

Облікова картка дисертації

I. Загальні відомості

Державний обліковий номер: 0419U004470

Особливі позначки: відкрита

Дата реєстрації: 21-10-2019

Статус: Захищена

Реквізити наказу МОН / наказу закладу:



II. Відомості про здобувача

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Куценко Валерія Євгеніївна

2. Kutsenko Valeriia Yevheniivna

Кваліфікація:

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Вид дисертації: кандидат наук

Аспірантура/Докторантура: так

Шифр наукової спеціальності: 01.04.04

Назва наукової спеціальності: Фізична електроніка

Галузь / галузі знань: Не застосовується

Освітньо-наукова програма зі спеціальності: Не застосовується

Дата захисту: 17-09-2019

Спеціальність за освітою: прикладні математика та фізика

Місце роботи здобувача: Інститут фізики НАН України

Код за ЄДРПОУ: 05417302

Місцезнаходження: проспект Науки, 46, м. Київ, Київська обл., 03028, Україна

Форма власності:

Сфера управління: Національна академія наук України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

III. Відомості про організацію, де відбувся захист

Шифр спеціалізованої вченої ради (разової спеціалізованої вченої ради): Д 26.159.01

Повне найменування юридичної особи: Інститут фізики НАН України

Код за ЄДРПОУ: 05417302

Місцезнаходження: проспект Науки, 46, м. Київ, Київська обл., 03028, Україна

Форма власності:

Сфера управління: Національна академія наук України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

IV. Відомості про підприємство, установу, організацію, в якій було виконано дисертацію

Повне найменування юридичної особи: Інститут фізики НАН України

Код за ЄДРПОУ: 05417302

Місцезнаходження: проспект Науки, 46, м. Київ, Київська обл., 03028, Україна

Форма власності:

Сфера управління: Національна академія наук України

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

V. Відомості про дисертацію

Мова дисертації:

Коди тематичних рубрик: 29.35.43

Тема дисертації:

1. Функціоналізація атомно-гладких поверхонь високовпорядкованими органічними плівками
2. Functionalization of atomically flat surfaces by highly ordered organic films

Реферат:

1. Дослідження останніх десятиліть вказують на важливу роль надтонких органічних плівок (зокрема моношарових) у фізиці, хімії, матеріалознавстві, електроніці, біології, медицині та ін. Саме тому актуальним є питання закономірностей самовпорядкування органічних молекул на різних типах підкладок, окремим аспектам якого і присвячено дану роботу. Отримані моношари n -алканів (C_nH_{2n+2} з $n = 16, 24, 30, 34, 48, 50, 60$) та їх бінарних сумішей ($C_{16}H_{34}/C_{34}H_{70}$, $C_{24}H_{50}/C_{48}H_{98}$) на атомно-гладеньких поверхнях високоорієнтованого піролітичного графіту та реконструйованої поверхні Au(111). Моношарові плівки отримані осадженням із розчинів молекул у n -тетрадекані. Структури пакування моношарів середньоланцюжкових алканів ($n = 24, 30, 34$) відповідають моделі Грожека. Однак, ряд особливостей СТМ-контрасту моношарів (розмитість борозенок між ламелями, немонотонна модуляція яскравості вздовж головних осей молекул) не можуть бути поясненими в рамках цієї моделі. У моношарах довголанцюжкових молекул ($n = 48, 50, 60$) були виявлені аномальні косокутні пакування з відхиленням орієнтації молекул від кристалографічного напрямку $\langle 100 \rangle$, які протирічать моделі Грожека та відповідають метастабільним станам

молекул. В моношарах C16H34 на графіті виявлено ефект солідифікації при температурі, вищій ніж температура плавлення об'ємного кристалу. Для пояснення виявлених адсорбційних аномалій розроблено одновимірну модель, яка базується на несумірності між періодами алкільних ланцюгів молекул та підкладки. Встановлено, що аномалії пакувань молекул алканів спричинені деформацією моношару (стисканням або розтягненням) внаслідок несумірності. Встановлено, що формування нематичної фази в бінарних моношарах C24H50/C48H98 викликане як несумірністю молекула-підкладка, так і відхиленням від кратного співвідношення між довжинами пари коротких і однієї довгої молекули. Теоретично і експериментально показано, що нематичні моношари бінарних сумішей мають аномально низькі коефіцієнти тертя порівняно з коефіцієнтами тертя моношарів чистих компонентів. Проведено дослідження гідрофільності функціоналізованих аліфатичними тіолами поверхонь Au(111). Встановлені залежності гідрофільних властивостей поверхні від її хімічного складу та структури. Виявлено ефект збільшення з часом гідрофобності поверхні функціоналізованої SH- групами за рахунок їх димеризації, спричиненої киснем. Розроблено та апробовано технологію синтезу наночастинок Au у дейтерованій воді (D2O), яка дозволяє за допомогою методу малокутового розсіювання нейтронів досліджувати структуру та морфологію стабілізуючого шару на поверхні НЧ. Встановлені закономірності кінетики адсорбції аліфатичних тіолів на поверхні НЧ Au.

2. Recent studies indicate the important role of nanostructures (including monolayer films) in physics, chemistry, materials science, electronics, biology, medicine, etc. Therefore, the question of self-ordering of molecules on different substrates are of particular interests. This work is devoted to some aspects of self-assembling of organic molecules on atomically-flat surfaces. Monolayers of n-alkanes (C_nH_{2n+2} with $n = 16, 24, 30, 34, 48, 50, 60$) and their binary mixtures (C16H34/C34H70, C24H50/C48H98) were obtained on atomically-flat surfaces of highly oriented pyrolytic graphite and reconstructed Au (111) surface. Formation of monolayers were performed by deposition from solution. Liquid n-tetradecane was used as universal solvent. STM-observations of monolayers of medium-chain alkanes reveals lamellar structures with rectangular packing of molecules that correspond to the traditional for n-alkanes on graphite Grozhek model. However in such monolayers STM-contrast features cannot be explained by Grozek model These features include: blurred lamellas boundaries; nonmonotonic modulation of CH₂-groups contrast along the main axes of the molecules. STM-investigation of monolayers of long chain alkanes C48H98 C50H102 C60H122 reveals oblique packages with deviation in the orientation of molecules from the crystallographic direction $\langle 100 \rangle$, which is in contradiction with the Grozek model. The global restructuring was studied for C60 monolayers. It was established that the restructuring is governed by removing of the surface stress in the monolayer. For short-chain C16H34 molecules solidification effect at temperature significantly higher than its melting temperature was found. STM-investigation shows that C16H34 monolayers have lamellar structures with oblique packing of molecules that contradicts to the Grozhek model. Furthermore, the melting temperature of the C16H34 monolayers was found. Monolayers of binary mixtures C16H34/C34H70 on graphite and C24H50/C48H98 C25H52/C50H102 on graphite and Au(111) were investigated by STM. It was found that C16H34/C34H70 monolayers have nematic lamellar structures with pinhole defects. Pinholes corresponds incorporation of C16H34 pairs in C34H70 lamellas. Long-term STM-scanning reveals that the appearance and disappearance of defects is stochastic. Thus, the monolayer is in dynamic equilibrium with C16H34/C34H70 solution. Binary mixtures C24H50/C48H98 C25H52/C50H102 form highly ordered monolayers with nematic phase with no signs of lamellas on the graphite and Au(111) surfaces. The formation of nematic phase is caused by the balance (i) of incompatibility between the periods of the alkanes alkyl chain (0.251 nm) and the hexagonal structure of the graphite lattice (0.246 nm) and (ii) of the mismatch between the lengths of the C24H50 (~6.17 nm) molecules and one C48H98 molecule (~6.10nm). In C24H50/C48H98 monolayers, the lateral interaction between molecules dominates the interaction of the substrate molecule, which causes increased mobility of molecules along adsorption furrows. For the n-alkane/graphite systems, distances between molecules in adjacent lamellae were estimated. The estimations shows that the anomalies observed in monolayers are caused by the deformation of the monolayer (compression or tension), due to the incommensurability between the period of the alkyl chains of the molecules and the period of the graphite substrate. It is shown that the monolayers of binary mixtures in nematic phase have anomalously low friction coefficients compared to the friction coefficients of the monolayers of pure

components. The hydrophilicity of Au (111) surfaces functionalized with aliphatic thiols has been studied. It is shown that increasing of the polarity of functional groups of molecules (OH-> COOH-> SH-> CH₃-) to increase wettability, whereas, with increasing alkyl chain length, hydrophilicity decreases. The effect of increasing the hydrophobicity of the surface functionalized by SH-groups is revealed. Increasing of hydrophobicity is caused by molecules dimerization in presence of oxygen. A technology for synthesis of Au nanoparticles in deuterated water (D₂O) was developed. This technology allows to study the structure and morphology of the stabilizing layer on the surface of nanoparticles using the low-angle neutron scattering method. The developed technology was tested for Turkevich nanoparticles (r = 8 nm). It has been established that the stabilizing citrate shell of nanoparticles contains D₂O molecules even after they dry on the surface of the substrates, and its thickness is ~1.25nm. The kinetics of adsorption of aliphatic thiols on the surface of Au nanoparticles was studied. The empirical dependences of concentration and type of functional group of the modifier thiol molecules on substitution time of citrate shell were obtained.

Державний реєстраційний номер ДіР:

Пріоритетний напрям розвитку науки і техніки:

Стратегічний пріоритетний напрям інноваційної діяльності:

Підсумки дослідження:

Публікації:

Наукова (науково-технічна) продукція:

Соціально-економічна спрямованість:

Охоронні документи на ОПІВ:

Впровадження результатів дисертації:

Зв'язок з науковими темами:

VI. Відомості про наукового керівника/керівників (консультанта)

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Марченко Олександр Анатолійович
2. Marchenko Oleksandr A.

Кваліфікація: д. ф.-м. н., 01.04.18

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

VII. Відомості про офіційних опонентів та рецензентів

Офіційні опоненти

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Карбівський Володимир Леонідович
2. Karbivskyi Volodymyr Leonidovich

Кваліфікація: д. ф.-м. н., 01.04.07

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

Власне Прізвище Ім'я По-батькові:

1. Казанцева Зоя Іванівна
2. Kazantseva Zoya Ivanivna

Кваліфікація: к. ф.-м. н., 01.04.10

Ідентифікатор ORCID ID: Не застосовується

Додаткова інформація:

Повне найменування юридичної особи:

Код за ЄДРПОУ:

Місцезнаходження:

Форма власності:

Сфера управління:

Ідентифікатор ROR: Не застосовується

Рецензенти

VIII. Заключні відомості

Власне Прізвище Ім'я По-батькові
голови ради

Яценко Леонід Петрович

Власне Прізвище Ім'я По-батькові
головуючого на засіданні

Яценко Леонід Петрович

**Відповідальний за підготовку
облікових документів**

Реєстратор

**Керівник відділу УкрІНТЕІ, що є
відповідальним за реєстрацію наукової
діяльності**



Юрченко Т.А.