О диффузной структуре межфазной границы толуол-вода

 $A. M. Тихонов^{1)}$

Институт физических проблем им. П.Л. Капицы РАН, 119334 Москва, Россия

Институт физики твердого тела РАН, 142432 Черноголовка, Россия

Поступила в редакцию 4 июня 2018 г.

Методом рентгеновской рефлектометрии с использованием синхротронного излучения исследован профиль электронной концентрации вдоль нормали к межфазной границе ароматический углеводород толуол—вода. Согласно экспериментальным данным при нормальных условиях ширина границы составляет $5.7\pm0.2\,\text{Å}$ и существенно превышает расчетное значение $3.9\pm0.1\,\text{Å}$, которое предсказывает теория капиллярных волн исходя из величины межфазного натяжения $36.0\pm0.1\,\text{мH/m}$. Наблюдаемое уширение межфазной границы, по нашему мнению, вызвано ее собственной диффузной приповерхностной структурой шириной не менее $4\,\text{Å}$, которая того же порядка величины, что ранее обсуждалась для границ высокомолекулярный предельный углеводород—вода и 1,2-дихлорэтан—вода.

DOI: 10.1134/S0370274X18140047

В литературе широко обсуждаются два случая поперечного строения межфазной границы (интерфейса) масло-вода, которые подразумевают принципиально разное ее молекулярное устройство, влияющее, например, на скорости межфазного ионного обмена или протекания химических реакций [1–4]. Это либо интерфейс с молекулярно-четкой структурой, ширина которого определяется только шероховатостью, обусловленной капиллярными волнами, либо граница с диффузной структурой, на которой происходит перемешивание фаз на молекулярном уровне в слое толщиной до нескольких молекулярных размеров.

В этой работе мы впервые представляем данные измерения коэффициента отражения от границы между водой и ароматическим углеводородом толуол (C_7H_8) , которая рассматривается в качестве модельной при изучении, например, адсорбции асфальтенов [5]. Установленное нами значение межфазной ширины при нормальных условиях существенно отличается от предсказания теории капиллярных волн, которое однозначно определено величиной межфазного натяжения γ и температурой T. По нашему мнению, наблюдаемое размытие интерфейса объясняется наличием у него некоторой собственной приповерхностной структуры, например, области перемешивания фаз шириной ≥ 4 Å.

Образец плоской границы толуол—вода, которая ориентируется силой гравитации, изучался в термостатированной ячейке ($T\approx 298\,\mathrm{K}$) из нержавеющей

стали с рентгенопрозрачными окнами из полиэтиленгликольтерефталата по методике, описанной в [6]. Ароматический углеводород толуол (C_7H_8 , плотность $\approx 0.86\,\mathrm{r/cm^3}$ при 298 K, температура кипения $T_b \approx 384\,\mathrm{K}$) приобретался у Sigma-Aldrich и подвергался очистке путем многократной фильтрации в хроматографической колонке [7]. При нормальных условиях толуол и вода практически не смешиваются.

Поверхностное натяжение чистой межфазной границы γ измерялось методом Вильгельми непосредственно в экспериментальной ячейке и составляло $\gamma=36.0\pm0.1\,\mathrm{mH/m}$, что хорошо согласуется с литературными данными [8–10]. В качестве нижней объемной фазы использовалась деионизированная вода с рН ≈ 7 (Barnstead, NanoPureUV) объемом $\sim 100\,\mathrm{m}$ л. Верхней объемной фазой служили $\sim 50\,\mathrm{m}$ л толуола. Перед измерениями коэффициента отражения R образец подвергался "отжигу" и приводился в равновесие в течении нескольких часов [11].

Поперечное строение межфазной границы толуол—вода было исследовано методом рентгеновской рефлектометрии на станции X19C синхротрона NSLS, конструкция которой позволяет изучать как поверхности твердых тел и жидкостей, так и скрытых границ жидкость—жидкость [12–16]. В экспериментах использовался сфокусированный монохроматический луч с интенсивностью $\approx 10^{11} \, \mathrm{ф/c}$ и энергией фотонов $E=15 \, \mathrm{kpB}$ ($\lambda=0.825\pm0.002 \, \mathrm{Å}$). Ранее, используя возможности станции, нами были изучены фазовые переходы в адсорбционных слоях жирных спиртов и кислот на меж-

¹⁾e-mail: tikhonov@kapitza.ras.ru

94 А. М. Тихонов

фазной границе предельный углеводород-вода [11, 17].

Рисунок 1 иллюстрирует кинематику поверхностного рассеяния на межфазной границе, где α – угол

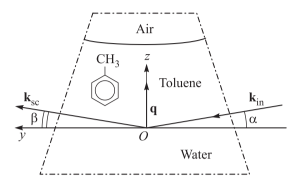


Рис. 1. Кинематика рентгеновского поверхностного рассеяния на границе толуол—вода. В эксперименте рефлектометрии $\alpha=\beta$

скольжения, а β – угол между плоскостью межфазной границы и направлением на детектор в плоскости падения уг. В эксперименте рефлектометрии $(\alpha = \beta)$ рентгеновские лучи проходят сквозь масляную фазу и отражаются от приповерхностной структуры на межфазной границе. Если $\mathbf{k}_{\mathrm{in}},\,\mathbf{k}_{\mathrm{sc}}$ – волновые вектора падающего и рассеянного луча в направлении точки наблюдения, соответственно, то вектор рассеяния $\mathbf{q} = \mathbf{k}_{\mathrm{in}} - \mathbf{k}_{\mathrm{sc}}$ в этом случае направлен строго по нормали к поверхности вдоль оси Oz, т.е. в направлении, противоположном силе гравитации. Измерение коэффициента отражения R, как функции $q_z = (4\pi/\lambda) \sin \alpha$, позволяет зондировать поперечную структуру межфазной границы. При геометрических размерах падающего луча (>5 мкм в вертикальной плоскости и ~ 2 мм в горизонтальной) в эксперименте происходит усреднение значений $R(q_z)$ по макроскопически большой площади $\sim 0.5 \, \mathrm{cm}^2$.

При нормальных условиях электронная концентрация в воде $\rho_w \approx 0.333~e^-/\mathring{\rm A}^3~(e^-$ – заряд электрона), а в толуоле $\rho_t \approx 0.86 \rho_w$. При углах скольжения меньше $\alpha_c \approx \lambda \sqrt{r_e(\rho_w-\rho_t)/\pi} \approx 6\cdot 10^{-4}$ рад (где $r_e=2.814\cdot 10^{-5}\,\mathring{\rm A}$ – классический радиус электрона) падающий луч испытывает полное внешнее отражение $R\approx 1$. Отметим, что $\alpha_c\approx 0.03$ град примерно в 1.5 раза меньше, чем для изученных нами ранее границ н-гексан—вода [18, 19].

Экспериментальная зависимость коэффициента отражения R от q_z для границы толуол—вода представлена кружками на рис. 2. По этим данным нами восстановлено распределение электронной концентрации $\rho(z)$ вдоль нормали к поверхности, ис-

пользуя стандартную однопараметрическую модель на основе функции ошибок [20–22].

$$\langle \rho(z) \rangle = \frac{1}{2} (\rho_w + \rho_t) + \frac{1}{2} (\rho_w - \rho_t) \operatorname{erf}\left(\frac{z}{\sigma\sqrt{2}}\right),$$

$$\operatorname{erf}(x) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_0^x \exp(-y^2) dy,$$
(1)

где σ — среднеквадратичное отклонение положения границы от номинального значения z=0.

В рамках гибридной модели

$$\sigma^2 = \sigma_0^2 + \sigma_{cw}^2,\tag{2}$$

где σ_0 — собственная ширина некапиллярноволновой природы. Оценка значения величины интегральной характеристики спектра капиллярных волн для изотропной поверхности жидкости или "капиллярной ширины" σ_{cw}^2 определяется диапазоном поверхностных пространственных частот, перекрываемом в эксперименте [23–25]

$$\sigma_{cw}^2 = \frac{k_B T}{2\pi\gamma} \ln\left(\frac{Q_{\text{max}}}{Q_{\text{min}}}\right),\tag{3}$$

где $Q_{\rm max}=2\pi/a$ – коротковолновый предел спектра $(a\approx 10~{\rm \AA}$ – по порядку величины межмолекулярное расстояние), а $Q_{\rm min}=q_z^{\rm max}\Delta\beta/2$ – длинноволновый предел. $\Delta\beta\approx 4\cdot 10^{-4}$ рад – угловое разрешение детектора в эксперименте, а $q_z^{\rm max}\approx 0.25~{\rm \AA}^{-1}$. Следовательно, для границы толуол-вода, в условиях данного эксперимента, оценка (3) дает $\sigma_{cw}=3.9\pm0.1~{\rm \AA}$.

В первом борновском приближении искаженных волн коэффициент отражения имеет следующий вид [26, 27]:

$$R(q_z) = R_F(q_z) \exp\left(-\sigma^2 q_z \sqrt{q_z^2 - q_c^2}\right), \qquad (4)$$

где функция Френеля

$$R_F(q_z) = \left(\frac{q_z - \sqrt{q_z^2 - q_c^2}}{q_z + \sqrt{q_z^2 - q_c^2}}\right)^2,\tag{5}$$

a $q_c = (4\pi/\lambda) \sin \alpha_c$.

На рисунке 2 сплошная линия – однопараметрическая модель (1) с подгоночным параметром $\sigma = 5.7 \pm 0.2 \,\text{Å}$ в (4), штриховая линия – функция Френеля (5), а пунктир – расчет по (4) при $\sigma = \sigma_{cw}$.

Таким образом, согласно экспериментальным данным профиль электронной плотности (1) для границы толуол—вода имеет ширину $\sigma = 5.7 \pm 0.2 \, \text{Å}$ и существенно превышает величину $\sigma_{cw} = 3.9 \pm 0.1 \, \text{Å}$, рассчитанную в рамках теории капиллярных волн

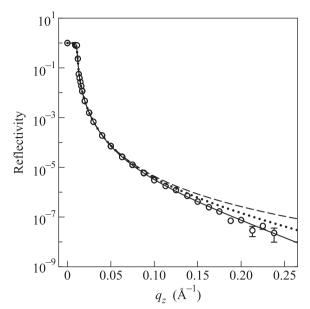


Рис. 2. Рентгеновский коэффициент отражения R как функция q_z для границы толуол—вода. Штриховая линия—функция Френеля (5); пунктир — расчет по (4) при $\sigma = \sigma_{cw}$, а сплошная линия — однопараметрическая модель (1) с подгоночным параметром $\sigma = 5.7 \pm 0.2 \,\text{Å}$

для измеренного значения межфазного натяжения $36.0\pm0.1\,\mathrm{mH/m}$. Этот новый и достаточно неожиданный результат эксперимента свидетельствует о наличии у границы собственной структуры шириной не менее $\sigma_0 = \sqrt{\sigma^2 - \sigma_{cw}^2} \approx 4.2\,\mathrm{\mathring{A}}$, т.е. не менее радиуса бензольного кольца молекулы толуола ($\sim 4\,\mathrm{\mathring{A}}$).

Ранее, данные рефлектометрии границ н-гексанвода, нитробензол-вода, 2-гептанон-вода показали отсутствие диффузного слоя в приповерхностной структуре [28-30]. Однако исследование ряда границ раздела предельный углеводород н-алкан-вода и кремнеземный гидрозоль-воздух продемонстрировало, что их межфазная ширина может быть описана только с учетом совместного вклада как от капиллярных волн, так и от собственной структуры [3, 31]. В первом случае ширина собственной структуры σ_0 определяется двумя физически значимыми параметрами системы, а именно, радиус инерции молекулы углеводорода и объемной корреляционной длиной [32, 33]. Последняя, например, задает ширину границы н-докозан-вода [6]. В рассматриваем нами случае наблюдаемая ширина диффузной области перемешивания фаз ($\geq 4\,\text{Å}$) того же порядка величины, которая ранее обсуждалась для границ н-гексадеканвода и 1,2-дихлорэтан-вода [3, 4].

В заключении, данное исследование интерфейса между ароматическим углеводородом и водой, а также предыдущие наши сообщения о фазовых пре-

вращениях на границах насыщенный углеводородвода, демонстрируют новые экспериментальные возможности, предоставляемые методами рентгеновского рассеяния с использованием синхротронного излучения для выяснения сущности процессов, происходящих на межфазных границах в водонефтяных эмульсиях в присутствии примесных поверхностноактивных веществ (асфальтенов, нафтеновых кислот и пр.), которые влияют на эффективность нефтетехнологических процессов [34–36].

Синхротрон NSLS использовался при поддержке Департамента энергетики США по контракту # DE-AC02-98CH10886. Станция X19С финансировалась из фондов ChemMatCARS, Университета Чикаго, Университета Иллинойса в Чикаго и Университета Стони Брук. Теоретическая часть работы выполнена за счет гранта Российского научного фонда (проект # 18-12-00108).

- 1. I. Benjamin, Science **261**, 1558 (1993).
- 2. D. J. Henderson and W. Schmickler, J. Chem. Soc., Faraday Trans. **92**, 3839 (1996).
- 3. D. M. Mitrinovic, A. M. Tikhonov, M. Li, Z. Huang, and M. L. Schlossman, Phys. Rev. Lett. 85, 582 (2000).
- D. S. Walker, M. G. Brown, C. L. McFeari, and G. L. Richmond, J. Phys. Chem. B 108, 2111 (2004).
- S. Zarkar, V. Pauchard, U. Farooq, A. Couzis, and S. Banerjee, Langmuir 31, 4878 (2015).
- A. M. Tikhonov, D. M. Mitrinovic, M. Li, Z. Huang, and M. L. Schlossman, J. Phys. Chem. B 104, 6336 (2000).
- 7. A. Goebel and K. Lunkenheimer, Langmuir 13, 369 (1997).
- 8. A. W. Adamson, *Physical Chemistry of Surfaces*, 3-rd ed., John Wiley & Sons, N.Y. (1976).
- L. L. Schramm and L. G. Hepler, Can. J. Chem. 72, 1915 (1994).
- J. Saien and S. Akbari, J. Chem. Eng. Data 51, 1832 (2006).
- 11. А. М. Тихонов, Письма в ЖЭТФ 104, 318 (2016).
- M. L. Schlossman, D. Synal, Y. Guan, M. Meron, G. Shea-McCarthy, Z. Huang, A. Acero, S. M. Williams, S. A. Rice, and P. J. Viccaro, Rev. Sci. Instrum. 68, 4372 (1997).
- F. A. Akin, I. Jang, M. L. Schlossman, S. B. Sinnott,
 G. Zajac, E. R. Fuoco, M. B. J. Wijesundara, M. Li,
 A. M. Tikhonov, S. V. Pingali, A. T. Wroble, and
 L. Hanley, J. Phys. Chem. B 108, 9656 (2004).
- 14. A. M. Tikhonov, J. Phys. Chem. B 110, 2746 (2006).
- J. Koo, S. Park, S. Satija, A. M. Tikhonov, J. C. Sokolov, M. H. Rafailovich, and T. Koga, J. Colloid Interface Science 318, 103 (2008).
- 16. A.M. Tikhonov, J. Chem. Phys. 130, 024512 (2009).

96 А. М. Тихонов

- A. M. Tikhonov and M. L. Schlossman, J. Phys.: Condens. Matter 19, 375101 (2007).
- M. L. Schlossman, M. Li, D. M. Mitrinovic, and A. M. Tikhonov, High Perform. Polymers 12, 551 (2000).
- S. V. Pingali, T. Takiue, G. Guangming, A. M. Tikhonov, N. Ikeda, M. Aratono, and M. L. Schlossman, J. Disper. Sci. Technol. 27, 715 (2006).
- F. P. Buff, R. A. Lovett, and F. H. Stillinger, Phys. Rev. Lett. 15, 621 (1965).
- 21. E. S. Wu and W. W. Webb, Phys. Rev. A 8, 2065 (1973).
- 22. J. D. Weeks, J. Chem. Phys. 67, 3106 (1977).
- A. Braslau, M. Deutsch, P.S. Pershan, A.H. Weiss, J. Als-Nielsen, and J. Bohr, Phys. Rev. Lett. 54, 114 (1985).
- A. Braslau, P.S. Pershan, G. Swislow, B.M. Ocko, and J. Als-Nielsen, Phys. Rev. A 38, 2457 (1988).
- D. K. Schwartz, M. L. Schlossman, E. H. Kawamoto, G. J. Kellogg, P. S. Pershan, and B. M. Ocko, Phys. Rev. A 41, 5687 (1990).
- 26. L. Nevot and P. Croce, Rev. Phys. Appl. 15, 761 (1980).
- S. K. Sinha, E. B. Sirota, S. Garoff, and H. B. Stanley, Phys. Rev. B 38, 2297 (1988).

- D. M. Mitrinovic, Z. Zhang, S. M. Williams, Z. Huang, and M. L. Schlossman, J. Phys. Chem. B 103, 1779 (1999).
- G. Luo, S. Malkova, S. V. Pingali, D. G. Schultz, B. Lin, M. Meron, T. J. Graber, J. Gebhardt, P. Vanysek, and M. L. Schlossman, Electrochem. Commun. 7, 627 (2005).
- 30. G. Luo, S. Malkova, S. V. Pingali, D.G. Schultz, M. L. Schlossman, P. Vanysek, B. Lin, M. Meron, T. Graber, and J. Gebhardt, Faraday Discuss. 129, 23 (2005).
- 31. А. М. Тихонов, В. Е. Асадчиков, Ю. О. Волков, Б. С. Рощин, В. Хонкимаки, М. В. Бланко, Письма в ЖЭТФ ${\bf 107},\,394\,\,(2018).$
- G. Avitabile and A. Tuzi, J. Polymer Sci. 21, 2379 (1983).
- 33. E. Eisenriegler, J. Chem. Phys. **79**, 1052 (1983).
- M. L. Schlossman and A. M. Tikhonov, Ann. Rev. Phys. Chem. 59, 153 (2008).
- K. Akbarzadeh, A. Hammami, A. Kharrat, D. Zhan,
 S. Allenson, J. Creek, S. Kabir, A.J. Jamaluddin,
 A.G. Marshall, R.P. Rodgers, O.C. Mullins, and
 T. Solbakken, Oilfield Rev. 19(2), 22 (2007).
- 36. O.C. Mullins, Annu. Rev. Anal. Chem. 4, 393 (2011).