中国科学院海西研究院中国科学院福建物质结构研究所

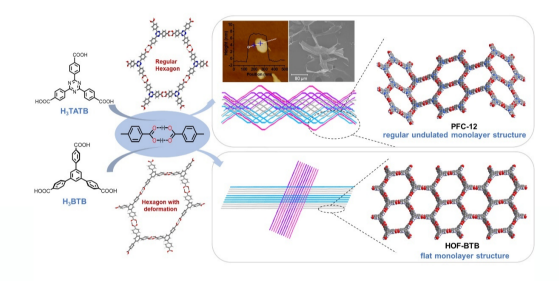
團結 奮進求實 創新

首页 | 海西院概况 | 研究系统 | 支撑系统 | 管理系统 | 研究生教育 | 国际合作 | 院地合作 | 产业示范 | 研究成果 | 党群园地 | 信息公开 |

🤺 您现在的位置:首页 > 新闻动态 > 科研进展

福建物构所氢键有机框架 (HOFs) 材料研究取得新进展

更新日期: 2020-06-23



有机分子通过分子间氢键相互连接,同时在π-π堆积等其他分子间相互力的协同作用下组装而成的晶态材料称为氢键有机框架材料 (Hydrogen-bonded Organic Frameworks,简称HOFs)。这种材料具有结晶度高、比表面积大、合成条件温和、溶剂可加工性强等独特的优点,目前已经在多个领域表现出应用潜力。HOFs的结构取决于初始的构筑基元(或者配体分子),而构筑基元主要包括两部分,氢键作用位点以及分子主干架,改变任一部分都有可能引起最终结构的变化。因此,了解骨架的几何结构以及氢键相互作用对最终结构的影响,对于揭示自组装规律,实现HOF结构的合理设计具有重要意义。

在国家自然科学基金项目、中科院战略性先导科技专项的资助下,福建物构所结构化学国家重点实验室刘天赋课题组与米兰大学 Davide M. Proserpio教授及广东佛山技术学院袁文兵教授合作,选择具有相同氢键相互作用基团但分子主干几何结构稍有差异的平面分子 H₃TATB和非平面分子H₃BTB来进行自组装的研究。作者使用H₃TATB在不同的溶剂条件下成功合成了三种HOFs材料PFC-11,PFC-12和 PFC-13。三个结构中,相邻的H₃TATB分子之间通过双氢键相互连接,形成规则的六边形蜂窝网格(hcb),网格在形成和扩展的过程中相互 交织和缠绕,最终形成了极其复杂的二维波浪形层状结构。与之相反,文献报道的与H₃TATB分子非常相似但非平面的H₃BTB通过自组装 也形成了六边形蜂窝状网格,但其最终延展得到的是不具备任何波动性的平面层倾斜互穿的结构(HOF-BTB)。在研究的过程中,作者捕捉 到了这种配体的轻微扭转所产生的颠覆性结构变化并从结构角度进行深入研究,发现了二维层状结构中的褶皱(或者波浪起伏)以及穿插可以提高分子堆积密度并降低自由能,从而实现结构的稳定。

尽管PFC-11、PFC-12和PFC-13高度穿插,但三个材料仍然保留了容纳客体分子的空间,同时独特的交织结构还赋予了材料一定的灵活性,PFC-11和PFC-12在氮气吸附过程中表现出独特的呼吸效应。此外,PFC-11对CO₂表现出优异的吸附能力。同时,得益于孔道的尺寸效应以及孔道壁面的结构特点,PFC-11和PFC-12对与之孔道尺寸相当的有机污染物苯、甲苯和环己烷蒸汽也表现出良好的吸附性能,并且对分子尺寸最为匹配且具有共轭效应的苯蒸汽具有良好的选择吸附性。相关结果发表在《美国化学会志》上(*J.Am.Chem.Soc.*2020,142, 15,7218-7224),刘天赋课题组的研究实习员李玉麟(硕士)为该文章的第一作者。

该研究工作展示了配体几何构型的微小变化所引发的结构和性能的巨大变化,同时还发现了超分子自组装过程中二维层片段利用褶皱和互锁稳定结构的现象,为理解HOFs的自组装规律以及结构性能关系提供了有价值的参考。

文章链接: https://pubs.acs.org/doi/abs/10.1021/jacs.0c02406

(刘天赋课题组供稿)



Copyright © 2000 - 2014 fjirsm. All rights reserved. 版权所有 | 闽ICP备0500344号 地址:福建省福州市鼓楼区杨桥西路155号(西河) 邮政编码:350002