## บทคัดย่อ

ได้นำเทคนิคมอนติการ์โลบนโครงผลึก 2nnd มาใช้ในการจำลองแบบพอลิเอทิลลีนนาโนไพ่เบอร์ และอนุภาคนาโนโคยการรวมอันตรกิริยาภายในโมเลกุลและระหว่างโมเลกุลเป็นตัวแทนพลังงานของระบบ นาโนไฟเบอร์และอนุภาคนาโนสร้างขึ้นได้จากการเพิ่มมิติของกล่องจำลองแบบให้ยาวมากพอจนไม่มีแรง กระทำระหว่างกันกับโมเลกุลในกล่องข้างเคียง เช่น กรณีของนาโนไฟเบอร์จะมีเงื่อนไขการเป็นคาบของ กล่องจำลองแบบเพียง 1 มิติ เนื่องจากตัวแปรพลังงานระหว่างโมเลกลมีค่าเป็นลบ คังนั้นโครงสร้างที่เสถียร สามารถเกิดขึ้นได้จากแรงดึงดูดดังกล่าว พอลิเอทิลลีนนาโนไฟเบอร์และอนุภาคนาโนจาก c ู ซึ่งนวน 72 โมเลกุลจะมีรัศมีประมาณ 5.0 nm บนโครงผลึก 2mmd สำหรับอนุภาคนาโนที่ใค้ ฟังก์ชันการกระจายความ หนาแน่นเชิงรัศมีจะมีลักษณะแบบไฮเปอร์โบลิคโดยมีกลุ่มของปลายสายโซ่มารวมกันที่พื้นผิวในขณะที่ ส่วนภายในของโมเลกูลจะพบได้น้อยลงที่บริเ<mark>วณ</mark>นี้ การจัดเรียงในทิศทางเฉพาะจะพบทั้งระดับส่วนย่อยของ สายโซ่และระดับโมเลกุล พลังงานพื้นผิว<mark>คำนวณ</mark>ได้โดยตรงจากพลังงานที่เกิดขึ้นบนโครงผลึกและแสดง เป็นฟังก์ชันกับรัสมี เมื่อเปรียบเทียบอนภากนา โนที่มีขนาคต่างกัน (ในช่วง 5.6 ถึง 7.6 nm) โดยมีจำนวนของ โมเลกูลเท่านั้นที่แตกต่างกันพบว่ามีลักษณะที่เหมื<mark>อ</mark>นกัน การจำลองแบบกระบวนการตกผลึกของโมเลกุล พอลิเมอร์ในนาโนไฟเบอร์โดยการลดอ<mark>ุณห</mark>ภูมิลงอย่<mark>างร</mark>วดเร็วที่ 298 K พบว่านาโนไฟเบอร์จะประกอบไป ค้วยสายโซ่ยืดเกือบทั้งหมคซึ่งจะจั<mark>ดเรียงขนานไปกับแกนข</mark>องไฟเบอร์ บริเวณใกล้กับแกนไฟเบอร์จะจะมี ความหนาแน่นน้อยและไร้ระเบีย<mark>บมา</mark>กกว่าปริเวณอื่น การ<mark>เพิ่ม</mark>อุณหภูมิของไฟเบอร์ให้สูงขึ้นค่ำกว่าจุคหลอม เหลวประมาณ 10 K พบว่า<mark>บ</mark>ริเวณที่ไร้ระเบียบนี้จะกำจัดได้ยากเมื่อเทียบกับการตกผลึกของพอลิเมอร์ใน ระบบฟิล์มบาง

## ABSTRACT

Monte Carlo simulations of polyethylene (PE) nanofiber and nanoparticle were performed on the second nearest neighbor diamond (2nnd) lattice by including short and long-range interactions. Both nanofiber and nanoparticle can be obtained from equilibrate melts snapshots by increasing periodic side of two or three perpendicular directions to infinity. There is only one effective periodic boundary condition in the simulation of nanofiber. The presence of the attractive long-range interactions gives cohesion to the structure. PE nanofiber and nanoparticle, which contain up to 72 chains of C<sub>100</sub>H<sub>204</sub> and have the radius ~ 5.0 nm, have been produced and equilibrated on the 2nnd lattice. In these nanoparticles, the density profiles are hyperbolic, with end beads being more abundant than the middle beads at the surface. There are orientational preferences at the surface on the scale of individual bond and whole chains. Surface energies can be calculated directly from the onlattice energies and presented as a function of the nanoparticle radius. Comparison of nanoparticle with different thickness (the range from 5.6 to 7.6 nm), which contain different number of chains, does not indicate any significant differences in local and global equilibrium properties. Simulation of the nanofiber crystallization quenched from the melt to 298 K shows that the nanofiber adopts a configuration dominated by extended chains aligned parallel to the fiber axis. The vicinity of the fiber axis is less dense, and less well ordered. than the portions of the fiber located further from the fiber axis. Annealing at  $\sim 10$  K below its melting temperature finds that this low-density region inside the fiber is not as easily removed, as is the grain boundary that usually develops inside a free-standing thin film upon rapid crystallization.

ร่าวักยาลัยเทคโนโลยีสุรูป