN RESSONANTE

Os espectros Raman ressonante dos nanotubos funcionalizados com ácido esteárico foram obtidos utilizando um espectrômetro Jobin Yvon T64000 equipado com um CCD ("*Charge Coupled Device*") resfriado com N₂ líquido. Os espectros foram excitados com a linha de laser 514,5 nm (2,41 eV). Um sistema WITec alpha300S Scanning Near-field Optical Microscope operando com a linha de laser 532 nm (2,33 eV) foi utilizado nas medidas de nanotubos funcionalizados com copolímeros dibloco e tribloco. As regiões vibracionais características dos nanotubos de carbono tais como RBM (modo radial abaixo de 350 cm⁻¹), Banda G (centrada em 1590 cm⁻¹) e Banda G' (centrada em torno de 2600 cm⁻¹). Ambos os equipamentos estão instalados no Departamento de Física da UFC.

3.4.3 FOTOLUMINESCÊNCIA

As medidas de fotoluminescência dos nanotubos funcionalizados com os copolímeros foram realizadas no fluorímetro NanoLog[®] da Horiba Jobin-Yvon. Este equipamento está instalado no Dept^o de Física da UFC. Um detector de InGaAs foi usado para detectar luz no intervalo de 800 – 1700 nm. A excitação foi realizada com uma lâmpada de Xe na faixa espectral de 500 – 850 nm.

3.4.4 ANÁLISE TÉRMICA (TGA e DSC)

As curvas de DSC (Calorimetria Diferencial Exploratória) foram obtidas em equipamento NETZCH DSC 204 F1 Phoenix[®] usando cadinhos de alumínio com aproximadamente $5,0 \pm 0,1$ mg de amostra em atmosfera de N₂ com fluxo de 60 mL/min e taxa de aquecimento de 10 °C/min no intervalo de 25 a 400 °C.

As curvas de TGA (Análise Termogravimétrica) foram obtidas em equipamento NETZCH STA 409 PC Luxx[®] usando cadinhos de alumina com aproximadamente 10 mg de amostra em atmosfera de N₂ com fluxo de 60 mL/min e taxa de aquecimento de 10 °C/min no intervalo de 25 a 900 °C. As medidas térmicas também foram realizadas no Departamento de Física da UFC.

4.0 RESULTADOS E DISCUSSÃO

4.1 CARACTERIZAÇÃO DE NANOTUBOS FUNCIONALIZADOS COM ÁCIDO ESTEÁRICO

4.1.1 FT-IR

Na Figura 15 é mostrado o espectro FT-IR de amostras de nanotubos de carbono funcionalizados com ácido esteárico. Para efeito de comparação também é apresentado o espectro FT-IR do ácido esteárico (AE) puro (*c*), dos nanotubos de carbono funcionalizados com cloreto de ácido (SWCNT-COCl), (*b*) e dos nanotubos de carbono puros (pristina) (*a*).





Podemos observar no espectro de FTIR dos nanotubos funcionalizados com cloreto de ácido (espectro (*b*) na Figura 15), a presença de bandas em 1722, 1172, 846 cm⁻¹, que são atribuídas às vibrações correspondentes as ligações C=O, C-O residual da carboxilação e C-Cl, respectivamente. A presença dessas vibrações no espectro de infravermelho sugere a ocorrência da funcionalização dos nanotubos de carbono com grupos -COCl, bem como a

presença de resíduos de grupos -COOH ao longo da parede do nanotubo que não foram totalmente convertidos na etapa 2 do processo.

O espectro FTIR das amostras de nanotubos de carbono funcionalizados com ácido esteárico (espectro (*d*) na figura 15) mostra vibrações em 1740, 1470, 1188 e 1039 cm⁻¹. A presença dessas vibrações é atribuída às vibrações dos grupos carbonila (C=O) provenientes de anidrido saturados, vibrações correspondentes a COO- e C=O proveniente de ácidos e vibrações R₁-CO-O-CO-R₂, sendo R₁ = SWCNT e R₂ = $-CH_2(CH_2)_{15}CH_3$, de anidridos respectivamente [47,48]. A presença dessas bandas em 1740 e 1470 cm⁻¹ é atribuída a grupos C=O de anidridos e COO-, COOH presentes no ácido esteárico, respectivamente. Essas observações apontam para a possibilidade da ocorrência efetiva da ligação covalente entre o ácido esteárico e os nanotubos de carbono. A Tabela 2 mostra as respectivas atribuições para as vibrações na região do infravermelho [47-49].

Tabela 3 – Atribuições das bandas vibracionais observadas no espectro FTIR para funcionalização dos nanotubos de carbono [47-49].

Número de onda (cm ⁻¹)	Atribuições
1740	(C=O) Anidrido
1722	C=O
1470	COO ⁻ /COOH
1188	C=O
1172	C-0
1039	R ₁ -CO-O-CO-R ₂
846	C-Cl

4.1.2 ESPECTROSCOPIA RAMAN

Foram realizadas medidas de espectroscopia Raman nos nanotubos puros (pristina), nanotubos funcionalizados com cloreto de ácido (SWCNT-COCl), e nanotubos funcionalizados com ácido esteárico (SWCNT-AE). Para efeito de comparação realizamos medidas do ácido esteárico puro (AE), nas regiões da banda G, e RBM (Radial Breathing Mode), como mostrado nas Figuras 16 e 17.

O espectro Raman dos nanotubos de carbono funcionalizados com cloreto de ácido (SWCNT-COCl) (espectro (*b*) na Figura 13) mostra um aumento na intensidade da banda D relativa à banda G com um conseqüente alargamento da mesma. Esse resultado mostra o aumento de defeitos estruturais na parede do nanotubo de carbono. A banda G (localizada em

1590 cm⁻¹) é caracterizada por ser a banda correspondente as vibrações tangenciais (tanto ao longo do eixo quanto ao longo da circunferência) e são características que podem ser associadas à ordem estrutural dos nanotubos de carbono. Essa banda sofre uma variação para maiores freqüências, bem como um alargamento. O aumento na largura da banda G é devido ao aumento da desordem na estrutura cristalina dos nanotubos de carbono com a inclusão de grupos –COOH ao longo da parede do tubo.



Figura 16 – Espectros Raman na região das bandas D e G de nanotubos de carbono: (a) Pristina, (b) SWCNT-COCl, (c) Ácido esteárico puro (AE) e (d) SWCNT-AE.

O espectro Raman dos nanotubos de carbono funcionalizados com ácido esteárico (espectro (*d*) na Figura 16), mostra que a banda G possui intensidade muito inferior quando comparada ao espectro da amostra pura (espectro (*a*) na Figura 16). Bandas em 1298, 1421, 1439 e 1460 cm⁻¹ são atribuídas à presença do ácido esteárico na amostra e relacionadas às vibrações de CH₂ no plano (δ CH₂) e vibrações CH₂ em direções cruzadas (δ CH₂) (*scissoring*) [50].

O espectro Raman referente aos modos RBM dos nanotubos de carbono utilizados para a funcionalização com ácido esteárico (espectro (a) na Figura 17), apresentaram bandas em 184 e 201 cm⁻¹, que são relacionadas com os nanotubos semicondutores pertencentes à

família 2n + m = 29 e 2n + m = 32, correspondendo aos nanotubos de carbono semicondutores (15,2) e (13,3), respectivamente [51]. O espectro Raman para os nanotubos funcionalizados com grupos –COCl (espectro (*c*) na Figura 17) não apresenta os modos RBM sugerindo a presença de muitos grupamentos -COCl ao longo da parede do nanotubo de carbono. A mesma característica ocorre no espectro Raman dos nanotubos funcionalizados com ácido esteárico (espectro (*d*) na Figura 17). É possível notar a presença de bandas em 144, 341 e 381 cm⁻¹, referentes à presença de ácido esteárico na amostra. Essas bandas são originadas devido às interações de grupos CH₂ ao longo da cadeia de ácido esteárico na rede cristalina [52].



Figura 17 – Espectro Raman de nanotubos funcionalizados na região do modo de respiração radial (RBM): (a) Pristina, (b) SWCNT-COCI, (c) Ácido esteárico puro (AE) e (d) SWCNT-AE.

A análise por espectroscopia Raman ressonante e FT-IR das amostras de nanotubos funcionalizados com ácido esteárico, mostraram bandas referentes ao ácido esteárico puro bem como as bandas dos nanotubos de carbono. A presença das bandas de C=O de e COO de ésteres no infravermelho, o conseqüente desaparecimento da banda RBM dos nanotubos, assim como o alargamento das bandas D e G sugerem a funcionalização covalente entre os nanotubos de carbono e o ácido esteárico [50-52].

4.1.3 ANÁLISE TÉRMICA

A caracterização dos nanotubos de carbono funcionalizados com ácido esteárico por análise térmica foi feita utilizando as técnicas de TGA e DSC. A termogravimetria (TG) da amostra de nanotubos de carbono antes da funcionalização (pristina) (curva **(a)** na Figura 15) mostra duas perdas de massa em 523 e 835 °C (curva **(a)** DTG na Figura 18 em destaque). A primeira de aproximadamente 40% pode ser atribuída a nanotubos de carbono oxidados ou com defeitos por conseqüência do tratamento ácido durante a etapa de purificação para retirada de catalisadores e carbono amorfo na amostra. A segunda perda de aproximadamente 23% pode ser atribuída a nanotubos de carbono com defeitos estruturais ao longo da parede. A amostra utilizada possui uma boa resistência térmica em atmosfera de N₂ até 500 °C.



Figura 18 – TGA (a) Nanotubos de carbono puro (pristina), (b) Nanotubos de carbono carboxilados, (c) Nanotubos de carbono com ácido esteárico (SWCNT@AE) e (d) Ácido esteárico puro (AE) em atmosfera de N₂.

A curva referente à análise térmica dos nanotubos funcionalizados com grupos – COOH (curva (*b*) na Figura 18) mostra 3 eventos, o primeiro com perda de massa de aproximadamente 70% a temperatura de 355 °C, a segunda com aproximadamente 12,5%, a temperatura de 527 °C e a terceira com 13,5%, com temperatura em 720 °C, correspondente a decomposição de nanotubos funcionalizados com grupos –COOH, nanotubos não funcionalizados após a carboxilação.

A temperatura de decomposição do ácido esteárico utilizado para funcionalizar os

nanotubos de carbono (curva (d) na Figura 18) é próxima a 320 °C. A decomposição da amostra se dá em uma única perda de massa de aproximadamente 97%. A amostra de nanotubos funcionalizados com ácido esteárico (curva (c) na Figura 18) mostra duas perdas de massa, a primeira em 280 °C, com aproximadamente 78%, e a segunda em 307 °C, com perda de massa de aproximadamente 18%. As perdas de massa na amostra de nanotubos de carbono funcionalizados com o ácido esteárico e a decomposição da matéria orgânica residual da primeira decomposição. Esses valores para os nanotubos de carbono funcionalizados sugerem um dano estrutural nas paredes dos nanotubos funcionalizados apresentem temperaturas de decomposição fazendo com que os nanotubos funcionalizados apresentem temperaturas de decomposição muito menores quando comparados com os mesmos puros, esse aspecto é sugerido com a análise da curva (b) na Figura 18 onde podemos perceber uma queda referente a temperatura de decomposição dos nanotubos de carbono quando comparados com os nanotubos puros (curva (a) Figura 18).

A matéria orgânica decorrente da segunda decomposição (curva (*c*) na Figura 18 em destaque) possui temperatura de decomposição próxima à decomposição encontrada para a amostra de ácido esteárico puro, possivelmente matéria orgânica, resíduo de ácido esteárico, desprendido da parede dos nanotubos de carbono durante a primeira decomposição ou de ácido esteárico adsorvido na parede dos nanotubos.



Figura 19 – DSC das amostras de (a) Ácido esteárico puro (AE) e (b) Nanotubos de carbono funcionalizados com ácido esteárico (SWCNT) em atmosfera de N₂.

A análise térmica utilizando a técnica de DSC foi realizada nas amostras de ácido

esteárico puro e de nanotubos de carbono funcionalizados com ácido esteárico. A curva (*a*) na Figura 19 mostra a análise de DSC para o ácido esteárico onde podemos observar 2 eventos distintos em 69 e 307 °C, o primeiro associado ao ponto de fusão do ácido esteárico e o segundo associado, como previsto no TG, à decomposição do ácido esteárico.

A análise de DSC para a amostra de nanotubos de carbono funcionalizados com ácido esteárico possui três eventos distintos em 69, 75 e 300 °C, os dois primeiros são mostrados na curva (*c*) na Figura 19 em destaque. O primeiro evento é associado ao ponto de fusão do ácido esteárico possivelmente adsorvido junto à parede dos nanotubos de carbono. O segundo evento estaria associado à porção de ácido esteárico ligada de forma covalente ao nanotubo de carbono. O terceiro evento mostrado é associado à decomposição dos nanotubos funcionalizados com ácido esteárico e o próprio ácido esteárico residual.

As análises feitas por espectroscopia Raman ressonante, FT-IR, e análise térmica, mostraram características relativas à funcionalização covalente dos nanotubos de carbono com ácido esteárico. Essas características foram notadas na ocorrência de bandas relativas ao ácido esteárico na amostra de nanotubos funcionalizados na espectroscopia Raman e FT-IR. A presença de bandas características de esterificação (Figura 12) assim como a ausência do modo RBM no espectro Raman (Figura 14) são indícios da ocorrência de funcionalização covalente dos nanotubos de carbono. As mudanças observadas na análise térmica do (Figuras 15 e 16) mostram a mudança no comportamento térmico dos nanotubos de carbono e ácido esteárico sugerindo a funcionalização covalente dos nanotubos de carbono pelo ácido esteárico sugerindo a funcionalização covalente dos nanotubos de carbono pelo ácido esteárico [46-49].

4.2 CARACTERIZAÇÃO DOS NANOTUBOS DE CARBONO FUNCIONALIZADOS COM COPOLÍMEROS

4.2.1 ESPECTROSCOPIA RAMAN

Os espectros Raman na região das bandas D e G obtidos com laser de comprimento de onda 532 nm (2,33 eV) dos nanotubos de carbono puros (pristina) produzido pelo método HiPCO, funcionalizados com SDS, $E_{67}S_{15}E_{67}$, $E_{69}S_8E_{69}$ e $E_{71}G_7E_{71}$, são mostrados na Figura 20. Podemos observar claramente a influência destes agentes dispersantes nas características das bandas D e G dos nanotubos de carbono.



Figura 20 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G⁺) de nanotubos de carbono na região das bandas D e G: Linha preta – Pristine (HiPCO), Linha vermelha – HiPCO@SDS, Linha verde – HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇, linha azul – HiPCO@E₆₈S₈E₆₉ e linha amarela HiPCO@E₇₁G₇E₇₁.

É possível observar na Figura 20 (banda G) as modificações ocorridas nas intensidades das bandas G^+ e G^- . Podemos observar que a intensidade relativa I_{G^+}/I_{G^+} diminui para as amostras funcionalizadas indicando a individualização dos nanotubos de carbono de parede simples. Quanto menor a razão I_{G^-}/I_{G^+} maior será o grau de individualização dos nanotubos de carbono com o auxílio dos agentes dispersantes (polímeros ou surfactantes). Outro indicador que podemos observar na Figura 20 (banda G) é a diminuição da largura de linha (FWHM – *full-width at half-maximum*) da banda G⁺. Quanto menor esse parâmetro menor será o número de nanotubos de carbono dentro das micelas formadas pelos agentes dispersantes e as larguras se aproximarão dos valores observados em nanotubos isolados que é em torno de 10 cm⁻¹. A banda G⁺ dos nanotubos de carbono antes da funcionalização apresenta largura de linha muito maior quando comparada com os nanotubos de carbono funcionalizados apresentando largura de linha de 30, 22, 20, 18 e 15 cm⁻¹, respectivamente, para HiPCO (puro), HiPCO@SDS, HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇, HiPCO@E₇₁G₇E₇₁ e HiPCO@E₆₉S₈E₆₉. Esses resultados sugerem que, comparado com a dispersão no SDS, o copolímero tribloco E₆₉S₈E₆₉ apresenta-se bastante eficaz para individualizar os nanotubos de carbono.

A banda D dos nanotubos de carbono funcionalizados com o copolímero tribloco $E_{67}S_{15}E_{67}$ sofre um aumento de intensidade (Figura 20 – linha verde). Esse aumento de intensidade sugere uma maior interação entre o copolímero e o nanotubo de carbono causando uma possível desordem na parede do nanotubo de carbono. Contudo, o mesmo fato é observado de maneira mais discreta no espectro Raman dos nanotubos funcionalizados com o copolímero tribloco $E_{71}G_7E_{71}$ (Figura 20 – linha amarela). Nas demais funcionalizações podemos observar uma menor intensidade da banda D.

Funcionalizante	I_{G}/I_{G^+}	FWHM (cm ⁻¹) (G ⁺)
HiPCO - Pristina	0,60	30
HiPCO@SDS	0,51	22
HiPCO@E ₆₇ S ₁₅ E ₆₇	0,53	20
HiPCO@E ₇₁ G ₇ E ₇₁	0,50	18
HiPCO@E ₆₉ S ₈ E ₆₉	0,35	15

Tabela 4 – Resultados da análise da intensidade relativa G^{-}/G^{+} e largura de linha da banda G^{+} dos nanotubos de carbono funcionalizados.

A Tabela 4 mostra os resultados obtidos, da razão G^-/G^+ da banda G dos nanotubos de carbono. Comparando a razão G^-/G^+ dos nanotubos não funcionalizados com os nanotubos funcionalizados com SDS e os copolímeros tribloco, podemos observar que o melhor agente dispersante para os nanotubos de carbono nas condições estudadas nesse trabalho é o copolímero $E_{69}S_8E_{69}$. Em ordem de eficiência na individualização dos nanotubos de carbono temos: HiPCO@ $E_{69}S_8E_{69}$ > HiPCO@ $E_{71}G_7E_{71}$ > HiPCO@ $E_{67}S_{15}E_{67}$ > HiPCO@SDS. A

largura de linha da banda G⁺ segue a mesma tendência do parâmetro I_G-/I_{G+}.

A determinação dos índices (n,m) a partir do espectro Raman ressonante é possível através da análise dos deslocamentos Raman encontrados para modo de respiração radial (RBM) dos nanotubos de carbono que estão em ressonância com o comprimento de onda utilizado para excitar os espectros Raman, ou seja, quando os nanotubos possuem energias de transição (E_{ii}) próximas à energia do laser utilizado (E_{laser}). Contudo devemos considerar um intervalo de energia de \pm 0,10 eV entorno da E_{laser} como condição de ressonância. Essa janela de ressonância nos permite uma determinação dos índices (n,m) dos nanotubos de carbono



Deslocamento Raman (cm⁻¹)

Figura 21 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G⁺) na região do modo RBM: Linha preta – Pristina (HiPCO), Linha vermelha – HiPCO@SDS, Linha verde – HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇, linha azul – HiPCO@E₆₉S₈E₆₉ e linha amarela – HiPCO@E₇₁G₇E₇₁.

ressonantes com a linha de laser utilizada.

A análise do modo radial de respiração dos nanotubos de carbono funcionalizados (espectro na Figura 21) mostra uma diminuição nas intensidades deste modo, quando comparadas como a intensidade do modo radial do nanotubo não funcionalizado. A diminuição no valor dessas intensidades é um indicativo de que os valores das transições eletrônicas estão variando e enfraquecendo a condição de ressonância.

Os deslocamentos obtidos para a banda RBM no espectro Raman excitado com 2,33

eV, mostra três bandas em 274, 244 e 200 cm⁻¹, permitindo fazer uma tentativa de identificação para os nanotubos como sendo pertencentes as família 2n + m = 21 correspondente aos nanotubos metálicos (9,3) e (7,7), respectivamente, aos deslocamentos 274 e 244 cm⁻¹ não foi possível identificar claramente os índices para o deslocamento do modo radial em 200 cm⁻¹. Pode-se observar que as bandas referentes a esses nanotubos sofrem alterações em suas intensidades após a funcionalização.

A banda G' dos nanotubos de carbono tem aproximadamente duas vezes o deslocamento Raman referente à banda D do nanotubo de carbono. A banda G' é descrita como um processo de dupla ressonância envolvendo o espalhamento de dois fônons diferenciando-se da banda D que envolve um espalhamento por fônon e outro por defeito [56]. Na Figura 22 é mostrado o espectro Raman da banda G' de nanotubos funcionalizados e não funcionalizados.



Figura 22 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G⁺) na região da banda G⁻: Linha preta – Pristina (HiPCO), Linha vermelha – HiPCO@SDS, Linha verde – HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇, linha azul – HiPCO@E₆₉S₈E₆₉ e linha amarela – HiPCO@E₇₁G₇E₇₁.

Na Figura 22 podemos observar o aumento na intensidade da banda G², em 2650 cm⁻¹, em uma ordem semelhante ao encontrado na análise da banda G, onde a funcionalização com o copolímero tribloco $E_{69}S_8E_{69}$ parece ser a mais efetiva. Essas intensidades seguem a mesma ordem encontrada para a razão G'/G^+ da banda G, mostrada na Tabela 3. Esse resultado também sugere a individualização dos nanotubos de carbono dispersos em SDS e copolímeros [51-53].

Os resultados obtidos para os nanotubos de carbono funcionalizados com SDS e os copolímeros tribloco sugerem que essa classe de copolímeros pode ser eficientemente usada na individualização dos nanotubos de carbono de parede simples (SWCNT) com resultados superiores aos obtidos com o surfactante SDS comumente utilizado com essa finalidade. A arquitetura do polímero parece ter relação com o poder de dispersão dos polímeros, sendo relacionada diretamente ao seu CMC. Os nossos resultados indicam que os nanotubos funcionalizados com os copolímeros de cadeia hidrofóbica menor, e menor CMC, possuem um maior poder de dispersão seguindo a seguinte ordem: HiPCO@ $E_{69}S_8E_{69}$ > HiPCO@ $E_{71}G_7E_{71}$ > HiPCO@ $E_{67}S_{15}E_{67}$ > HiPCO@SDS. Uma possível explicação para esse fenômeno está nos valores do CMC atribuídos aos copolímeros e SDS (ver Tabela 2), cujos valores estão em ordem similar a encontrada para as larguras de linha referentes a banda G⁺ dos nanotubos de carbono.

4.2.2 ESPECTROSCOPIA RAMAN DE NANOTUBOS FUNCIONALIZADOS COM O COPOLÍMERO DIBLOCO E₁₇CL₁₀

A funcionalização de nanotubos com o copolímero dibloco $E_{17}CL_{10}$, assim como a caracterização, foi feita de forma similar a utilizada com os copolímeros tribloco, sendo analisadas as bandas G, RBM e G' do espectro Raman. A Figura 23 mostra as bandas D e G das amostras submetidas a essa funcionalização.

A análise do espectro Raman na região das bandas D e G (Figura 23) apresenta alterações nas intensidades das bandas G⁻ e D. Observa-se também alteração na largura de linha dos nanotubos funcionalizados quando comparados com o observado no espectro dos nanotubos não funcionalizados (linha preta na Figura 23). O espectro Raman dos nanotubos de carbono funcionalizados com o copolímero dibloco (linha verde na Figura 23) apresenta largura de linha (FWHM) com valor menor que o encontrado nos espectros dos nanotubos não funcionalizados e funcionalizado com SDS. A razão G^-/G^+ apresenta resultados semelhantes ao encontrado na funcionalização com copolímeros tribloco.



Figura 23 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G^+) na região das bandas D e G: linha preta – Nanotubos de carbono puros, linha vermelha – HiPCO@SDS e Linha verde – HiPCO@E₁₇Cl₁₀.

A razão G^{-}/G^{+} mostra valores de 0,44 e 0,51, para o copolímero dibloco e o SDS respectivamente. A largura de linha observada para a banda G^{+} tem valores de 20 (dibloco) e 22 (SDS) cm⁻¹. Os valores observados para a razão G^{-}/G^{+} mostra uma melhor eficiência de dispersão do copolímero dibloco na individualização dos nanotubos de carbono que o SDS nas condições experimentais utilizadas.

O copolímero dibloco mostra um aumento na intensidade da banda D (Figura 23), indicando um aumento na desordem da estrutura cristalina, ou defeitos, ao longo da parede do nanotubo de carbono, semelhante ao encontrado no copolímero tribloco $E_{67}S_{15}E_{67}$. É possível observar também uma ordem de individualização semelhante à encontrada para os nanotubos de carbono funcionalizados com os copolímeros tribloco, quando observada a largura de linha na banda G⁺ dos nanotubos funcionalizados em relação ao nanotubo puro, ou seja, $E_{17}CL_{10}@SWCNT > SDS@SWCNT$.



Figura 24 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G⁺) na região do modo RBM: linha preta – Nanotubos de carbono puros, linha vermelha – HiPCO@SDS e Linha verde – HiPCO@E₁₇Cl₁₀.

Os espectros Raman na região do modo RBM mostra uma estrutura semelhante à encontrada na análise do espectro Raman dos copolímeros tribloco (espectro mostrado na Figura 21). Os nanotubos de carbono ressonantes pertencem à família 2n + m = 21, referentes

aos nanotubos de carbono metálicos anteriormente descritos. Os mesmos nanotubos de carbono foram encontrados indicando que a dispersão nos polímeros di e tribloco não apresenta seletividade em relação à quiralidade.

A partir dos espectros apresentados na Figura 24, podemos observar um decréscimo na intensidade dos modos RBM dos nanotubos de carbono, o que pode indicar uma interação mais forte entre os nanotubos de carbono e o copolímero dibloco, semelhantemente ao encontrado para a análise com os copolímeros tribloco.

A análise da banda G', Figura 25 mostra alterações na intensidade dessa banda devido à interação do nanotubo com o dispersante. Pode-se observar que a banda G' referente ao nanotubo de carbono funcionalizado com o copolímero é mais intensa em relação à banda G, comparado com o resultado obtido para o nanotubo puro e funcionalizado com SDS.



Figura 25 – Espectro Raman normalizado (pela intensidade da banda G⁺) na região da banda G': Linha preta – Nanotubos de carbono puros, Linha vermelha – HiPCO@SDS e Linha verde – HiPCO@E₁₇Cl₁₀.

Os resultados obtidos com a análise por espectroscopia Raman dos nanotubos funcionalizados com o copolímero dibloco $E_{17}CL_{10}$, em todas as regiões características do espectro de nanotubos, mostraram que o copolímero dibloco pode ser usado de forma eficiente na individualização dos nanotubos de carbono.

A partir dos resultados obtidos com os copolímeros tribloco e dibloco é possível observar o poder de individualização de nanotubos de carbono, levando em consideração a

largura de linha da banda G^+ , a seguinte ordem: HiPCO@E₆₉S₈E₆₉ > HiPCO@E₇₁G₇E₇₁ > HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇ \approx E₁₇CL₁₀@SWCNT > HiPCO@SDS. Para os copolímeros tribloco a explicação para tal ordem pode ser associada ao valor de CMC dos copolímeros enquanto que para o copolímero dibloco atribuímos a sua colocação a arquitetura do copolímero, que a pesar de possuir um valor de CMC inferior ao dos copolímeros tribloco, 0.0038 g/dm³, apresenta resultados semelhante ao encontrado para o copolímero com maior cadeia hidrofóbica (E₆₇S₁₅E₆₇), tendo o copolímero dibloco uma cadeia hidrofóbica (CL₁₀, 181 átomos) de tamanho maior que sua parte hidrofílica (E₁₇, 70 átomos).

4.3 FOTOLUMINESCÊNCIA

4.3.1 FOTOLUMINESCÊNCIA DE NANOTUBOS FUNCIONALIZADOS COM COPOLÍMEROS TRIBLOCO

A Figura 26 mostra o mapa de luminescência 2D (emissão vs. excitação) para cada dispersão de nanotubos estudada. Baseado em dados da literatura é possível identificar em cada amostra a presença de nanotubos semicondutores dispersos em solução cujos índices estão listados nos mapas de fotoluminescência.



Figura 26 – Mapas de emissão vs. excitação da fotoluminescência de nanotubos de carbono dispersos em solução: A – SDS, B – E₆₇S₁₅E₆₇, C – E₆₉S₈E₆₉ e D – E₇₁G₇E₇₁.

Pode-se observar no mapa de emissão e excitação referente aos nanotubos funcionalizados com SDS (espectro (A) da Figura 26) que a intensidade maior é relacionada ao nanotubo (9,4) com diâmetro de 0,916 nm. Para os nanotubos dispersos nos copolímeros tribloco (espectros B, C e D Figura 26), a maior intensidade de luz emitida é relacionada com o nanotubo (7,6) de diâmetro 0,895 nm. O aumento da intensidade de fotoluminescência dos

nanotubos funcionalizados pode está diretamente ligado ao aumento populacional de nanotubos dispersos em solução indicando uma leve seletividade na dispersão quando utilizamos os copolímeros tribloco.



Figura 27 – Fotoluminescência de nanotubos de carbono funcionalizados para diferentes excitações: (A) 595 nm, (B) 656 nm e (C) 730 nm.

A Figura 27 mostra a diferença na intensidade da fotoluminescência dos nanotubos funcionalizados nas regiões dos principais nanotubos identificados para determinadas energias de excitação. Comparando a intensidade encontrada para os nanotubos funcionalizados com SDS, pode ser observado que os nanotubos funcionalizados com os copolímeros tribloco possuem intensidade de PL maiores que as obtidas para a funcionalização com SDS. Os nanotubos (8,4), (9,4), (9,5) e (10,2), funcionalizados com os copolímeros tribloco, são deslocados para regiões de menor energia (espectros A, B e C mostrados na Figura 27), enquanto que os nanotubos (7,6), (8,6) e (8,7) (espectros B e C mostrados na Figura 27) são

deslocados para regiões de maior energia.

O aumento na intensidade da fotoluminescência dos nanotubos funcionalizados indica uma melhor individualização dos nanotubos nos copolímeros tribloco concordando com os resultados observados na análise dos espectros Raman. O aumento populacional de nanotubos de carbono dispersos ou uma melhor individualização dos mesmos dentro das micelas dos copolímeros pode afetar a intensidade da fotoluminescência dos nanotubos. O deslocamento das energias de emissão para valores maiores e menores indica que cada nanotubo interage de forma diferente com os copolímeros. O efeito dessa interação é traduzido no espectro de emissão através dos efeitos excitônicos. Dependendo do tipo de material que encapsula os tubos temos mudanças na constante dielétrica que renormaliza as energias dos estados do exciton. A Tabela 5 mostra os resultados obtidos para as energias E_{11} dos nanotubos de carbono semicondutores identificados na análise por fotoluminescência, apresentando o diâmetro e quiralidade (θ) correspondentes [35].

nanotubos i	nanotubos funcionalizados com copolinicios tribioco e 525.			
(n,m)	d _t (nm)	E ₁₁ (eV)	E11 (eV)	Θ (°)
		Copolímeros	SDS	
(7,5)	0,829	1,19	1,18	24,50
(7,6)	0,895	1,09	1,08	27,46
(8,4)	0,840	1,24	1,09	19,11
(8,6)	0,966	1,04	1,03	25,28
(8,7)	1,032	0,96	0,97	27,80
(9,4)	0,916	1,10	1,10	17,48
(9,5)	0,976	0,70	0,98	20,63
(10,2)	0,884	1,15	1,15	8,95
(10,3)	0,936	0,96	0,97	12,73

Tabela 5 – Resultados experimentais de fotoluminescência para os nanotubos funcionalizados com copolímeros tribloco e SDS.

Levando em consideração a análise das intensidades da fotoluminescência encontrada para os nanotubos funcionalizados com os copolímeros tribloco obtivemos a seguinte ordem: HiPCO@ $E_{71}G_7E_{71}$ > HiPCO@ $E_{69}S_8E_{69}$ > HiPCO@ $E_{67}S_{15}E_{67}$ > HiPCO@SDS. É possível observar que o copolímero tribloco $E_{71}G_7E_{71}$ destaca-se melhor que os demais copolímeros tribloco, esse aumento na intensidade pode ser atribuída a uma melhor interação entre o anel aromático, presente no fenil glicidil éter (grupo G, estrutura (**B**) na Figura 13), e a superfície do nanotubo de carbono, assim como uma possível influencia na relação entre o tamanho da cadeia hidrofóbica e hidrofílica presentes na estrutura dos copolímeros.

4.3.2 FOTOLUMINESCÊNCIA DE NANOTUBOS FUNCIONALIZADOS COM COPOLÍMEROS DIBLOCO

O experimento de fotoluminescência dos nanotubos de carbono funcionalizados com copolímeros dibloco foi realizado de forma semelhante ao realizado com os copolímeros tribloco.

A Figura 28 mostra o espectro de emissão Vs. excitação para a fotoluminescência dos nanotubos funcionalizados com SDS (espectro **(A)** na Figura 28) e o copolímero dibloco $E_{17}CL_{10}$ (espectro **(B)** na Figura 28) os resultados obtidos mostram os mesmos nanotubos identificados anteriormente por fotoluminescência dos copolímeros tribloco (Figura 26), contudo as intensidades mostradas para a fotoluminescência dos nanotubos de carbono semicondutores dispersos na solução do copolímero dibloco é mostrada de forma menos intensa quando comparada com a fotoluminescência dos nanotubos de carbono funcionalizados com SDS.



Figura 28 – Mapas de emissão e excitação da fotoluminescência de nanotubos de carbono dispersos em solução: (A) SDS e (B) $E_{17}CL_{10}$.

Podemos observar no espectro (**B**) (Figura 28) intensidades de fotoluminescência próximas para os nanotubos de carbono semicondutores (9,4), (7,6) e (9,5), funcionalizados com o copolímero dibloco, contudo, no espectro (**A**) (Figura 28), não é possível observar intensidades de fotoluminescência semelhantes para os mesmos nanotubos funcionalizados com SDS. Uma possível explicação para essa diferença de intensidade pode está na arquitetura do copolímero dibloco que possui 10 unidades de ε -caprolactona (parte hidrofóbica do copolímero) que deve interagir com a superfície do nanotubo de carbono.

A Figura 29 mostra o espectro de emissão de fotoluminescência dos nanotubos de

carbono semicondutores dispersos em três excitações diferentes (referente aos nanotubos de carbono com maior intensidade de fotoluminescência). Podemos observar deslocamentos semelhantes aos encontrados para as funcionalizações com os copolímeros tribloco, contudo com uma menor intensidade para a funcionalização com o copolímero dibloco a base de ε-capralactona.



Figura 29 – Fotoluminescência de nanotubos de carbono funcionalizados para diferentes excitações: (A) 595 nm, (B) 656 nm e (C) 730 nm.

Podemos observar nos espectros referentes a figura 29 deslocamentos semelhantes aos encontrados para as funcionalizações com copolímeros tribloco, contudo, os nanotubos semicondutores (8,6) e (9,5), pertencentes às famílias 2n + m = 22 e 2n + m = 23, apresentam valores de E₁₁ diferentes, 1,19 e 0,98 eV, respectivamente, quando comparados com os resultados obtidos anteriormente para os copolímeros tribloco (Tabela 5). Observa-se que os nanotubos funcionalizados com copolímeros tribloco apresentam valores de E₁₁ para os nanotubos (8,6) e (9,5) de 1,04 e 0,70 eV, respectivamente, ocorrendo um deslocamento para regiões de maior energia de transição (E₁₁) relativa a esses nanotubos semicondutores, quando funcionalizados com o copolímero dibloco (Tabela 6).

(n,m)	d _t (nm)	E ₁₁ (eV)	E ₁₁ (eV)	Θ (°)
		Copolímeros	SDS	
(7,5)	0,829	1,19	1,18	24,50
(7,6)	0,895	1,09	1,08	27,46
(8,4)	0,840	1,24	1,09	19,11
(8,6)	0,966	1,19	1,03	25,28
(8,7)	1,032	0,96	0,97	27,80
(9,4)	0,916	1,10	1,10	17,48
(9,5)	0,976	0,98	0,98	20,63
(10,2)	0,884	1,15	1,15	8,95
(10,3)	0,936	0,96	0,97	12,73

Tabela 6 – Resultados experimentais de fotoluminescência para os nanotubos funcionalizados com copolímeros dibloco e SDS.

Considerando os resultados obtidos, em relação às intensidades observadas na fotoluminescência dos nanotubos de carbono funcionalizados com os copolímeros e SDS, podemos observar a seguinte ordem: $HiPCO@E_{69}S_8E_{69} > HiPCO@E_{71}G_7E_{71} > HiPCO@E_{67}S_{15}E_{67} > HiPCO@SDS > E_{17}CL_{10}@SWCNT.$

O resultado obtido mostra que o copolímero tribloco $E_{69}S_8E_{69}$ se sobressai em relação aos demais copolímeros, dibloco e tribloco, como agente dispersante de nanotubos de carbono através da funcionalização exoédrica.

5.0 CONCLUSÃO

A funcionalização covalente ou não covalente de nanotubos de carbono é uma das principais estratégias usadas para a aplicação desse material em diversas áreas do conhecimento. Nessa dissertação mostramos a funcionalização covalente dos nanotubos de carbono com ácido esteárico. Medidas de espectroscopia de absorção no infravermelho mostraram banda vibracional atribuídas à presença do grupo funcional anidrido nos nanotubos de carbono funcionalizados com ácido esteárico pela observação das vibrações dos grupos $R_1COO-OOCR_2$ e C=O de ésteres, e vibrações correspondentes à presença de ácido esteárico na amostra funcionalizada. Observamos que o modo RBM, presente no espectro Raman dos nanotubos puros, desapareceu com a funcionalização dos nanotubos de carbono com grupos COC1 ao longo da parede, assim como o alargamento das bandas D e G dos nanotubos, consistente com a funcionalização covalente.

Os resultados obtidos por análise térmica (TGA e DSC) das amostras funcionalizadas mostraram a ocorrência de eventos diferentes dos observados para a amostra de ácido esteárico puro. A termogravimetria mostrou a decomposição dos nanotubos de carbono funcionalizados em duas etapas: a primeira em 280 °C, com aproximadamente 78% de perda de massa e a segunda em 307 °C, com perda de massa de aproximadamente 18%. Esse comportamento é diferente do observado para os nanotubos não funcionalizados e a amostra de ácido esteárico. A análise por DSC mostra a ocorrência de três eventos distintos em 69, 75 e 300 °C. O primeiro evento é associado ao ponto de fusão de moléculas do ácido esteárico possivelmente adsorvido ao longo da parede dos nanotubos de carbono. O segundo evento é associado ao ácido esteárico ligado de forma covalente ao nanotubo de carbono e a terceira associada à decomposição dos nanotubos funcionalizados com ácido esteárico e o próprio ácido esteárico residual. Os resultados obtidos utilizando as técnicas de espectroscopia Raman, FTIR, TG e DSC mostram fortes evidências da ocorrência de funcionalização covalente dos nanotubos de carbono com ácido esteárico demonstrando a eficiência da rota sintética adotada nesse trabalho.

A análise da eficiência de funcionalização não covalente dos nanotubos de carbono com copolímeros tribloco e dibloco foi realizada com a utilização das técnicas de espectroscopia Raman e fotoluminescência, comparando-se com a funcionalização com SDS.

Os espectros Raman dos nanotubos de carbono funcionalizados com copolímeros tribloco, comparados com o SDS indicam uma eficiente funcionalização com o copolímero

 $E_{69}S_8E_{69}$. Levando em consideração a razão G^-/G^+ e largura de linha dos nanotubos metálicos como um parâmetro relacionado à dispersão temos a seguinte ordem: HiPCO@ $E_{69}S_8E_{69}$ > HiPCO@ $E_{71}G_7E_{71}$ > HiPCO@ $E_{67}S_{15}E_{67}$ > HiPCO@SDS. Os resultados obtidos por fotoluminescência são relativos aos nanotubos semicondutores e apresentam a seguinte ordem para a funcionalização: HiPCO@ $E_{71}G_7E_{71}$ > HiPCO@ $E_{69}S_8E_{69}$ > HiPCO@ $E_{67}S_{15}E_{67}$ > HiPCO@SDS. Essa diferença obtida é atribuída a uma melhor interação do anel aromático presente na estrutura da parte hidrofóbica do polímero com os nanotubos de carbono semicondutores, sendo assim, a individualização dos nanotubos semicondutores utilizando o copolímero com um átomo de oxigênio ligado ao anel aromático da cadeia hidrofóbica, $E_{71}G_7E_{71}$, obteve melhores resultados na análise por fotoluminescência que os demais copolímeros tribloco analisados.

O espectro Raman dos nanotubos de carbono funcionalizados com o copolímero dibloco, comparado com o SDS, levando em conta a razão G'/G^+ e largura de linha, mostrou melhor resultado para a funcionalização com o copolímero dibloco. Contudo a análise por fotoluminescência mostrou intensidade maior para a funcionalização com SDS, fato atribuído à diferença existente entre o tamanho da parte hidrofóbica, 10 unidades de ϵ -caprolactona, e 20 unidade de óxido de etileno, sendo a molécula de ϵ -caprolactona maior que a molécula de óxido de etileno, o que deixa a molécula com uma cadeia hidrofóbica muito maior quando comparada com os copolímeros tribloco, assim obtemos a seguinte ordem para a funcionalização por fotoluminescência: HiPCO@E₆₉S₈E₆₉ > HiPCO@E₇₁G₇E₇₁ > HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇ > HiPCO@SDS > E₁₇CL₁₀@SWCNT. A individualização dos nanotubos de carbono, levando em consideração a análise da banda G⁺, segue a seguinte ordem: HiPCO@E₆₉S₈E₆₉ > HiPCO@E₇₁G₇E₇₁ > HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇ = E₁₇CL₁₀@SWCNT > HiPCO@E₆₉S₈E₆₉ > HiPCO@E₇₁G₇E₇₁ > HiPCO@E₆₇S₁₅E₆₇ = E₁₇CL₁₀@SWCNT > HiPCO@E₇₁S₁S₅C₇ = HiPCO@E₇₁S₁S₅C₇ = HiPCO@E₇₁S₁S₅C₇ = HiPCO@E₇S₁S₅C₇ = HiPCO@E₇S

Os resultados obtidos para as funcionalizações, covalente e não covalente, de nanotubos de carbono foram satisfatórios, abrindo possibilidades para novos estudos, tanto para funcionalizações covalentes em moléculas de interesse biológico para aplicação em organismos vivos, como em novas dispersões para estudos e aplicações em áreas afins.

6.0 BIBLIOGRAFIA

[1] MERKLE CR, FREITAS Jr, ROBERT A. KINEMATIC SELF-REPLICATING MACHINES, Landes Bioscience, *GEORGETOWN*, TX (2004).

[2] KROTO HW, et al. C₆₀: BUCKMINSTERFULLERENE. *NATURE*, 318, 162 (1985).

[3] IIJIMA, S. HELICAL MICROTUBULES OF GRAPHITIC CARBON. *NATURE*, 354, 56 (1991).

[4] FEYNMAN RP. THERE'S PLENTY OF ROOM AT THE BOTTOM. AMERICAN PHYSICAL SOCIETY, (1959).

[5] ENDO, M, STRANO MS, AJAYAN PM. Potential Applications of Carbon Nanotubes. In: CARBON NANOTUBES: NEW TOPICS IN THE SYNTHESIS, STRUCTURE, PROPERTIES AND APPLICATIONS, TOPICS IN APPLIED PHYSICS, 111, 495-529. Published by *Springer Verlag Berlin Heidelberg*. Editors. A. Jorio, G. Dresselhaus, M. S. Dresselhaus (2008).

[6] JORIO A, DRESSELHAUS G, DRESSELHAUS MS. CARBON NANOTUBES: NEW TOPICS IN THE SYNTHESIS, STRUCTURE, PROPERTIES AND APPLICATIONS. Published by *Springer Verlag Berlin Heidelberg*, (2008).

[7] SOUZA FILHO AG, FAGAN SB. FUNCIONALIZAÇÃO DE NANOTUBOS DE CARBONO. *QUÍMICA NOVA*, 30, 1695, (2007).

[8] SARAIVA, Gilberto Dantas. ESPECTROSCOPIA RAMAN RESSONANTE EM NANOTUBOS DE CARBONO FUNCIONALIZADOS. *Tese de Doutorado*. Departamento de Física, Universidade Federal do Ceará, (2008).

[9] MURAKAMI T, et al. STUDIES ON THE GROWTH OF PURE DUBLE-WALLED CARBON NANOTUBE AND ITS PHONON SPECTRA. *JOURNAL OF APPLIED PHYSICS*, 103, 114305 (2008).

[9] DRESSELHAUS MS, et al. RAMAN SPECTROSCOPY FROM ONE ISOLATED SINGLE-WALL CARBON NANOTUBE. *CARBON*, 40, 2043 (2002).

[10] BARROS EB, et al. REVIEW ON THE SYMMETRY-RELATED PROPERTIES OF CARBON NANOTUBES. *PHYSICS REPORTS*, 431, 261 (2006).

[11] BELIN T, EPRON F. CHARACTERIZATION METHODS OF CARBON NANOTUBES: A REWIEW. *MATERIALS SCIENCE AND ENGINEERING B*, 119, 105 (2005).

[12] DRESSELHAUS MS, et al. CARBON NANOTUBES. *PHYSICS WORLD*, 1 JAN (1998.)

[13] HUBLER U, et al. SCANNING PROBE MICROSCOPY OF CARBON NANOTUBES. *CARBON*, 36, 697 (1998).

[14] ANDREWS R, et al. CONTINOUS PRODUCTION OF ALIGNED CARBON NANOTUBES: A STEPE CLOSER TO COMMERCIAL REALIZATION. *CHEMICAL PHYSICS LETTERS*, 303, 467 (1999).

[15] JOURNET C, BERNIER P. PRODUCTION OF CARBON NANOTUBES. *APPLIED PHYSICS LETTERS*, 67, 1 (1998).

[16] KUMAR N, RAVIKUMAR MNV, DOMB AJ. BIODEGRADABLE BLOCK COPOLYMERS. *ADVANCED DRUG DELIVERY REVIEWS*, 53, 23 (2001).

[17] JIANG GB, et al. PREPARATION OF POLYMERIC MICELLES BASED ON CHITONAN BEARING A SMALL AMOUNT OF HIGHLY HYDROPHOBIC GROUPS. *CARBOHYDRATE POLYMERS*, 66, 514 (2006).

[18] LEYVA ME, et al. DYNAMIC-MECHANICAL AND DIELECTRIC RELAXATIONS OF SBS BLOCK COPOLYMER: POLYANILINE BLENDS PREPARED BY MECHANICAL MIXING. *POLYMER*, 43, 7505 (2002).

[19] YANG Z, et al. MICELLIZATION AND GELATION OF TRIBLOCK COPOLYMERS OF ETHYLENE OXIDE AND STYRENE OXIDE IN AQUEOUS SOLUTION. *LANGMUIR*, 19, 943 (2003).

[20] OSSWALD TA, MENGES YG. MATERIALS SCIENCE OF POLYMERS FOR ENGINEERS, Hanser/Gardner Publications, Inc., Munich (1996).

[21] TABOADA P, et al. BLOCK COPOLYMERS OF ETHYLENE OXIDE AND PHENYL GLYCIDYL ETHER: MICELLIZATION, GELATION, AND DRUG SOLUBILIZATION. *LANGMUIR*, 21, 5263 (2005).

[22] HAFNER JH, CHEUNG CL, LIEBER CM. GROWTH OF NANOTUBES FOR PROBE MICROSCOPY TIPS. *NATURE*, 398, 761 (1999).

[23] BIANCO A, et al. BIOMEDICAL APPLICATIONS OF FUNCIONALISED CARBON NANOTUBES. *CHEMICAL COMMUNICATIONS*. 5, 571 (2005).

[24] KRUPKE R, HENNRICH FH, LOHNEYSEN V, KAPPES MM. SEPARATION OF METALLIC FROM SEMICONDUCTIONG SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES. *SCIENCE*. 301, 344 (2003).

[25] ZHENG M, et al. DNA-ASSISTED DISPERSION AND SEPARATION OF CARBON NANOTUBES. *NATURE MATERIAL*. 2, 338 (2003).

[26] DOORN SK, et al. HIGH RESOLUTION CAPILLARY ELECTROPHORESIS OF CARBON NANOTUBES. *JOURNAL OF AMERICAN CHEMICAL SOCIETY*. 124, 3169 (2002).

[27] CHOU SG, et al. PHONON-ASSISTED EXCITONIC RECOMBINATION CHANNELS OBSERVED IN DNA-WRAPPED CARBON NANOTUBES USING PHOTOLUMINESCENCE SPECTROCOPY. *PHYSICAL REVIEW LETTERS*. 94, 7402 (2005).

[28] BACHILO SM, et al. STRUCTURE-ASSIGNED OPTICAL SPECTRA OF SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES. *SCIENCE*. 298, 2361 (2002).

[29] TASIS D, et al. CHEMISTRY OF CARBON NANOTUBES. *CHEMICAL REVIEW*. 106, 1105 (2006).

[30] O'CONNELL MJ, et al. BAND GAP FLUORESCENCE FROM INDIVIDUAL SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES. *SCIENCE*. 297, (2002).

[31] KAM NWS, JESSOP TC, WENDER PA, DAI H. NANOTUBE MOLECULAR TRANSPORTERS: INTERNALIZATION OF CARBON NANOTUBE-PROTEIN CONJUGATES INTO MAMMALIAN CELLS. *JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMEMICAL SOCIETY*. 126, 6850, (2004).

[32] SOUZA FILHO AG, TERRONES M. Properties and Aplications of doped carbon nanotubes, in B-B-N Nanotubes and Related Nanostructures, Lecture Notes in Nanoscale

Science and Technology, Vol. 6, Capitulo 8. Springer Veralg. (2009).

[33] FANTINI C, et al. OPTICAL TRANSITION ENERGIES FOR CARBON NANOTUBES FROM RESONANT RAMAN SPECTROSCOPY: ENVIRONMENT AND TEMPERATURE EFFECTS. *PHYSICAL REVIEW LETTERS*. 93, 14 (2004).

[34] OKAZAKI T, et al. PHOTOLUMINESCENCE AND POPULATION ANALYSIS OF SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES PRODUCED BY CVD AND PULSED-LASER VAPORIZATION METHODS. *CHEMICAL PHYSICS LETTERS*. 420, 286 (2006).

[35] JORIO A, et al. GENERAL EQUATION FOR THE DETERMINATION OF THE CRYSTALLITE SIZE L-a OF NANOGRAPHITE BY RAMAN SPECTROSCOPY. *APPLIED PHYSICS LETTERS*. 88, 023109 (2006).

[36] OUYANG M, et al. ENERGY GAPS IN "METALLIC" SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES. *SCIENCE*. 292, 702 (2001).

[37] LAURET JS, et al. BANDGAP PHOTOLUMINESCENCE OF SEMICONDUCTING SINGLE-WALL CARBON NANOTUBES. *PHYSICAL E*. 21, 1057 (2004).

[38] LIU X, et al. DETAILED ANALYSIS OF THE MEAN DIAMETER AND DIAMETER DISTRIBUTION OF SINGLE-WALL CARBON NANOTUBES FROM THEIR OPTICAL RESPONSE. *PHYSICAL REVIEW B*. 66, 045411 (2002).

[39] LEFEBVRE J, et al. PHOTOLUMINESCENCE FROM SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES: A COMPARISON BETWEEN SUSPENDED AN MICELLE-ENCAPSULATED NANOTUBES. *APPLICAD PHYSICS A.*78, 1107 (2004).

[40] WEISMAN RB, BACHILO SM, TSYBOULSKI D. FLUORESCENCE SPECTROSCOPY OF SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES IN AQUEOUS SUSPENSION. *APPLICAD PHYSICS A*. 78, 1111 (2004).

[41] LEBEDKIN S, et al. NEAR-INFRARED PHOTOLUMINESCENCE OF SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES PREPARED BY THE LASER VAPORIZATION METHOD. *JOUNAL PHYSICAL CHEMISTRY B*. 107, 1949 (2003).

[42] GUO JD, et al. EFFICIENT VISIBLE PHOTOLUMINESCENCE FROM CARBON NANOTUBES IN ZEOLITE TEMPLETES. *PHYSICAL REVIEW LETTER*. 93, 017402 (2004).

[43] WANG F, et al. THE OPTICAL RESONANCES IN CARBON NANOTUBES ARISE FROM EXCITONS. **SCIENCE.** 308, 838 (2005).

[44] YANG K, et al. THE EFFECT OF CHEMICAL TREATMENT ON THE CRYSTALLINITY OF MULTI-WALLED CARBON NANOTUBES. *JOURNAL OF PHYSICS AND CHEMISTRY OF SOLIDS*. 69, 222 (2008).

[45] LI Z, et al. SYNTHESIS OF HIGH-QUALITY SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES BY HIGH-FREQUENCY-INDUCTION HEATING. *PHYSICAL E.* 40, 452 (2008).

[46] YAN D, YANG G. A NOVEL APPROACH OF IN SITU GRAFTING POLYAMIDE 6 TO THE SURFACE OF MULTI-WALLED CARBON NANOTUBES. *MATERIALS LETTERS*. 63, 298, (2009).

[47] VIGOLO B, et al. EVIDENCE OF SIDEWALL COVALENT FUNCTIONALIZATION OF SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES AND ITS ADVANTAGES FOR COMPOSITE PROCESSING. *CARBON.* 47, 411 (2009).

[48] GABRIEL G, et al. PREPARATION AND CHARACTERISATION OF SINGLE-WALLED CARBON NANOTUBES FUNCTIONALISED WITH AMINES. *CARBON*. 44, 1891 (2006).

[49] JIANG LQ, GAO L, SUN J. PRODUCTION OF AQUEOUS COLLOIDAL DISPERSIONS OF CARBON NANOTUBES. *JOURNAL OF COLLOID AND INTERFACE SCIENCE*. 260, 89 (2003).

[50] LEITE, CRISTIANO FANTINI. ESTUDO DE ELÉTRONS E FÔNONS EM NANOTUBOS DE CARBONO POR ESPECTROSCOPIA RAMAN. *Tese de Doutorado*. Departamento de Física da Universidade Federal de Minas Gerais. (2005)

[51] SHI JH, YANG BX, GOH SH. COVALENT FUNCTIONALIZATION OF MULTI-WALLED CARBON NANOTUBES WITH POLY(STYRENE-CO-ACRYLONITRILE) BY REACTIVE MELT BLENDING. *EUROPEAN POLYMER JOURNAL*. 45, 1002 (2009).

[52] BEATTIE JR, BELL SEJ, MOSS BW. A CRITICAL EVALUATION OF RAMAN SPECTROSCOPY FOR THE ANALYSIS OF LIPIDS: FATTY ACID METHYL ESTERS. *LIPIDS.* 39, 5 (2004).
[53] VOGEL-WEILL C, CORSET J. INFRARE AND RAMAN SPECTRA OF STEARIC ACID AND A SERIES OF FORM C FATTY ACIDS: SKELETAL MODES, COUPLING OF LONGITUDIANAL ACOUSTIC MODES (LAM 1, LAM3) WITH IN-PLANE MODES OF THE HYDROGEN-BONDED DIMER BELOW 700 CM⁻¹. *SPECTROCHIMICA ACTA PART A*. 51, 2357 (1995).

[54] GELDER JD, et al. REFERENCE DATABASE OF RAMAN SPECTRA OF BIOLOGICAL MOLECULES. *JOURNAL RAMAN SPECTROSCOPE*. 38, 1133 (2007).

[55] JORIO A, et al. DOUBLE RESONANCE RAMAN SPECTROSCOPY OF SINGLE-WALL CARBON NANOTUBES. *NEW JOURNAL OF PHYSIC.* 5, 157, 1, 15 (2003).