تأثیر عیب استون-والز بر استحکام گرافین موجدار با استفاده از شبیهسازی دینامیک مولکولی

امین حمزهای	کارشناسی ارشد، گروه مهندسی مکانیک، دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشرفته، کرمان، ایران
عماد جمعهزاده*	استادیار، گروه مهندسی مکانیک، دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشرفته، کرمان، ایران
مسعود رضاییزاده	استادیار، گروه مهندسی مکانیک، دانشگاه تحصیلات تکمیلی صنعتی و فناوری پیشرفته، کرمان، ایران

چکیدہ

گرافین بدون عیب دارای خصوصیات مکانیکی فوق العاده ای است، ولی گرافین دارای عیوب ساختاری ازجمله عیب استون-والز است که باعث تغییر خواص فیزیکی آن می گردد. از طرفی، گرافین بهطورکلی در اثر شرایط ترمودینامیکی به صورت کاملاً صاف نیست و دارای موجهایی است و وجود ناهمواری در سطح گرافین باعث تغییر رفتار گرافین می شود. در این مقاله خصوصیات مکانیکی گرافین موجدار دارای عیب استون-والز تحت کشش تک محوره مورد مطالعه قرار گرفته است. سطح ناهموار گرافین موجدار بوسیله تابع تصادفی با استفاده از نرم افزار MATLAB مدل شده است و گرافین بدون موج و گرافین موجدار دارای عیب استون-والز با یکدیگر مقایسه شدهاند. از شبیه سازی دینامیک مولکولی برای بررسی تأثیر عیب استون-والز بروی استحکام نهایی گرافین استفاده شده و برای مدل کردن پیوندهای کووالانسی بین اتمهای کربن از تابع پتانسیل AIREBO استفاده شده است. همچنین کنترل دمای سیستم توسط ترموستات نوز موور انجام گرفته است. نتایج نشان میدهند که عیب استون-والز استحکام نهایی گرافین آرمچیر را به شدت کاهش می دهد، اما تأثیر کمتری بر استحکام نهایی گرافین در جهت زیگزاگ دارد. همچنین موجدار کردن گرافین عیبدار باعث افزایش استحکام کششی در جهت زیگزاگ و کاهش آن در جهت زیگزاگ دارد. همچنین موجدار کردن گرافین عیبدار باعث

واژه های کلیدی: گرافین موجدار، دینامیک مولکولی، عیب استون-والز، استحکام نهایی.

Effect of Stone-Wales Defect on Strength of Rippled Graphene using the Molecular Dynamics Simulation

A. Hamzei	Department of Mechanical Engineering, Graduate University of Advanced Technology, Kerman, Iran
E. Jomehzadeh	Department of Mechanical Engineering, Graduate University of Advanced Technology, Kerman, Iran
M. Rezaeizadeh	Department of Mechanical Engineering, Graduate University of Advanced Technology, Kerman, Iran

Abstract

Graphene without defect exhibits extraordinary mechanical properties. However, it suffers from defects such as Stone-Wales of atoms. Also, graphene, generally completed by thermodynamic conditions, is not smooth and this can change its behavior. In this paper, the stretching stiffness of a rippled graphene containing Stone-Wales defect under uniaxial tensile load is studied. The corrugated surface of the rippled graphene is modeled by a random function using MATLAB software and the flat and rippled graphene sheets are compared. In order to investigate the effect of Stone-Wales defect on the strength of graphene, the molecular dynamics simulation is used and the AIREBO potential function is utilized to model the covalence bonding of the carbon atoms. Also, the Nose-Hoover thermostat is used to control the temperature of the system. The results show that the existence of Stone-Wales defect on strength in zigzag direction. Also, rippling causes an increasing strength in zigzag direction.

Keywords: Rippled graphene, Molecular dynamics, Stone-Wales defect, Ultimate strength.

۱– مقدمه

گردید[۲و۳]. گرافین به علت داشتن خواص فوق العاده مانند چگالی بالا و تحرک پذیری حامل های بار، رسانندگی اپتیکی و خواص مکانیکی خاص [۴و۵]، رسانندگی گرمایی[۶]، خواص الکتریکی[۷] به مادهای منحصربهفرد تبدیل شده است. به طور تجربی مقاومت کشش نهایی گرافین ۱۳۰ گیگا پاسکال و مدول یانگ آن یک ترا پاسکال اندازه گیری شده است[۸].

روش شبیه سازی دینامیک مولکولی روشی بسیار قدرتمند و جامع است که در مطالعه مواد مختلف از آن استفاده شده است [۹و۱۰]. در این روش برهم کنش میان اتمها و مولکولها در بازههایی از زمان بر گرافین که در واقع ساختار دوبعدی تشکیل دهنده گرافیت سهبعدی است، برای قرنها در نوک مدادها جهت نوشتن وجود داشته است. اگرچه نزدیک به هفتاد سال پیش فیلیپ والاس درباره گرافین نوشت و سپس از آن زمان تلاشهای زیادی برای ساخت آن صورت گرفته بود اما قضیهای به نام قضیه مرمین-واگنر[۱] در مکانیک آماری و نظریه میدانهای کوانتومی وجود داشت که ساخت یک ماده دوبعدی را غیرممکن و چنین مادهای را غیرپایدار میدانست اما به هر حال این ساختار به صورت تکلایه در سال ۲۰۰۴ توسط دانشمندانی از دانشگاه منچستر انگلیس جدا

[®] نویسنده مکاتبه کننده، آدرس پست الکترونیکی: e.jomehzadeh@kgut.ac.ir تاریخ دریافت: ۹۵/۱۰۳/۰۷ تاریخ پذیرش: ۱۰/۱۰/۱۹

اساس قوانین اساسی فیزیک، بهوسیله کامپیوتر شبیهسازی میشود. این روش برای اولین بار در سال ۱۹۵۷ توسط آلدر و واینرایت برمبنای مدل کره سخت به کار گرفته شد[۱۱]. دینامیک مولکولی شکلی از شبیهسازی کامپیوتری است که در آن اتمها و مولکولها اجازه دارند برای یک دوره از زمان تحت قوانین شناخته شده فیزیک باهم برهم کنش کنند و چشم|ندازی از حرکت اتمها بدهند. از آنجائی که دستگاههای مولکولی عموماً شامل تعداد زیادی از ذرات هستند امکان پذیر نیست که ویژگیهای دستگاههای پیچیده را به طور تحلیلی به دست آورد. شبیه سازی دینامیک مولکولی این مسئله را با بکار بردن روش محاسباتی حل می کند. این روش یک واسطه بین تجربیات آزمایشگاهی و نظریه ایجاد می کند و به عنوان یک آزمایش مجازی در نظر گرفته می شود.

آجری و همکاران [۱۲] با استفاده از شبیه سازی دینامیک مولکولی نشان دادند که وقوع عیوب مقاومت نهایی و کرنش گرافین را کاهش میدهد، درحالی که اثر جزئی در مدول یانگ دارد. ونگ و همکاران [۱۳] با استفاده از شبیهسازی دینامیک مولکولی نشان دادند که عیوب میتوانند باعث از دست رفتن استحکام قابلتوجهی در گرافین شوند و همچنین دریافتند که گرافین از دما و بارگذاری نیز تأثیر میپذیرد. شانگ و شن [۱۴] با استفاده از دینامیک مولکولی روی ورق گرافین تک لایه به این نتیجه رسیدند که مدول یانگ با افزایش دما، کاهش مییابد. خار و همکاران [۱۵] روی اثرات عیوب و شکست بر خصوصیات مکانیکی نانولوله کربنی و ورقهای گرافین با استفاده از تلفیق محیط پیوسته و روش مکانیک مولکولی مطالعه کردند و نشان دادند که اثرات حفرهها، شکافها و ترکها متفاوت است و با شکل هندسی عیب و مقطع در جهت بارگذاری و ساختار اتمی در نزدیکی نقطه شکست ارتباط دارد. انصاری و همکاران [۱۶] با استفاده از شبیه سازی ديناميک مولکولى نشان دادند که وقوع عيوب مقاومت نهايى و کرنش گرافین را کاهش میدهد، در حالی که اثر جزیی در مدول یانگ دارد. وانگ و همکاران [۱۷] با استفاده از شبیه سازی دینامیک مولکولی تاثیر عیوب را بر رفتار کششی و شکست گرافین صاف و گرافین روی بستر پلیمری مورد بررسی قرار دادند. آنها نشان دادند که وجود عیب باعث کاهش تنش نهایی گرافین صاف می شود.

همانطور که اشاره گردید وجود عیوب در ساختار گرافین باعث تغییر خواص فیزیکی آن می گردد. در این مقاله، تأثیر عیب استون-والز بر استحکام نهایی گرافین موجدار مورد بررسی قرارگرفته است. ابتدا سطح ناهموار گرافین با یک تابع تصادفی مدل گردیده است و سپس گرافین موجدار (شکل ۱) شبیهسازی شده است. بهمنظور در نظر گرفتن برهم کنش پیچشی از پتانسیل AIREBO برای مدلسازی پیوند بین اتمی استفاده گردیده است. نتایج نشان می دهد که عیب استون-والز باعث کاهش استحکام نهایی گرافین موجدار شده و این کاهش برای راستای آرمچیر بیشتر از راستای زیگزاگ است. نتایج ارائهشده برای گرافین موجدار با عیب برای اولین بار ارائه گردیده و می توان در طراحی مناسب تر گرافین در کاربردهای مختلف از آنها استفاده نمود.



شكل ۱- مدل هندسي گرافين موجدار

۲- عيب استون-والز

نانولولهها و گرافین دارای ساختار هندسی بسیار منظمی هستند. این مواد در لابهلای فرآیند ساخت دچار اشکالاتی می شوند که خود را در قالب بی نظمی های هندسی نمایان می کنند. یکی از عیبهای متداول هندسی در ساخت گرافین، عیب استون- والز [۱۸] است که در شکل ۲ قابل مشاهده است.

این عیب به دلیل چرخش یک پیوند اتمی به وجود میآید که به همین دلیل در ساختار هندسی گرافین دو پنجضلعی متقابل و دو هفتضلعی متقابل به وجود میآید. این عیب محل شروع شکست در اکثر بارگذاریهای مکانیکی محسوب میشود.

۳- شبیهسازی دینامیک مولکولی

روش شبیه سازی دینامیک مولکولی روشی بسیار قدرتمند و جامع است که در مطالعه مواد مختلف از آن استفاده شده است. در این روش برهم کنش میان اتمها و مولکولها در بازه هایی از زمان بر اساس قوانین فیزیک، به وسیله کامپیوتر شبیه سازی می شود. هدف اصلی در شبیه سازی دینامیک مولکولی محاسبه رفتار ماکرو سکوپی سیستم به کمک یک مدل میکرو سکوپی است، مدلی که شامل برهم کنش های مکانیکی بین مولکول ها باشد. دینامیک مولکولی توصیف کننده تحول تدریجی سیستم با زمان است.



شکل ۲- مدل هندسی عیب استون-والز در ورق گرافین

در این روش، انتگرالگیری از معادلات حرکت صورت میگیرد تا اطلاعات دینامیکی به دست آیند. در کار حاضر تابع پتانسیل AIREBO برای مدلسازی پیوندهای بیناتمی صفحه گرافین مورداستفاده قرارگرفته است [۱۹]. این تابع پتانسیل به صورت رابطه (۱) نمایش داده می شود:

(1)

که در آن E^{AIREBO} انرژی پتانسیل پیوندی کل اتمها ، E^{REBO} قسمت پتانسیل REBO که برهمکنش پیوندهای بین اتمها را توضیح میدهد، E^{LJ} پتانسیل لنارد-جونز که شامل برهمکنش بدون پیوند بین اتمهاست. همچنین $E^{Torsion}$ برهمکنش پیچشی بین اتمها در انرژی کل را نشان میدهد که این برهمکنش پیچشی زمانی که شبیهسازی ساختار منحنی یا ناهموار مانند گرافین موجدار دارد دارای اهمیت ویژهای است.

بهمنظور مطالعه رفتار مکانیکی گرافین از نرمافزار LAMMPS جهت شبیهسازی استفاده شده است. برای از بین بردن اثرات سطحی از شرایط مرزی دورهای در راستای عمود بر صفحه استفاده شده و همچنین برای کنترل دما ترموستات نوز-هاور^۱ در این پژوهش مورداستفاده قرارگرفته است[۲۰].



شکل ۳- نمایش ورق گرافین تحت کشش تک محوره در راستای الف) زیگزاگ ب) آرمچیر

هندسه مدل برای شبیهسازی بهصورت یک ورق گرافین با ابعاد ۴/۸ × ۶/۱ نانومتر شامل حدود ۱۱۶۰ اتم کربن که فاصله بین پیوندهای کربن ۰/۱۴۲ نانومتر میباشد شبیهسازی شده است (شکل ۳)، همچنین در شبیهسازی از نرخ کرنش ۱۰/۰۱ بر پیکو ثانیه و گام زمانی ۱ فمتوثانیه استفاده گردیده است[۱۶].

با توجه به اینکه گرافین به دلیل شرایط ترمودینامیکی بهصورت کاملاً صاف نمی باشد بنابراین به منظور تحلیل دقیق تر این سازه لازم است که سطح آن به صورت موجدار مدل شود. برای شبیه سازی گرافین

موجدار، موجهای ورق گرافین به صورت تصادفی با حداکثر ارتفاع ۰/۰۳± نانومتر در نظر گرفته شده است. این دامنه بصورت فرضی در نظر گرفته شده تا وجود ناهمواری را بتوان مدلسازی کرد. سپس با ورق گرافین تک لایه بدون موج دارای عیب استون-والز مورد مقایسه قرارگرفته است. موقعیت اتمهای گرافین موجدار توسط برنامهای که در نرمافزار MATLAB نوشته شده به دست آمده است.

۴- نتایج عددی

منحنی تنش و کرنش گرافین زیگزاگ و آرمچیر بدون موج دارای عیب استون- والز در دمای ۳۰۰ کلوین در شکل ۴ نشان داده شده است. همانطور که در منحنی تنش و کرنش گرافین بدون موج با عیب استون-والز مشخص ميباشد تنش و كرنش شكست با عيب استون -والز برای گرافین زیگزاگ برابر ۹۴ گیگا پاسکال و ٪۱۵/۶ و برای گرافین گیگا ياسكال ۷۳ ارمچير ٪ ۱۰/۱۴ میباشد که نسبت به حالت گرافین بدون عیب تنش زیگزاگ .// ۱۴/۵ کاهشیافته و کرنش زیگزاگ ./۲۶/۵ کاهشیافته است. همچنین تنش در این ورق معیوب نسبت به گرافین بدون عیب در لبه آرمچیر ٪ ۲۰ و کرنش نیز ٪ ۳۳ کاهش داشته است. بنابراین می توان نتیجه گرفت که تاثیر عیب استون-والز در کاهش استحکام گرافین در راستای زیگزاگ بیشتر از راستای آرمچیر است. همچنین مشاهده می شود که وجود این عیب بر شیب نمودار تنش-کرنش که نشاندهنده سفتی کششی گرافین است هیچگونه تاثیری ندارد.

در شکل ۵ تصویری از ورق گرافین با عیب استون-والز از ابتدای شبیه سازی تا زمان شکست آورده شده است. همانطور که مشاهده می شود شکست گرافین از محل وجود عیب استون-والز شروع می شود و به همین دلیل وجود این عیب باعث کاهش استحکام سیستم می گردد.

منحنی تنش و کرنش گرافین موجدار با عیب استون - والز با حداکثر دامنه ۲/۳ آنگستروم در شکل ۶ نشان داده شده است. همانطور که در شکل مشاهده میشود تنش و کرنش گرافین موجدار زیگزاگ با عیب استون-والز به ترتیب برابر ۹۸ گیگا پاسکال و ٪ ۱۷/۱۶ میباشد. با مقایسه این نتایج باحالت گرافین صاف با عیب (شکل ۴-الف) مشخص میشود که تنش و کرنش شکست گرافین موجدار با عیب استون-والز در جهت زیگزاگ بیشتر از مقادیر مربوط به گرافین صاف است. همچنین با مقایسه این نمودار با شکل مربوط به گرافین صاف (شکل ۴ الف) می توان نتیجه گرفت که وجود ناهمواری سطح باعث افزایش تنش و کرنش شکست گرافین با عیب استون-والز می گردد.

¹ Nose-Hoover thermostat



شکل ۴- منحنی تنش- کرنش گرافین صاف با عیب استون-والز الف) زیگزاگ ب) آرمچیر

درصورتی که برای گرافین موجدار در راستای آرمچیر شکست در تنش و کرنش کمتری نسبت به حالت صاف اتفاق میافتد. بنابراین میتوان نتیجه گرفت که موجدار کردن گرافین عیبدار باعث افزایش استحکام کششی در جهت زیگزاگ خواهد شد.

به منظور مقایسه بهتر تاثیر زاویه لبه ورق بر شکست گرافین صاف دارای عیب استون-والز، منحنی تنش-کرنش گرافین با عیب استون-والز برای دو حالت زیگزاگ و ارمچیر در شکل ۷ رسم شده است. همانطور که مشاهده می شود وجود عیب در گرافین صاف نیز باعث کاهش استحکام نهایی می شود. با مقایسه این شکل با شکل ۶ میتوان نتیجه گرفت که تاثیر لبه زیگزاک بر افزایش استحکام و کرنش نهایی در حالت موجدار بیشتر از حالت صاف است.







تأثير عيب استون-والز بر استحكام گرافين موجدار ...

using transistors based on CVD-grown graphene sheets, Adv. Mater., vol. 22, no. 14, pp. 1649–1653, 2010.

- [8] Lee C., Wei X., Kysar J. W., and Hone J., Measurement of the elastic properties and intrinsic strength of monolayer graphene, *Science*, Vol. 321, No. 5887, pp. 385-388, 2008.
- [9] Tsai J. L., and Tu J. F., Characterizing mechanical properties of graphite using molecular dynamics simulation, *Material and design*, Vol. 31, No. 1, pp. 194-198, 2010.
- [10] Ansari R., Motevalli B., Montazeri A., and Ajori S., Fracture analysis of monolayer graphene sheets with double vacancy defects via MD simulation, *Solid State Communication*, Vol. 151, No. 17, pp. 1141-1146, 2011.
- [11] Alder B.J., and Wainwright T.E., Phase Transition for a Hard Sphere System, *Journal of chemical physics*, Vol. 27, pp. 1208, 1957.
- [12] Ajori S., Ansari R., and Mirnezhad M., Mechanical properties of defective graphyne using molecular dynamics simulations, *Material science engineering: A*, Vol. 561, pp. 34–39, 2013.
- [13] Wang M. C., Yan C., Ma L., Hu N., and Chen M. W., Effect of defects on fracture strength of graphene sheets, *Computational material science*, Vol. 54, pp. 236-239, 2012.
- [14] Xiang Y., and Shen H., Shear buckling of rippled graphene by molecular dynamics simulation, *Material Today Communication*, Vol. 3, pp.149-155, 2015.
- [15] Khare R., Mielke S.L., Paci J.T., Zhang S., Ballarini R., and Schatz G.C., Coupled quantum mechanical/molecular mechanical modeling of the fracture of defective carbon nanotubes and graphene sheets, *Physical review B*, Vol. 75, No. 7. pp. 075412, 2007.
- [16] Ansari R., Ajori S., and Motevalli B., Mechanical properties of defective single-layered graphene sheets via molecular dynamics simulation, *Superlattices Microstruct.*, Vol. 51, no. 2, pp. 274–289, 2012.
- [17] Wang M., Yan C., and Hu N., "Deformation and Failure of graphene sheet and graphene-polymer interface", *The International Conference on Fracture 13*, 2013
- [18] Stone A., and Wales D., Theoretical studies of icosahedral C60 and some related structures, *Chemical Physics Letters*, Vol.128, pp. 501–503, 1986.
- [19] Stuart S., Tutein A., and Harrison J., A reactive potential for hydrocarbons with intermolecular interactions, *Journal of chemical physics*, Vol. 112, No. 14, pp. 6472-6486, 2000.
- [20] Hoover W., Canonical dynamics, Equilibrium phase space distributions, *Physical review A*, Vol. 31, No. 3, pp.1695-1697, 1985.



۵- نتیجهگیری

در این مقاله تأثیر عیب استون-والز بر استحکام شکست گرافین موجدار مورد بررسی قرار گرفت. ابتدا با فرض حالت موجی شکل برای سطح گرافین و ایجاد عیب استون-والز، موقعیت اتمها تعیین گردیدند. سپس از شبیه سازی دینامیک مولکولی برای تعیین رفتار گرافین موجدار تحت نیروهای صفحه ای استفاده شد. بدین منظور پیوندهای کووالانسی بین اتمهای کربن گرافین با استفاده از تابع پتانسیل AIREBO مدل شدند. نتایج نشان میدهند که عیب استون-والز استحکام نهایی گرافین موجدار با بشدت کاهش میدهد و این کاهش استحکام در جهت آرمچیر شدیدتر از جهت زیگزاگ است. همچنین موجدار کردن گرافین عیبدار باعث افزایش استحکام نهایی در جهت زیگزاگ و کاهش آن در جهت آرمچیر می شود.

۶-تشکر و قدردانی

نویسندگان مقاله از ستاد ویژه توسعه فناوری نانو بابت حمایت از این مقاله کمال تشکر را دارند.

۷- مراجع

- Mermin N.D., Crystalline Order in Two Dimensions, Vol. 176, No. 1, pp. 250–254, 1968.
- [2] Novoselov K. S., Geim A. K., Morozov S. V, and Jiang D., Electric Field Effect in Atomically Thin Carbon Films, *Science Magazine*, Vol. 306, No. 5696, pp. 666–669, 2004.
- [3] Novoselov K. S., Jiang D., Schedin F., Booth T. J., Khotkevich V. V., Morozov S. V., and Geim A. K., Two dimensional atomic crystals, *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, Vol. 102, No. 30, pp. 10451-10453, 2005.
- [4] Ovid'ko I., Mechanical Properties of Graphene, *Review on advanced materials science*, Vol. 34, pp. 1–11, 2013.
- [5] Stankovich S., Dikin D. A., Dommett G. H. B., Kohlhaas K. M., Zimney E. J., Stach E. A., Piner R. D., Nguyen S. T., and Ruoff R. S., Graphene-based composite materials, *Nature*, Vol. 442, No. 7100, pp. 282-286, 2006.
- [6] Mortazavi B., Thermal conductivity and tensile response of defective graphene: A molecular dynamics study, Vol. 3, 2013.
- [7] Dong X., Shi Y., Huang W., Chen P, and Li L. J., Electrical detection of DNA hybridization with single-base specificity