www.nanomeghyas.ir سال دوم اشهاره ی دوم اتناب سستان ۱۳۹٤

مقتاس

مدلسازی پاسخ حسگر زیستی تشدید

پلاسمون سطحی پایه گرافنی

حميد طلوع | بهار مشكين قلم | محمد تقى احمدى "" | محمد المدى Anthony Centeno

۱. موسسه بین المللی تکنولوژی مالزی–ژاپن، دانشگاه تکنولوژی مالزی ، مالزی ۲. گروه فیزیک، دانشکده علوم، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

چکیدہ

مواد پایه گرافنی با ویژگیهای برجسته نوری و الکتریکی به منظور بهبود حساسیت و در نتیجه عملکرد واحد پذیرنده در حسگر زیستی تشدید پلاسمون سطحی (SPR) مورد توجه محققان قرارگرفته اند. در این مقاله تغییرات تراکم حامل ها ناشی از عناصر عامل دار، به صورت تغییرات رسانندگی در حسگر زیستی (SPR) پایه گرافنی مدل سازی شده است. خواص مولکولی مانند الکترونگاتیویته، جرم مولکولی و گروه جدول تناوبی موثر در نظر گرفته شده اند. معادله تغییر ضریب شکست تعریف و ضرایب مربوطه ارائه شده اند و در نهایت مدل تئوری از روی داده های تجربی برای تفسیر تغییرات منحنی SPR، ارائه شده است.

واژگان کلیدی: تشدید پلاسمون سطحی، حسگرزیستی، گرافن، مدل سازی

۱ مقدمه

پلاسمون، توصیف کوانتومی نوسان الکترونهای آزاد در شبکه فلزی است و پلاسمونهای سطحی آنهایی هستند که بر روی سطح ساختار فلز موجودند[۱]. در حضور نور قطبیده نوع ۳. پلاسمون سطحی در فصل مشترک فلز-دی الکتریک تحریک شده و باعث تشدید پلاسمون سطحی (SPR) می شود [۲, ۳]. در سال های اخیر، حسگر تشدید پلاسمون سطحی (SPR) می شود اندازه گیری تغییرات ضریب شکست به صورت گسترده مورد استفاده قرار گرفته است[۴]. کاربردهای فراوانی از حسگر (SPR) استفاده قرار گرفته است[۴]. کاربردهای فراوانی از حسگر (SPR) در حوزههای مختلف نظیر تشخیص پزشکی، نظارت بر محیط زیست و ایمنی مواد غذایی گزارش شده است [۵, ۶]. این طیف وسیع کاربرد، محققان را بر آن داشته است که با روش های

با وجود همه این تلاش ها، هنوز هم حساسیت، عمده ترین مسئله در حسگر (SPR) است. از طرف دیگر گرافن با پهنای باریک (رفتار نانو نواری)، باند گاف کوچکی را نشان می دهد، بنابراین تغییر کوچکی در تراکم حامل ها، رسانندگی آن را به شدت تغییر می دهد. به علاوه اکسید گرافن (GO) با گروه عاملی اکسیژنش می تواند خواص الکتریکی و نوری گرافن را بهبود بخشد[۸]. می تواند خواص استثنایی توجه محققان را برای استفاده از (GO) این خواص استثنایی توجه محققان را برای استفاده از (GO) به منظور افزایش حساسیت حسگرهای زیستی SPR جلب کرده است [۹] و به همین سبب چیدمان پیشنهادی ما نیز بر پایه (GO) بنا شده است. در نهایت مدلی نظری برای پیش بینی رفتار منحنی SPR ارائه شده و درستی آن توسط داده های تجربی رفتار منحنی میشود، بنابراین تغییرات منحنی SPR برای هر ماده ای با فرمول شیمیایی معلوم، بدست می آید.

۲ مدلسازی

شکل۱ سیستم SPR پایه گرافنی پیشنهادی را نشان میدهد که در آن سطح GO با مولکول های مانوز، لاکتوز و پلیمرهای PEI و PSS یوشانده شدهاست.



منحنی SPR در حالت عمومی با در نظر گرفتن روابط بازتاب کلی برای سیستم Nلایهای [۱۰] مطابق روابط زیر رسم می شود:

$$R = \left| \frac{\left(M_{11} + M_{11} q_N \right) q_1 - \left(M_{21} + M_{22} q_N \right)}{\left(M_{11} + M_{11} q_N \right) q_1 + \left(M_{21} + M_{22} q_N \right)} \right|^2 \qquad (1)$$

$$M_{k} = \begin{bmatrix} \cos \beta_{k} - i \sin \beta_{k} / q_{k} \\ -iq_{k} \sin \beta_{k} \cos \beta_{k} \end{bmatrix} \mathfrak{g} M_{ij} = \left(\prod_{k=2}^{N-1} M_{k}\right)_{ij} i, j = 1, 2$$
(Y

$$q_{k} = \frac{\left(\varepsilon_{k} - n_{1}^{2} \sin^{2} \theta\right)^{1/2}}{\varepsilon_{k}} \qquad (\tilde{r})$$

$$\beta_{k} = d_{k} \left(\frac{2\pi}{\lambda}\right) \left(\varepsilon_{k} - n_{1}^{2} \sin^{2}\theta\right)^{\frac{1}{2}}$$
 (*

R شدت نور بازتابی و M ، ماتریس انتقال را نشان می دهد و ضرایب $p \in \beta$ توسط روابط (۳) و (۴) به ضخامت و ضریب شکست لایههای موجود مرتبط می شوند. برای چیدمان های مختلف با تعداد و جنس لایه های متفاوت، می توان از روابط سیستم N لایه ای بهره برد. برای مثال در چیدمان شکل 1، سیستم ۵ لایه ای است (۵= N) و طول موج نور فرودی ۶۷۰ nm است و ضرایب شکست لایه های مختلف موجود در شکل ۱ به صورت زیر در نظر گرفته شده اند [۱۱]:

 $n_{Au} = 0.197 + 3.67i$ (d = 50 nm)

 $n_{T_1} = 2.36 + 3.47i (d = 5 nm)$

Ngraphene oxide = 2.1 + 0.56 i

شکل۲ منحنی حاصل از مدل بازتاب کلی سیستم N لایهای را در حظور GO و بدون آن، در مقایسه با دادههای تجربی نشان میدهد[۱۲،۱۳] .



کمبود مدل نظری برای تفسیر تغییرات منحنیهای SPR، موجب ترغیب نویسندگان به ارائه مدلی از روی دادههای تجربی شد. در این مقاله تغییر ضریب شکست بر اساس تغییر رسانندگی توسط مشخصات مولکولی ماده [۱۴] مانند الکترونگاتیوی، جرم مولکولی، گروه جدول تناوبی و تعداد عناصر موثر لایه آخر با ضرایب a،b،c وb توصیف و توسط معادلهای که معادله تغییر ضریب شکست مینامیم، مدل سازی شدهاند.

$$Xa + Yb + Zc + Vd = n' \qquad (a)$$

کرونگاتیوی، جرم Z,Y,X و V در رابطه (۵) به ترتیب الکترونگاتیوی، جرم مولکولی،گروه موثرجدول تناوبی و تعداد عناصر موثر لایه آخر هستند.

۳ نتایج و بحث

بایستی این معادله برای مانوز، لاکتوز و پلیمرهای PEI و PSS نوشته شده و معادلات حاصل به طور همزمان حل شوند و پارامترهای موثر بدست آیند. برای مثال در حضور مولکول مانوز، با فرمول شیمیایی 6₆H₁₂O شماره گروه موثر به دلیل گروه عاملی اکسیژن، ۶ است، جرم مولکولی، ۱۸۰٫۱۶ و تاثیر الکترونهای لایه آخر ۳ است و از طرف دیگر مانوز الکترونها را از سطح GO جذب میکند و سطح مانند سطح نوع q عمل میکند که منجر به معادله تغییر ضریب شکست زیر می شود:

$$3a+180b+6c=0.0015$$

۶)

تغییر n'= ۰,۰۰۱۵ ضریب شکست در اثر حضور مولکول مانوز را نشان میدهد. از طرف دیگر، شکل ۳ توافق خوبی را بین مدل N لایهای ارائه شده و دادههای تجربی نشان میدهد.



شکل ۳ کی ضریب شکست به دلیل وجود مانوز بر روی لایه GO به اندازه ۲۰۰۰۱۵ تغییر میکند.

در مورد مولکول لاکتوز C₁₂H₂₂O₁₁ شماره گروه موثر ۶ است و جرم مولکولی ۳۴۲,۳۰ است در حالیکه پارامتر مربوط به الکترونهای لایه آخر ۳ خواهد بود. بنابراین معادله تغییر ضریب شکست با در نظر گرفتن ۰٫۰۰۳۰ تغییر در ضریب شکست، به صورت زیر در می آید.

$$-3a + 342.30b + 6c = 0.0030$$
 (Y

درمورد پلیمر PEI با فرمول شیمیایی C₂H₅N)x)معادله تغییر ضریب شکست به شکل مقابل خواهد بود:

انجام محاسبات برای پلیمر PSS ادامه مییابد و با در نظر گرفتن فرمول شیمیایی آن به صورت C₁₂H7NaO₃S معادله تغییر ضریب شکست نوشته می شود.

$$-10a + 182b + 6c + 2d = 0.006$$
 (9

به این ترتیب، معادلات تغییر ضریب شکست برای هر چهار مولکول بدست میآید.

$$\begin{vmatrix} -3a + 180b + c6 = 0.0015 \\ -3a + 342b + 6c = 0.0030 \\ -2a + 50000b + 5c = 0.0045 \\ -10a + 182b + 6c + 2d = 0.0060 \end{vmatrix}$$
 ().

حل همزمان این معادلات، ضرایب c،b،a و d را به صورت زیر بدست میدهد.

a = -0.916648 b = 0.0000092

c = -0.458351 a = -3.20602777

از بین ضرایب بدست آمده، تنها ضریب b دارای واحد عکس جرم مولکولی یا (amu/ 1) است تا رابطه کلی بدون واحد شود. در نهایت، شکل ۴ نتایج حاصل از مقایسه مدل Nلایه ای با داده های تجربی را برای هر چهار مولکول به طور همزمان نشان میدهد و توافق خوب مدل با داده های تجربی [۱۱] مشخص است.



شکل ۴ 🚺 🛛 توافق مدل ارائه شده با دادههای تجربی

۴ نتیجهگیری

اکسید گرافن به دلیل ساختار عاملدارش گاف انرژی کوچکی را نشان می دهد که باعث حساسیت بیشتر آن به مواد زیست محیطی می شود به همین دلیل بر روی ساختار متعارف حسگر SPR قرار می گیرد. امروزه حسگر SPR پایه گرافنی با مکانیزم سنجش بسیار حساس در صدد راه یافتن به حوزه بیوتکنولوژی است. در این پژوهش مدل تحلیلی از روی داده های تجربی برای تفسیر تغییرات منحنیهای SPR ارائه شده است. این مدل بر اساس اثر عنصر عامل دار در تجمع حامل ها در حسگر SPR پایه گرافنی بنا شده است. همچنین توانایی مولکول در ایجاد بار سطحی در اثر الکترونگاتیویته که منجر به تغییر منحنی SPR می شود، مورد بررسی قرار گرفته است. علاوه بر این معادله تغییر مانند جرم مولکولی، شماره گروه و الکترونگاتیویته در نظر گرفته شدهاند. بر اساس این پارامترها، مجموعهای از معادلات به طور شدهاند. بر اساس این پارامترها، مجموعهای از معادلات به طور

- مراجع
- L. J. Sherry, S.-H. Chang, G. C. Schatz, R. P. Van Duyne, B. J. Wiley, and Y. Xia, "Localized surface plasmon resonance spectroscopy of single silver nanocubes," Nano Lett., vol. 5, no. 10, pp. 2034–2038, 2005.
- [2] M. Cittadini, M. Bersani, F. Perrozzi, L. Ottaviano, W. Wlodarski, and A. Martucci, "Graphene oxide coupled with gold nanoparticles for localized surface plasmon resonance based gas sensor," Carbon N. Y., vol. 69, pp. 452–459, 2014.
- [3] J. N. Anker, W. P. Hall, O. Lyandres, N. C. Shah, J. Zhao, and R. P. Van Duyne, "Biosensing with plasmonic nanosensors," Nat. Mater., vol. 7, no. 6, pp. 442–453, 2008.
- [4] J. Homola, Surface plasmon resonance based sensors, vol. 4. Springer Science & Business Media, 2006.
- [5] C. A. Keller and B. Kasemo, "Surface specific kinetics of lipid vesicle adsorption measured with a quartz crystal microbalance," Biophys. J., vol. 75, no. 3, pp. 1397–1402, 1998.
- [6] M. Piliarik and J. Homola, "Surface plasmon resonance (SPR) sensors: approaching their limits?," Opt. Express, vol. 17, no. 19, pp. 16505–16517, 2009.
- [7] J. R. Lakowicz, "Radiative decay engineering 5: metal-enhanced fluorescence and plasmon emission," Anal. Biochem., vol. 337, no. 2, pp. 171–194, 2005.
- [8] J. Aizpurua, P. Hanarp, D. S. Sutherland, M. Käll, G. W. Bryant, and F. J. G. De Abajo, "Optical properties of gold nanorings," Phys. Rev. Lett., vol. 90, no. 5, pp. 57401, 2003.
- [9] P. K. Jain, I. H. El-Sayed, and M. A. El-Sayed, "Au nanoparticles target cancer," Nano Today, vol. 2, no. 1, pp. 18–29, 2007.
- [10] L. Wu, H. S. Chu, W. S. Koh, and E. P. Li, "Highly sensitive graphene biosensors based on surface plasmon resonance," Opt. Express, vol. 18, no. 14, pp. 14395–14400, 2010.

- [11] P. Subramanian, F. Barka-Bouaifel, J. Bouckaert, N. Yamakawa, R. Boukherroub, and S. Szunerits, "Graphene-coated surface plasmon resonance interfaces for studying the interactions between bacteria and surfaces," ACS Appl. Mater. Interfaces, vol. 6, no. 8, pp. 5422– 5431, 2014.
- [12] F. Valentini, M. Carbone, and G. Palleschi, "Graphene oxide nanoribbons (GNO), reduced graphene nanoribbons (GNR), and multi-layers of oxidized graphene functionalized with ionic liquids (GO–IL) for assembly of miniaturized electrochemical devices," Anal. Bioanal. Chem., vol. 405, no. 11, pp. 3449–3474, 2013.
- [13] Y. Wan, Y. Wang, J. Wu, and D. Zhang, "Graphene oxide sheet-mediated silver enhancement for application to electrochemical biosensors," Anal. Chem., vol. 83, no. 3, pp. 648–653, 2010.
- [14] P.-Y. Chang, W.-M. Huang, and H.-H. Lin, "Impurity-induced conductance anomaly in zigzag carbon nanotubes," in Journal of Physics: Conference Series, 2009, vol. 150, no. 2, pp. 22007.

Nanoscale

H. Toloue¹ | B. Meshginqalam² | M.T. Ahmadi^{1,2*} | A. Centeno¹

1.Nanoi-kohza, Malaysia- Japan International Institute of Technology (MJIIT), University Technology Malaysia, Malaysia 2.Physics Department, Faculty of Science, Urmia University, Urmia, Iran

Abstract

G raphene based materials with outstanding optical and electrical characteristics attract substantial interest of the researchers to improve sensitivity and performance of sensing element of surface Plasmon resonance (SPR) based biosensors. In this research carrier density variation because of functionalized element on graphene based SPR biosensor modeling is employed. The molecular specifications such as electro-negativity, molecular mass and periodic table group effect are engaged. The refractive index shift equation is defined and related coefficients are proposed. Finally a semi-empirical model for interpretation of changes in SPR curve is suggested.

Keywords Surface Plasmon Resonance, Bio-sensor, Graphene, Modeling.