



Polímeros: Ciência e Tecnologia

ISSN: 0104-1428

abpol@abpol.org.br

Associação Brasileira de Polímeros

Brasil

Medeiros Campos, Regiane Aparecida; Faez, Roselena; Cerqueira Rezende, Mirabel  
Síntese do Polipirrol com Surfactantes Aniônicos Visando Aplicações como Absorvedores de Micro-  
Ondas

Polímeros: Ciência e Tecnologia, vol. 24, núm. 3, -, 2014, pp. 351-359  
Associação Brasileira de Polímeros  
São Paulo, Brasil

Disponível em: <http://www.redalyc.org/articulo.oa?id=47031155011>

- Como citar este artigo
- Número completo
- Mais artigos
- Home da revista no Redalyc

redalyc.org

Sistema de Informação Científica

Rede de Revistas Científicas da América Latina, Caribe, Espanha e Portugal  
Projeto acadêmico sem fins lucrativos desenvolvido no âmbito da iniciativa Acesso Aberto

# Síntese do Polipirrol com Surfactantes Aniônicos Visando Aplicações como Absorvedores de Micro-Ondas

Regiane Aparecida Medeiros Campos  
Instituto Tecnológico da Aeronáutica – ITA

Roselena Faez

*Laboratório de Materiais Poliméricos e Biossorventes, Departamento de Ciências da Natureza, Matemática e Educação, Universidade Federal de São Carlos*

Mirabel Cerqueira Rezende

*Instituto de Ciência e Tecnologia/UNIFESP, São José dos Campos. Instituto Tecnológico da Aeronáutica – ITA*

**Resumo:** Neste trabalho diferentes amostras de polipirrol (PPi) foram sintetizadas variando a combinação dos oxidantes  $\text{FeCl}_3$  e  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$  e dos surfactantes docecilbenzenosulfonato de sódio (DBSNa) e ácido dodecylbenzenosulfônico (DBSA). Análises por espectroscopia na região do infravermelho não apresentam diferenças significativas na estrutura química das amostras de PPi sintetizadas. No entanto, análises termogravimétricas, de condutividade elétrica e de difração de raios X mostram que os surfactantes anionicos favorecem a obtenção de amostras mais estáveis termicamente, condutoras e ordenadas cristalográficamente. Medidas de refletividade de blendas de PPi com resina epóxi, na faixa de 8 a 12 GHz, mostram valores de atenuação de micro-ondas de até 95% da radiação incidente.

**Palavras-chave:** *Polipirrol, absorvedores de micro-ondas, síntese.*

## Synthesis of Polypyrrole with Anionic Surfactants Targeting Applications such as Microwave Absorbers

**Abstract:** In this work different samples of polypyrrole (PPy) were synthesized varying the combination of  $\text{FeCl}_3$  and  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$  as oxidant agents and sodium dodecylbenzenesulfonate (DBSNa) and dodecylbenzenesulfonic acid (DBSA) as surfactants. Infrared spectroscopy analyses showed no significant differences in the chemical structures of synthesized PPy samples. However, thermogravimetric, electrical conductivity and X-ray diffraction analyses showed that the anionic surfactants favored the preparation of samples which are more thermally stable, conducting and with a more ordered crystallographic structure. Reflectivity measurements of PPy/epoxy resin blends, in the frequency range from 8 to 12 GHz, showed microwave attenuation up to 95% of the incident radiation.

**Keywords:** *Polypyrrole, radar absorbing materials, synthesis.*

## Introdução

Com os acelerados desenvolvimentos tecnológico e industrial nas áreas da eletrônica e, principalmente, de telecomunicações, os mais diversos tipos de produtos eletrônicos, como equipamentos de entretenimento, dispositivos eletrônicos portáteis, computadores, celulares e antenas de transmissão de sinais na faixa de micro-ondas, estão cada vez mais difundidos e presentes na vida cotidiana<sup>[1,2]</sup>. Esses equipamentos utilizam os mais diversos tipos de materiais, com propriedades elétricas que vão desde isolantes a condutores, abrangendo praticamente todo o espectro de condutividade elétrica.

Um histórico sobre a tecnologia de polímeros evidencia, sem dúvida alguma, que uma das propriedades mais importantes desses materiais sintéticos é a possibilidade de se comportarem como excelentes isolantes elétricos, tanto em altas frequências (de Hz a GHz), quanto em voltagens elevadas. No entanto, a classe dos polímeros intrinsecamente condutores (PIC) vem

sendo extensivamente estudada, devido, principalmente, à sua característica de conduzir eletricidade, pois sua estrutura química é formada por longos sistemas  $\pi$  conjugados.

O polipirrol (PPi), um dos PIC mais estudados, é conhecido desde 1968 quando Dall'Olio et al.<sup>[3]</sup> obteve um pó preto aderido à superfície do eletrodo ao eletrolisar uma solução de pirrol em ácido sulfúrico. As cadeias poliméricas do PPi são formadas de unidades aromáticas, ligadas por meio de átomos de carbono<sup>[4]</sup>. Esse é um dos polímeros condutores mais promissores, juntamente com a polianilina, para trabalhos de pesquisa e desenvolvimento em diversas áreas, devido à sua estabilidade química, facilidade de síntese e elevada condutividade elétrica. Este polímero passou a receber maior atenção a partir de 1979, quando Diaz et al.<sup>[5]</sup> obtiveram um filme preto de PPi, a partir da eletrólise de uma solução de pirrol em acetonitrila e tetrafluorborato de tetrametilâmônio.

**Autor para correspondência:** Roselena Faez, Laboratório de Materiais Poliméricos e Biossorventes, Departamento de Ciências da Natureza, Matemática e Educação, Universidade Federal de São Carlos – UFSCar, Rod. Anhanguera, km 174 - SP-330, CEP 13600-970, Araras, SP, Brasil, e-mail: faez@cca.ufscar.br

O PPi, bem como outros polímeros condutores, pode ser sintetizado via rotas química e eletroquímica. A rota química leva à formação de um pó preto quando uma solução de pirrol entra em contato com uma solução de um agente oxidante, por exemplo, o  $\text{FeCl}_3$ <sup>[6]</sup>. O uso de surfactantes é, também, comum na síntese de PPi e pode influenciar a preparação do PPi de três principais formas: (1) os surfactantes aniónicos podem formar ligação iônica com o polícatión PPi; (2) a parte hidrofóbica das moléculas do surfactante pode adsorver o polímero condutor produzido, e (3) micelas surfactantes, se presentes, podem afetar a distribuição dos reagentes entre as fases micelar e aquosa, alterando o curso da reação de polimerização do pirrol<sup>[7]</sup>.

Por apresentarem condutividade elétrica, os polímeros condutores vêm sendo estudados no processamento de materiais absorvedores de radiação eletromagnética (MARE), pelo fato desses materiais favorecerem a troca de energia da onda eletromagnética, na faixa de micro-ondas, por energia térmica, atenuando, assim, a radiação eletromagnética incidente no material. Nesse sentido encontram-se algumas patentes que trata da preparação de blendas contendo polipirrol (obtido quimicamente), com finalidades antiestáticas e de blindagem eletromagnética. De maneira simplificada, nesses documentos, o método típico de síntese consiste em utilizar um agente oxidante, normalmente o  $\text{FeCl}_3$ , em polímeros acrílicos<sup>[8]</sup>, resinas de melamina<sup>[9]</sup>, poli(cloreto de vinila)<sup>[10]</sup>, poli(acetato de vinila)<sup>[11]</sup>, nylon<sup>[12]</sup> e poliéster<sup>[13]</sup> e, posteriormente, essas matrizes são tratadas com pirrol.

Kathirgamanathan<sup>[14]</sup> preparou MARE aplicando polímeros condutores como adesivo entre camadas de termoplásticos. Já Hourquebie e Olmedo<sup>[15]</sup> estudaram alguns tipos de blendas de polímeros condutores, polipirrol, politiofenos e polianilina, em diferentes substratos (matrizes poliméricas), para aplicação como MARE. Esses autores verificaram que as propriedades de reflexão da onda incidente pelas blendas de polipirrol/PVC são similares às de um material magnético convencional, obtidos, por exemplo, pela dispersão do pó de ferrocarbonila em um elastômero. Porém, com um ganho significativo na redução da massa/área. A gramatura da blenda é de 2,6 kg.cm<sup>-2</sup> e a do material magnético convencional é de aproximadamente 5,0 kg.cm<sup>-2</sup>.

Desde então, observa-se a tendência de crescimento de estudos envolvendo o comportamento de polímeros condutores como MARE. Mais particularmente considerando o escopo deste estudo, a literatura menciona trabalhos que abordam a avaliação do comportamento do polipirrol na atenuação de micro-ondas pelo uso de diferentes técnicas de preparação do material. Por exemplo, a síntese de polipirrol na presença de ferro carbonila<sup>[16]</sup>, a preparação de nanocompósitos à base de (a) polianilina e polipirrol com ferritas mistas, como a  $\text{Zn}_{0.6}\text{Cu}_{0.4}\text{Cr}_{0.5}\text{Fe}_{1.46}\text{Sm}_{0.04}\text{O}_4$ <sup>[17]</sup>, (b) polipropileno / montmorilonita / polipirrol<sup>[18]</sup>, (c)  $\text{Fe}_3\text{O}_4$  / polipirrol<sup>[19]</sup> e (d) polipirrol com grafeno<sup>[20]</sup>. As propriedades absorvedores de micro-ondas de compostos obtidos pela síntese *in situ* de polipirrol / Fe-dopado /  $\text{TiO}_2$ <sup>[21]</sup> e de filmes de PPi obtidos por diferentes métodos são também avaliadas na área de MARE<sup>[22-24]</sup>.

Nesse sentido, este trabalho busca contribuir na área de MARE à base de polímeros condutores por meio do estudo dos efeitos das condições de preparação do polímero condutor polipirrol via síntese química, pelo uso de dois oxidantes ( $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$  e  $\text{FeCl}_3$ ) e dois surfactantes (dodecilbenzenosulfonato de sódio – DBSNa e ácido dodecilbenzenosulfônico – DBSA). As amostras de PPi obtidas foram caracterizadas por análises de espectroscopia na região do infravermelho (FTIR), difração de raios X (DRX), termogravimetria (TGA), calorimetria exploratória diferencial (DSC) e condutividade elétrica. Blendas de PPi com resina epóxi foram também preparadas e avaliadas como materiais absorvedores de radiação eletromagnética na faixa de 8 a 12 GHz.

## Experimental

### Materiais

Os materiais pirrol (Fluka, 97% pureza), dodecilbenzeno sulfonato de sódio, DBSNa (Fluka), ácido dodecilbenzenosulfônico, DBSA (Fluka, 90% pureza), sulfato de ferro III (Vetec, p.a.), cloreto férrico hexahidratado,  $\text{FeCl}_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ , (Vetec p.a.) e resina epóxi Araldite®®, profissional, disponível comercialmente, foram utilizados sem prévio tratamento.

### Síntese química do polipirrol

O polipirrol foi sintetizado quimicamente utilizando dois tipos de agentes oxidantes ( $\text{FeCl}_3$  e  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$ ) (Tabela 1). Inicialmente, 0,05 mol de pirrol foram dissolvidos em 50 mL de água destilada. Em seguida, esta solução foi adicionada, gota a gota, a duas diferentes soluções de oxidantes: 0,1 mol de  $\text{FeCl}_3$  e 0,05 mol de  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$ , respectivamente. Os respectivos meios reacionais foram mantidos sob agitação constante por 4 horas, à temperatura ambiente. Em seguida, o precipitado de PPi obtido foi filtrado e lavado com água destilada. O pó preto de PPi foi secado em estufa a vácuo a 50 °C por 16 h.

### Síntese química do polipirrol com surfactantes

O polipirrol foi sintetizado quimicamente por diferentes combinações dos dois oxidantes ( $\text{FeCl}_3$  e  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$ ) e dos dois surfactantes (DBSNa e DBSA), conforme Tabela 1. Inicialmente, soluções 0,05 mol de  $\text{FeCl}_3$  e 0,025 mol de  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$  foram preparadas em 50 mL de água destilada. Separadamente, soluções 0,05 mol de DBSNa e DBSA, respectivamente, foram preparadas em 50 mL de água destilada. As soluções de

**Tabela 1.** Variação das condições de síntese do PPi.

Monômero	Oxidante	Surfactante	Nomenclatura
Pirrol	$\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$	DBSNa	PPi-01
Pirrol	$\text{FeCl}_3$	DBSNa	PPi-02
Pirrol	$\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$	DBSA	PPi-03
Pirrol	$\text{FeCl}_3$	DBSA	PPi-04
Pirrol	$\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$	-	PPi-SO <sub>4</sub>
Pirrol	$\text{FeCl}_3$	-	PPi-Cl

oxidantes e surfactantes foram misturadas, de acordo com a Tabela 1 e deixadas sob agitação constante por 15 min. Em seguida, 0,08 mol de pirrol foram transferidos para 25 mL de água destilada e adicionados, gota a gota, na solução de oxidante/surfactante, mantendo-a sob agitação por 4 horas para a polimerização do PPi. Em seguida, o material foi filtrado, lavado e seco em estufa a vácuo por 16 horas.

#### Preparação das blendas de polipirrol/resina epóxi

A preparação das blendas PPi/resina epóxi foi realizada variando-se a proporção do polímero condutor (PPi-1; PPi-2; PPi-3; PPi-4; PPi-SO<sub>4</sub> e PPi-Cl) em 1, 10 e 20%, em massa, na resina epóxi (4,0 g). Em seguida, essa mistura foi homogeneizada manualmente por, aproximadamente, 2 minutos e vertida em um molde de alumínio, com 3,0 mm de espessura. A cura da resina ocorreu em estufa a 60 °C, por 24 horas.

#### Caracterização

As amostras de PPi sintetizadas foram inicialmente caracterizadas por espectroscopia de absorção na região do infravermelho com transformada de Fourier (FTIR) pelo uso da técnica de pastilha de KBr, na proporção 0,4:400 mg, utilizando-se um espectrofotômetro Perkin Elmer Spectrum 2000 com transformada de Fourier, na região de 550-4000 cm<sup>-1</sup>.

A cristalinidade das referidas amostras, com granulometria de ~100 mesh, foi avaliada utilizando-se um espectrofotômetro de difração de raios X da marca Philips, modelo PW 1830, com radiação monocromática de Cu ( $\lambda = 1,542 \text{ \AA}$ ).

O comportamento térmico dos materiais em estudo foi verificado por análises termogravimétricas (TGA) e de calorimetria exploratória diferencial (DSC), em triplicata, utilizando-se um equipamento da Perkin Elmer, Series Thermal Analysis System, modelo TGA Set e módulo DSC série Pyris, respectivamente. As análises termogravimétricas foram realizadas nas seguintes condições: massa de amostra em torno de 10 mg, faixa de temperaturas de 30 a 750 °C, com taxa de aquecimento de 10 °C·min<sup>-1</sup>, em atmosferas de ar sintético e nitrogênio, respectivamente. As análises de DSC foram conduzidas conforme os parâmetros a seguir apresentados: massa de amostra 5 mg; varredura dinâmica de 30 a 300 °C, com a taxa de aquecimento de 10 °C·min<sup>-1</sup>, em atmosfera de nitrogênio e porta-amostra de alumínio hermeticamente fechado.

A condutividade elétrica dos polímeros foi avaliada pelo método de sonda de 4 pontas, baseando-se na literatura<sup>[25]</sup>, com distância entre as pontas de 1,27 mm. Para isto, o material polimérico foi previamente macerado em um almofariz para uniformização do tamanho de partículas. Em seguida, o pó foi prensado em um molde, resultando em pastilhas de PPi com 13 mm de diâmetro e 1 mm de espessura. A etapa de prensagem foi realizada com a carga de 5 t por um período de 3 min, para garantir a adequada compactação das pastilhas de PPi. Estas medidas foram realizadas em triplicata, pelo uso de um medidor de condutividade elétrica quatro pontas Cascade

Microtech C4s-64, acoplado a uma fonte Keithley 236, um multímetro e um amperímetro.

As amostras de PPi/resina epóxi foram analisadas quanto à morfologia pelo uso de um microscópio eletrônico de varredura da marca LEO, modelo 435 Vip, com aumento de 500x. Neste caso, as amostras foram metalizadas com filme de ouro.

A caracterização eletromagnética realizada foi baseada na técnica de medidas de refletividade com placa metálica (placa plana de alumínio). O sistema de medidas utilizado é formado por um acoplador direcional na faixa de 8 a 12 GHz, marca Hewlett-Packard, modelo X752C, ligado a um analisador de rede escalar HP8757A e a um gerador de sinais sintetizado 83752A (Agilent), adaptado com cabos coaxiais de baixas perdas, da empresa Adam Russel e Suhner, adaptadores coaxiais de baixas perdas, da empresa Suhner e um microcomputador, com interface GPIB (*General Purpose Interface Bus*).

#### Resultados e Discussão

Os espectros das amostras de PPi-Cl e PPi-SO<sub>4</sub>, Figura 1, são similares e as principais absorções observadas e suas prováveis atribuições, conforme a literatura<sup>[26,27]</sup>, encontram-se entre 600 e 2000 cm<sup>-1</sup>. Verificam-se contribuições de vibrações de grupamentos NH e OH, de acordo com Omastová et al.<sup>[28]</sup>, referentes a vibrações intracadeias. A vibração característica do anel pirrol, o estiramento (v) C-C do anel pirrol, ocorre em 1537 cm<sup>-1</sup> para o PPi-Cl e se mostra deslocada para maior número de onda (1545 cm<sup>-1</sup>) para o PPi-SO<sub>4</sub>. As bandas em 1451 cm<sup>-1</sup> do PPi-Cl e em 1470 cm<sup>-1</sup> do PPi-SO<sub>4</sub> correspondem à vibração de vC-N no anel. A banda entre 1400-1250 cm<sup>-1</sup>, que na amostra de PPi-Cl apresenta um máximo em 1283 cm<sup>-1</sup> e no PPi-SO<sub>4</sub> ocorre em 1296 cm<sup>-1</sup>, é atribuída à deformação no plano das ligações C-H ou C-N. A região de 1250 a 1100 cm<sup>-1</sup>, referente à região de vibração do anel pirrólico, mostra pequenas diferenças para as amostras PPi-Cl e PPi-SO<sub>4</sub>, sendo que seu máximo está situado em 1166 cm<sup>-1</sup>, para o PPi-Cl, e em 1178 cm<sup>-1</sup> para o PPi-SO<sub>4</sub>. Neste caso, está sobreposta à contribuição vS=O do ânion sulfato, que absorve na mesma região.

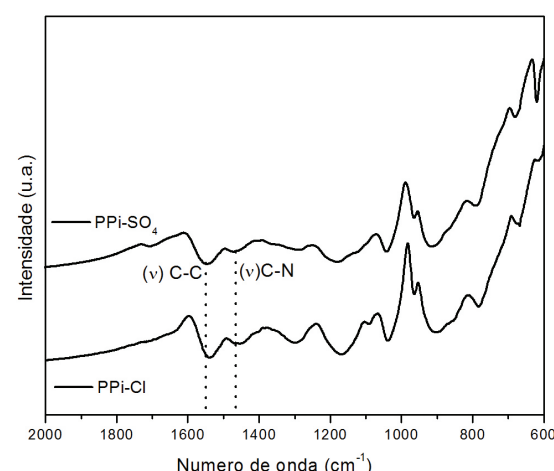


Figura 1. Espectros de FTIR das amostras PPi-Cl e PPi-SO<sub>4</sub>.

Segundo Omastová et al.<sup>[28]</sup>, para o PPi-SO<sub>4</sub>, a região de deformação no plano das ligações C-H e N-H, em 1130-1000 cm<sup>-1</sup> é, provavelmente, influenciada pela vibração C-O de unidades hidroxipirrol, formadas pelo ataque nucleofílico da água durante a preparação desta amostra e que, por tautomerismo cetoenólico, acaba produzindo grupos carbonilas, que no espectro PPi-SO<sub>4</sub> não pode ser observado, devido à presença da absorção em 1705 cm<sup>-1</sup>, região de absorção de grupos carbonila. Outras absorções também são observadas, como bandas atribuídas à vibração de deformação no plano dos grupamentos C-H e N-H, respectivamente em 1037 e 1041 cm<sup>-1</sup>; e à deformação C-C fora do plano do anel, que ocorre em 963 cm<sup>-1</sup>, para ambas as amostras. Já a deformação C-H fora do plano do anel ocorre em 912 cm<sup>-1</sup> para o PPi-SO<sub>4</sub> e em 895 cm<sup>-1</sup> para PPi-Cl. Absorções referentes às deformações C-H e C-C, ambas fora do plano do anel, são também observadas, respectivamente, em 782 e 670 cm<sup>-1</sup> para PPi-Cl e em 789 e 679 cm<sup>-1</sup> para o PPi-SO<sub>4</sub>. Na região de 619-615 cm<sup>-1</sup> tem-se a vibração NH fora do plano, que no espectro PPi-SO<sub>4</sub> está sobreposta por uma absorção do grupo sulfato, que ocorre na mesma região.

A Tabela 2 apresenta as bandas de infravermelho experimental e a comparação com a literatura das amostras de PPi, na faixa de 2000-550 cm<sup>-1</sup><sup>[28]</sup>. As atribuições da literatura são apresentadas entre parênteses.

As amostras de polipirrol preparadas com os oxidantes cloreto férrico ou sulfato férrico, na presença dos surfactantes aniónicos DBSNa ou DBSA, quais sejam, PPi-01 (pirrol + DBSNa + Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>), PPi-02 (pirrol + DBSNa + FeCl<sub>3</sub>), PPi-03 (pirrol + DBSA + Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>) e PPi-04 (pirrol + DBSA + FeCl<sub>3</sub>), apresentam espectros similares. Este comportamento é observado na comparação dos espectros mostrados na Figura 2, que permite afirmar que as amostras PPi-01, PPi-02, PPi-03 e PPi-04 apresentam absorções semelhantes e aparentemente nas mesmas posições. De maneira similar, Omastová et al.<sup>[28]</sup> ao investigarem polipirrols preparados com os oxidantes cloreto férrico e sulfato férrico, na presença de surfactantes não iônicos, aniónicos e catiônicos, verificaram que as variações observadas referiam-se somente à intensidade dos picos.

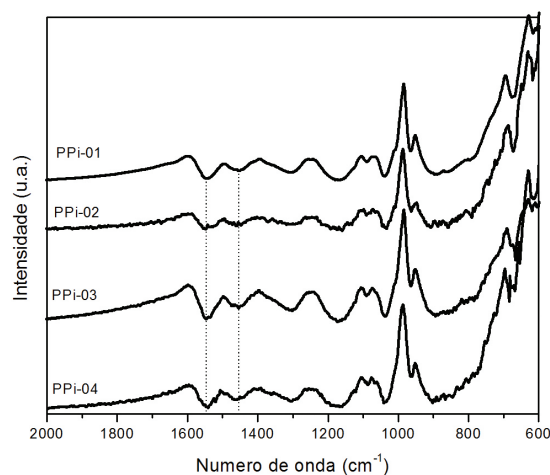
**Tabela 2.** Contribuições na região do infravermelho das amostras de PPi sintetizadas.

PPi-SO <sub>4</sub> (cm <sup>-1</sup> )	PPi-Cl (cm <sup>-1</sup> )	PPi-01 (cm <sup>-1</sup> )	PPi-02 (cm <sup>-1</sup> )	PPi-03 (cm <sup>-1</sup> )	PPi-04 (cm <sup>-1</sup> )	Atribuição
1545 (1552)	1537 (1540)	1545 (1548)	1546	1550	1544	(v) C-C
1470 (1476)	1451 (1459)	1462 (1468)	1453	1461	1452	vC-N
1283 (1289)	1296 (1308)	1304 (1310)	1304	-	1304	C-H ou C-N
1178 (1197)	1167 (1166)	1163 (1183)	1171	1161	1167	vS=O
- (-)	1090 (1094)	1085 (1094)	1089	-	1089	NH <sub>2</sub>
1041 (1050)	1037 (1030)	1037 (-)	1037	1035	1039	C-H e N-H
963 (-)	963 (967)	962 (-)	963	-	964	C-C
912 (920)	897 (915)	899 (915)	891	907	888	C-H
789 (796)	782 (796)	- (-)	-	-	-	C-H
679 (678)	670 (678)	670 (678)	667	672	672	C-C
619 (620)	615 (-)	612 (-)	603	614	614	NH

As atribuições entre parênteses correspondem a dados da literatura<sup>[28]</sup>.

A Figura 3 mostra os resultados de difração de raios X. De acordo com a literatura<sup>[29,30]</sup> o polipirrol é amorfó e o pico em torno de 24° refere-se à distância intermolecular das cadeias poliméricas. Nas amostras preparadas verifica-se que o padrão de difração se altera em função dos diferentes oxidantes e surfactantes utilizados. Verifica-se que, os ângulos de aparecimento do pico mais intenso para os polímeros PPi-SO<sub>4</sub> e PPi-Cl encontram-se em torno de 12° e 14°, com largura a meia altura de 0,6 e 0,4 cm, respectivamente, Tabela 3. O emprego dos surfactantes promoveu o alargamento dos picos e o deslocamento dos mesmos para ângulos maiores, entre 20° e 22°. Considerando que, maiores ângulos de difração indicam menor distância interplanar, pode-se inferir que há maior interação entre as cadeias poliméricas quando se utiliza os surfactantes. Esta maior proximidade entre as cadeias pode contribuir com maior número de saltos eletrônicos, corroborando com os maiores valores de condutividade elétrica.

A Tabela 3 apresenta os resultados de condutividade elétrica das amostras de PPi. De maneira geral, os polímeros resultantes das sínteses realizadas pelo uso conjunto de oxidante e surfactantes aniónicos apresentam maiores valores de condutividade elétrica (3,3 a 13 S.cm<sup>-1</sup>), se comparados com os obtidos para as amostras sintetizadas



**Figura 2.** Espectros de FTIR das amostras PPi-01, PPi-02, PPi-03 e PPi-04.

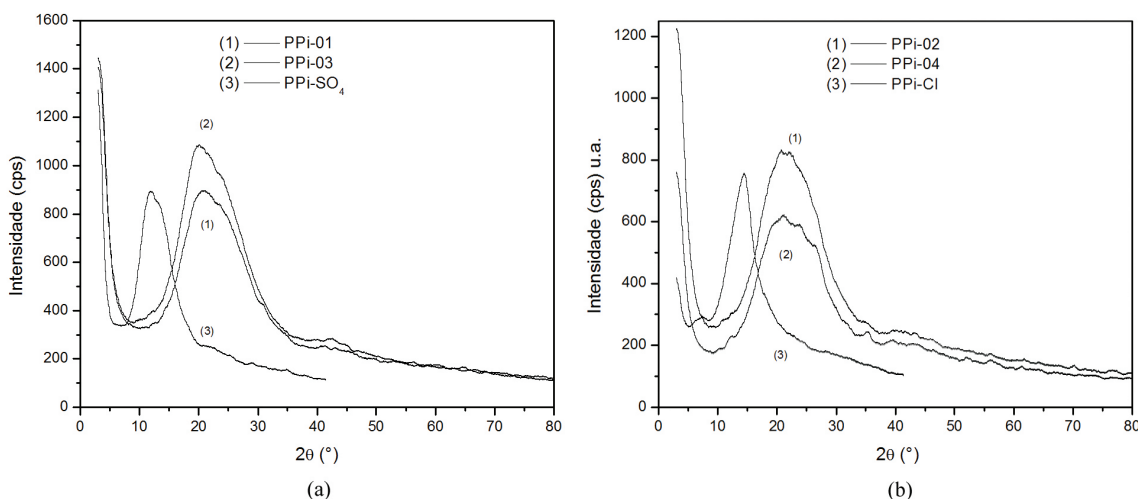


Figura 3. DRX das amostras de (a)  $\text{PPi-SO}_4$  e (b)  $\text{PPi-Cl}$  sem e com os surfactantes DBSNa e DBSA.

**Tabela 3.** Condutividade elétrica ( $\sigma$ ), ângulos dos picos mais intensos ( $2\theta$ ), distância interplanar, largura a meia altura ( $L_{1/2}$ ) e tamanho dos cristalitos (D), obtidos por DRX, das amostras de PPi estudadas.

Amostras	$\sigma$	$2\theta$	Distância interplanar (Å)	$L_{1/2}$ (cm)	D (nm)
$\text{PPi-SO}_4$	$0,28 \pm 0,001$	12	7,369	0,6	230
$\text{PPi-Cl}$	$0,13 \pm 0,002$	14	6,320	0,4	345
$\text{PPi-01}$	$13 \pm 2,3$	21	4,227	1,1	126
$\text{PPi-02}$	$3,3 \pm 0,003$	20	4,436	1,1	126
$\text{PPi-03}$	$8,9 \pm 0,05$	21	4,227	1,1	127
$\text{PPi-04}$	$4,0 \pm 0,2$	22	4,037	1,3	108

somente pelo uso dos oxidantes ( $0,13$  e  $0,28 \text{ S.cm}^{-1}$ ). Verifica-se, também, que as amostras preparadas pelo uso do oxidante  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3$  mostram valores de condutividade elétrica mais elevados, em comparação às obtidas pelo uso do oxidante clorado, incluindo as modificadas pelo uso de surfactantes (PPi-01 e PPi-03), que se apresentam ainda mais condutoras ( $13$  e  $8,9 \text{ S.cm}^{-1}$ , respectivamente). Esses resultados mostram que o uso do surfactante promove o aumento da condutividade elétrica em uma ordem de grandeza. Conforme discutido anteriormente nas análises de difração de raios X, este aumento de condutividade pode estar relacionado com a proximidade dos centros ativos, que promovem os saltos eletrônicos. Além disso, segundo a literatura<sup>[29,30]</sup>, o surfactante aniónico atua durante a polimerização como uma estrutura codopante, o que contribui para o aumento da condutividade elétrica do polímero.

Em paralelo, verifica-se que essas contribuições estão associadas a menores tamanhos de cristalitos (valores D determinados a partir da equação de Scherrer), Tabela 3. De acordo com a literatura, o menor tamanho dos cristalitos de um material aumenta o número de interfaces e de contatos entre os mesmos, com a predominância das conduções eletrônica e iônica<sup>[31]</sup>.

Os comportamentos térmicos destes materiais foram avaliados por termogravimetria e calorimetria exploratória diferencial, Figuras 4-6. A Figura 4 mostra as curvas TGA de amostras de  $\text{PPi-SO}_4$  e  $\text{PPi-Cl}$ , obtidas em atmosferas

de ar sintético e nitrogênio. Observa-se que, a atmosfera do forno não influencia o comportamento térmico das amostras de PPi. Verificam-se, para ambas as atmosferas, duas etapas de perda de massa. A primeira etapa, entre  $30$  e  $100^\circ\text{C}$ , atribuída à perda de água residual contida na estrutura do PPi. A segunda etapa correspondente à degradação da cadeia polimérica inicia-se em torno de  $190^\circ\text{C}$ . Este valor de temperatura de início de degradação é favorável para o processamento de absorvedores de uso aeronáutico, pois atende aos requisitos deste setor, que necessita de materiais estáveis até  $120^\circ\text{C}$ <sup>[32]</sup>. Adicionalmente, verifica-se uma etapa adicional de perda de massa, entre  $190$  a  $250^\circ\text{C}$ , para a amostra de  $\text{PPi-SO}_4$  atribuída à evolução do  $\text{SO}_2$ , conforme também observado na literatura<sup>[29,30]</sup>. Considerando-se que, o possível uso desse material no setor aeronáutico é em atmosfera normal de oxigênio, todas as outras análises foram realizadas em atmosfera de ar.

Observa-se claramente que a adição de surfactante durante a síntese influencia o comportamento térmico das amostras de PPi, Figura 5. A Figura 5b refere-se à ampliação da região inicial (30% perda de massa) da Figura 5a. A temperatura de início de degradação da cadeia polimérica é similar ao observado para as amostras de  $\text{PPi-Cl}$  e  $\text{PPi-SO}_4$ , sem a adição de surfactante (Figura 4). Porém, após essa primeira etapa, verifica-se a presença de mais etapas de termodecomposição. Baseando-se em dados da literatura<sup>[33]</sup>, pode-se considerar que ocorre,

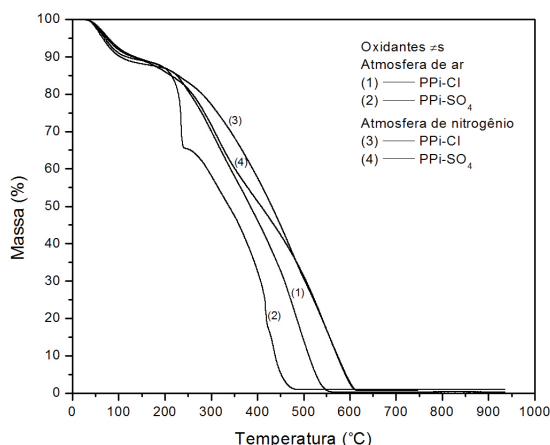


Figura 4. Curvas TGA das amostras de PPi-Cl e PPi-SO<sub>4</sub> em atmosferas de ar e de nitrogênio.

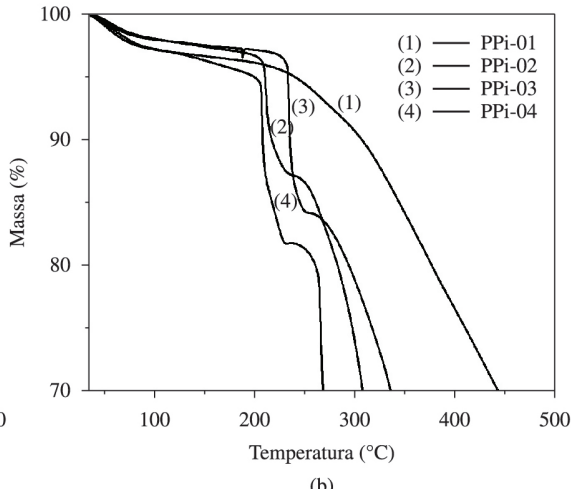
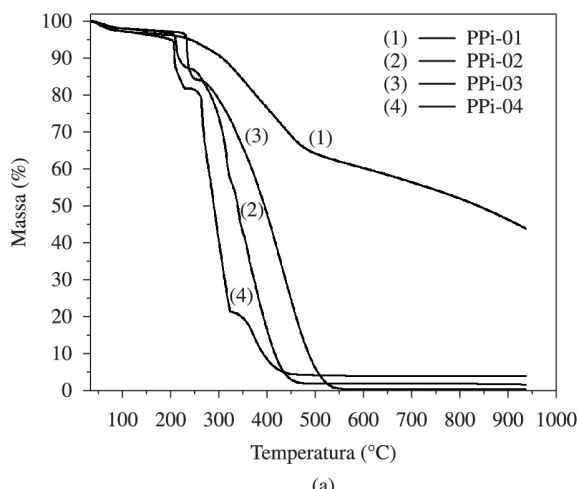


Figura 5. Curvas TGA do PPi com diferentes oxidantes e surfactantes (a) e ampliação das curvas, na região de início da degradação (b), em atmosfera de ar.

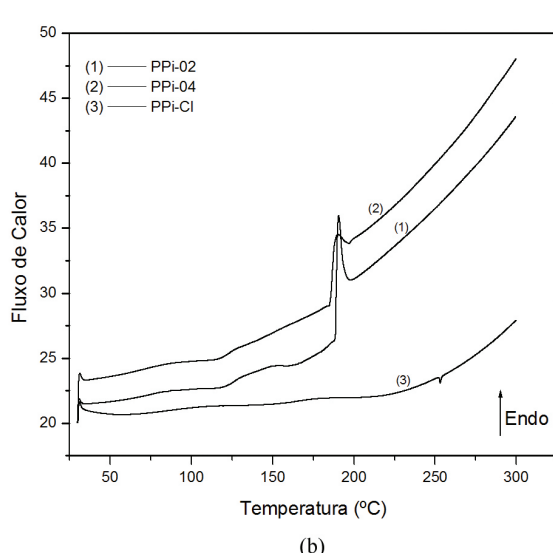
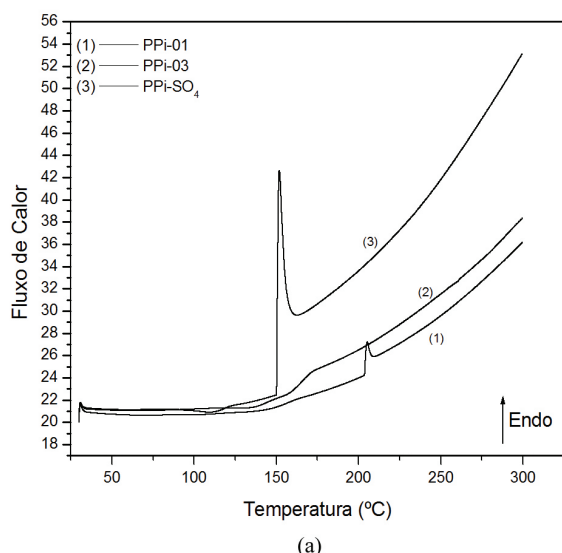
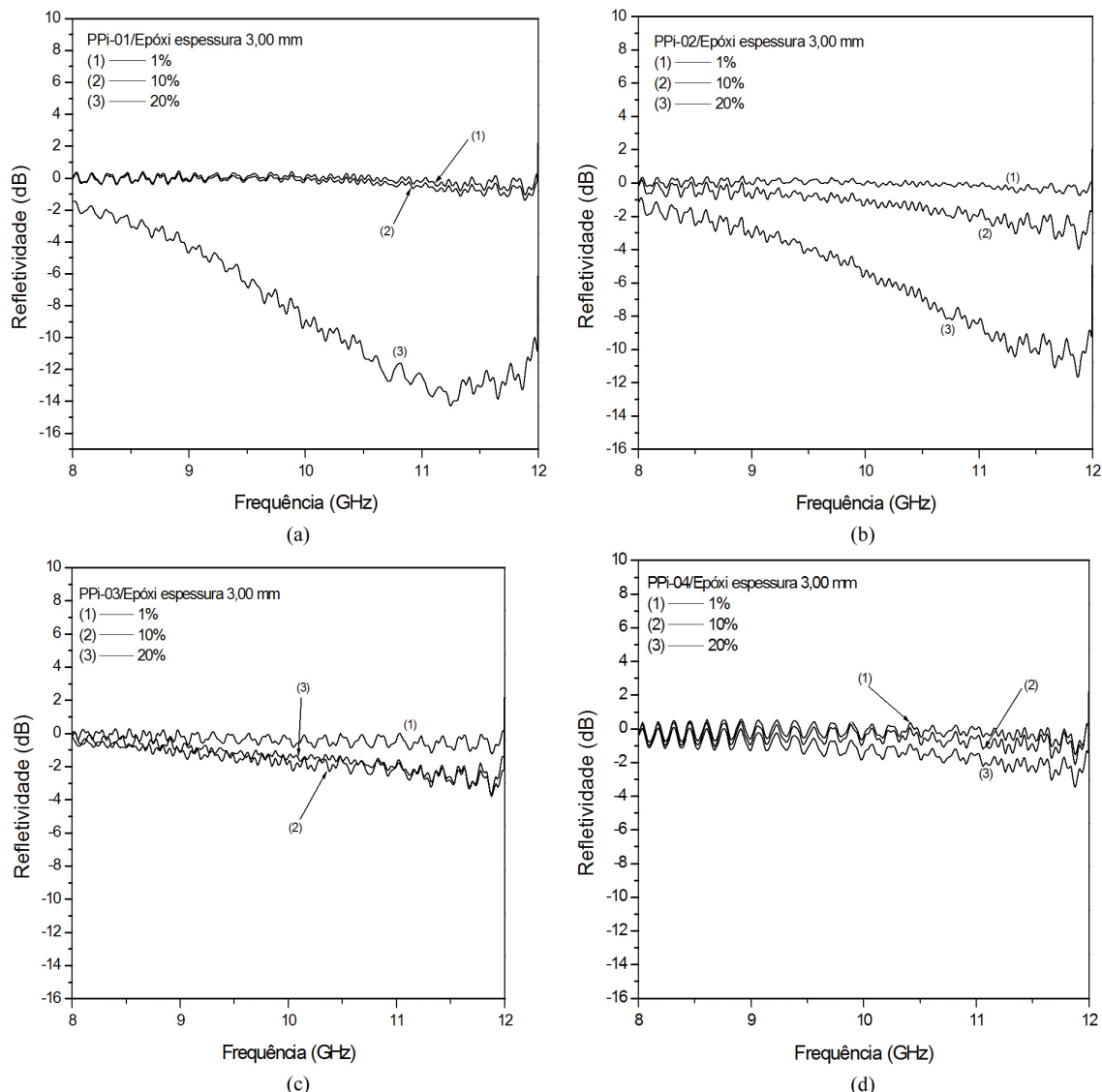


Figura 6. Curvas de DSC de (a) PPi-SO<sub>4</sub> e (b) PPi-Cl com e sem os surfactantes DBSNa e DBSA, em atmosfera de ar.

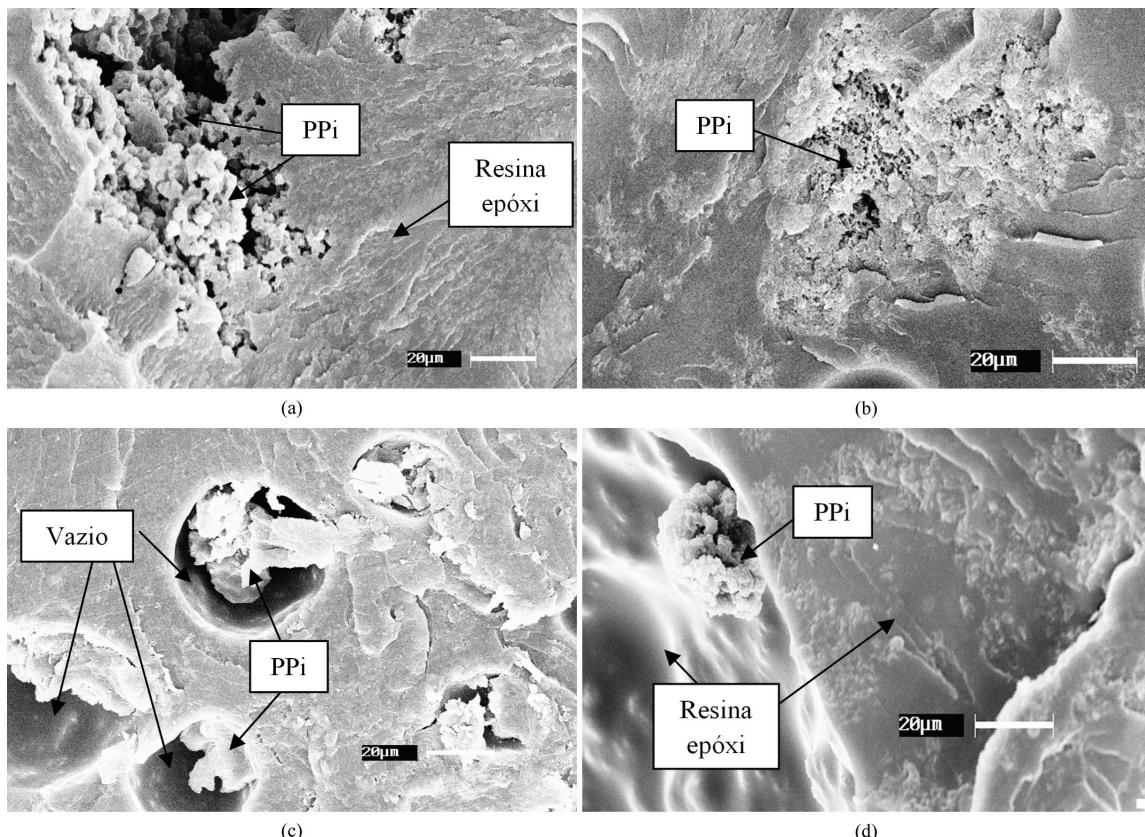
A Figura 6 é representativa das curvas de DSC obtidas em varredura dinâmica das amostras de PPi, na faixa de temperaturas de 30 a 350 °C, em portamostras de alumínio fechados. Observa-se que, nesta condição, as curvas das amostras de PPi não apresentam pico endotérmico na região de 50-120 °C, referente à eliminação de água, como mostram as análises termogravimétricas. Verifica-se a presença de um pico endotérmico intenso (~152 °C, Figura 6a) para a amostra PPi-SO<sub>4</sub>, concordante com a perda de massa observada na análise termogravimétrica (Figura 4), referente à degradação térmica. As curvas de DSC também mostram picos endotérmicos nas temperaturas de 205, 190 e 191 °C, para as amostras PPi-SO<sub>4</sub>-DBSNa, PPi-Cl-DBSNa e PPi-Cl-DBSA, respectivamente (Figuras 6a, b). Estes picos são atribuídos a diferentes eventos, que, geralmente, ocorrem nesta faixa de temperatura, como a presença de estabilizantes e/ou solventes residuais do

monômero pirrol. A correlação destes resultados com as análises termogravimétricas realizadas permite afirmar que os eventos endotérmicos registrados referem-se à degradação do complexo polímero-oxidante ou polímero-oxidante-surfactante.

Como já observado nas análises de TGA, as análises de DSC mostram a influência dos surfactantes nos comportamentos térmicos dos PPi sintetizados. Valores de Tg em 160, 170, 124 e 126 °C para as amostras PPi-01, PPi-03, PPi-04 e PPi-02, respectivamente. Para a amostra PPi-SO<sub>4</sub>, a presença desse evento é mascarada pelo pico que ocorre nessa região e não é possível observar para a amostra PPi-Cl. Verifica-se maiores valores de transição vítreia para amostras preparadas com o oxidante Fe<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>, independentemente do surfactante utilizado, o que corrobora com os comportamentos térmicos apresentados nas curvas termogravimétricas, sugerindo, mais uma vez, que estas amostras apresentam uma



**Figura 7.** Curvas de refletividade em função da frequência para as blendas de PPi/resina epóxi, com 3,00 mm de espessura. (a) PPi-SO<sub>4</sub>-DBSNa (PPi-01), (b) PPi-Cl-DBSNa (PPi-02), (c) PPi-SO<sub>4</sub>-DBSA (PPi-03) e (d) PPi-Cl-DBSA (PPi-04).



**Figura 8.** Microscopias eletrônicas de varredura das blendas de PPi/resina epóxi, com 20% em massa de PPi. (a) PPi-SO<sub>4</sub>-DBSNa (PPi-01), (b) PPi-Cl-DBSNa (PPi-02), (c) PPi-SO<sub>4</sub>-DBSA (PPi-03) e (d) PPi-Cl-DBSA (PPi-04).

possível fração de maior massa molar. De acordo com a literatura<sup>[25,34]</sup>, a temperatura de transição vítreia do PPi ocorre ao redor de 350 °C, considerando-se, no entanto, que esse valor fortemente dependente da técnica utilizada na obtenção do polímero (química, eletroquímica, fotoquímica), como também das condições de preparação, envolvendo o fator de pureza do monômero, o qual depende da procedência deste reagente.

A Figura 7 apresenta as curvas de refletividade das blendas dos polímeros PPi-SO<sub>4</sub>-DBSNa, PPi-Cl-DBSNa, PPi-SO<sub>4</sub>-DBSA e PPi-Cl-DBSA com resina epóxi, na espessura de 3,0 mm. Comparando-se as Figuras 7a-d observa-se, inicialmente, os melhores desempenhos na atenuação para os materiais processados com as maiores concentrações de polipirrol (20% em massa) na resina epóxi, ou seja, os valores de refletividade diminuem (escala negativa) progressivamente, com o aumento do PPi na resina epóxi. E, nesse sentido, verifica-se ainda que os melhores valores de atenuação são observados para as amostras PPi-01 (PPi-SO<sub>4</sub>-DBSNa) e PPi-02 (PPi-Cl-DBSNa), Figuras 7a, b, com valores de -15 dB e -13 dB, na frequência de 11,5 GHz, respectivamente, que correspondem a valores de absorção de, aproximadamente, 95%. Os resultados de refletividade obtidos sugerem que o surfactante DBSNa tem efeito preponderante neste comportamento, para esta faixa de frequências de medidas. Este efeito está relacionado com a dispersão das partículas na matriz, considerando que quanto menores

e mais homogeneamente dispersas na matriz, mais bem estabelecida fica a formação de caminhos de condução interpartículas, favorecendo, assim, o desempenho como centros absorvedores de radiação eletromagnética.

A Figura 8 apresenta micrografias obtidas por microscopia eletrônica de varredura, representativas das blendas dos polímeros PPi-SO<sub>4</sub>-DBSNa, PPi-Cl-DBSNa, PPi-SO<sub>4</sub>-DBSA e PPi-Cl-DBSA em resina epóxi, contendo 20% em massa de PPi. As imagens mostram que a blenda preparada com o PPi dopado com o surfactante DBSNa (Figuras 8a, b) apresentam regiões mais extensas de grânulos de PPi, ou seja, o polímero condutor está melhor distribuído e com melhor interação com a matriz de resina epóxi. Em contrapartida, as imagens representativas das blendas de PPi-DBSA (Figuras 8c, d) apresentam regiões de PPi mais compactadas, onde o aglomerado de polímero apresenta-se inserido em um poro.

Os resultados de refletividade e de microscopia eletrônica de varredura são concordantes com os comportamentos observados nas determinações de difração de raios X e de condutividade elétrica, como mostra a Tabela 3.

## Conclusão

Polipirrol com condutividades na faixa de 0,1 a 13 S/cm foi preparado com o auxílio de oxidantes (FeCl<sub>3</sub> e FeSO<sub>4</sub>) e surfactantes (DBSA e DBSNa).

Análises estruturais por espectroscopia na região do infravermelho mostram que não há alterações significativas nos espectros, indicando que as amostras de polímeros obtidas apresentam estruturas químicas similares. Entretanto, a organização no estado sólido é influenciada pelos surfactantes obtendo-se materiais com maior ordenamento estrutural. Além disso, polipirróis sintetizados na presença de surfactantes apresentam maiores valores de degradação térmica, principalmente àqueles preparados na presença de  $\text{SO}_4^{2-}$  e DBSNa. Adicionalmente, o ânion sulfato, independentemente do surfactante apresenta maiores valores de condutividade elétrica (PPi- $\text{SO}_4$ -DBSNa (13 S.cm<sup>-1</sup>) e PPi- $\text{SO}_4$ -DBSA (8,9 S.cm<sup>-1</sup>)). A correlação desses resultados sugere que o uso do par oxidante-surfactante favoreceu o aumento da fração molar do polímero. A preparação de blendas de PPi com resina epóxi resultou em materiais com propriedades absorvedoras de radiação eletromagnética. Blendas contendo 20% em massa de PPi- $\text{SO}_4$ -DBSNa apresentam valores de 95% de absorção da radiação incidente em 11,5 GHz, sugerindo que esses materiais são promissores como centro absorvedores de radiação eletromagnética.

## Agradecimentos

As autoras agradecem ao CNPq (142314/2010-2 e 305478/2009-5), à Dra. Miriam Kasumi Hwang da Divisão de Materiais do Instituto de Aeronáutica e Espaço pelo apoio na análise dos dados de difração de raios X e às Divisões de Materiais e de Química do Instituto de Aeronáutica e Espaço pelo apoio na realização deste estudo.

## Referências Bibliográficas

- Angelopoulos, M. - J. Res. Dev., **45**, p.57 (2001).
- Beaujuge, P. M. & Reynolds, J. R. - Chem. Rev., **110**, p.268 (2010). PMid:20070115. <http://dx.doi.org/10.1021/cr900129a>
- Dall'Olio, A.Cascola, Y.; Varacca, V. & Bocchi, V. - Comptes Rendus, **267**, p.433 (1968).
- Waltman, R. J. & Bargon, J. - Can. J. Chem., **64**, p.76 (1986). <http://dx.doi.org/10.1139/v86-015>
- Diaz, A. F.; Castilho, J. I.; Logan, J. A. & Lee, W. Y. - J. Electroanal Chem., **129**, p.115 (1981). [http://dx.doi.org/10.1016/S0022-0728\(81\)80008-3](http://dx.doi.org/10.1016/S0022-0728(81)80008-3)
- Bocchi, V. & Gardini, G. P. - J. Chem. Society, Chem. Commun., **2**, p.148 (1986). <http://dx.doi.org/10.1039/c3986000148a>
- Omastová, M.; Trchová, M.; Kovárová, J. & Stejskal, J. - Synth. Metals, **138**, p.447 (2003). [http://dx.doi.org/10.1016/S0379-6779\(02\)00498-8](http://dx.doi.org/10.1016/S0379-6779(02)00498-8)
- Osawa, T.; Yoshino, K. & Kanefuji, K. - Chem. Abstr., **106**, p.P85923h (1987).
- Naarmann, H.; Krueckau, F. E.; Moebius, K. H. & Ott, K. - Chem. Abstr., **110**, p.P184261e (1989).
- Kaneko, T.; Suzuki, H.; Matsui, N. & Katoh, T. - Chem. Abstr., **119**, p.P73842m (1993).
- Myata, S. - Chem. Abstr., **119**, p.P205616c (1993).
- Mizoguchi, I. - Chem. Abstr., **116**, p.P85768t (1992).
- Mizoguchi, I. - Chem. Abstr., **116**, p.P246314j (1992).
- Kathirgamanathan, P. - Polymer, **34**, p.3105 (1993). [http://dx.doi.org/10.1016/0032-3861\(93\)90641-M](http://dx.doi.org/10.1016/0032-3861(93)90641-M)
- Hourquebie, P. & Olmedo, L. - Synth. Met., **65**, p.19 (1994). [http://dx.doi.org/10.1016/0379-6779\(94\)90288-7](http://dx.doi.org/10.1016/0379-6779(94)90288-7)
- Li, D.; Wang, H.; Zhao, J. & Yang, X. - Mat. Chem. Physics, **130**, p.437 (2011). <http://dx.doi.org/10.1016/j.matchemphys.2011.07.005>
- Li, L.; Xiang, C.; Liang, X. & Hao, B. - Synth. Metals, **160**, p.28 (2010). <http://dx.doi.org/10.1016/j.synthmet.2009.09.026>
- Moucka, R.; Mravčáková, M.; Vilcaková, J.; Omastová, M. & Sáha, P. - Mat. Design, **32**, p.2006 (2011).
- Li, Y.; Chen, G.; Li, Q.; Qiu, G. & Liu, X. - J. Alloys Comp., **509**, p.4104 (2011). <http://dx.doi.org/10.1016/j.jallcom.2010.12.100>
- Liu, P.; Huang, Y.; Wang, L. & Zhang, W. - J. Alloys Comp., **573**, p.151 (2013). <http://dx.doi.org/10.1016/j.jallcom.2013.03.280>
- Li, Q.; Zhang, C. & Li, J. - J. Alloys Comp., **509**, p.1953 (2011). <http://dx.doi.org/10.1016/j.jallcom.2010.10.099>
- Hakansson, E.; Amiet, A.; Nahavandi, S. & Kaynak, A. - European Pol. J., **43**, p.205 (2007).
- Kaynak, A.; Hakansson, E. & Amiet, A. - Synth. Metals, **159**, p.1373 (2009). <http://dx.doi.org/10.1016/j.synthmet.2009.03.013>
- Jamadade, S.; Jadhav, S. V. & Puri, V. - J. Non-Cryst. Solids, **357**, p.1177 (2011).
- Giroto, E. M. & Santos, I. A. - Quím. Nova, **25**, p.639 (2002).
- Smith, A. L. - "Applied Infrared Spectroscopy", John Wiley & Sons, New York (1979).
- Silverstein, R. M.; Bassler, G. C. & Morrill, T. C. - "Spectrometric Identification of Organic Compounds", John Wiley & Sons, New York (1981).
- Omastová, M.; Trchová, M.; Pionteck, J.; Prokes, J. & Stejskal, J. - Synth. Metals, **143**, p.153 (2004). <http://dx.doi.org/10.1016/j.synthmet.2003.11.005>
- Kassim, A.; Basar, Z. B. & Mahmud, H. N. M. E. - Proc. Indian Acad. Sci., **114**, p.152 (2002).
- Omastová, M. & Pionteck, J.; Trchová, M. - Synth. Metals, **135-136**, p.437 (2003). [http://dx.doi.org/10.1016/S0379-6779\(02\)00582-9](http://dx.doi.org/10.1016/S0379-6779(02)00582-9)
- Muccillo, E. N. S.; Porfírio, T. C.; Tadokoro, S. K.; Rey, J. F. Q.; Rocha, R. A.; Steil, M. C. & Muccillo, R. - Cerâmica, **51**, p.157 (2005). <http://dx.doi.org/10.1590/S0366-69132005000200014>
- Folgueras, L. C., Alves, M. A. & Rezende, M. C. - J. Aerosp. Techn. Manag., **2**, p.63 (2010). <http://dx.doi.org/10.5028/jatm.2010.02016370>
- Jakab, E.; Mészáros, E. & Omastová, M. - J. Therm. Anal. Cal., **88**, p.515 (2007). <http://dx.doi.org/10.1007/s10973-006-8241-7>
- Ultszki, L. A. - "Polymer Alloys and Blends. Thermodynamics and reology", Hanser, New York (1989).

Enviado: 13/12/12

Reenviado: 05/07/13

Aceito: 14/11/13