



Semnan University

Journal of Modeling in Engineering

Journal homepage: <https://modelling.semnan.ac.ir/>

ISSN: 2783-2538



Research Article

Mechanical Properties Analysis of a Monolayer Biphenylene at Different Temperatures

Mohammad Amin Hemmatpour Khotbesara ^a, Masoud Ajri ^{b,*} , Majid Samadiyan ^a

^a MSc. Student, Department of Mechanical Engineering, University of Mohaghegh Ardabili, Iran.

^b Assistant Professor, Department of Mechanical Engineering, University of Mohaghegh Ardabili, Iran.

PAPER INFO

Paper history:

Received: 02 July 2023

Revised: 26 August 2023

Accepted: 23 October 2023

Keywords:

Carbon Allotrope,
Biphenylene,
Molecular Dynamics,
Young's modulus,
Ultimate Stress.

ABSTRACT

In this study, the mechanical behavior of the newest allotrope of carbon called biphenylene network (BPN) has been investigated using molecular dynamics simulations. The structure of BPN consists of four, six, and eight-membered carbon rings hybridized with sp². In this study, the interatomic potential is considered to be AIRBO, and the tensile behavior of this structure has been modeled at different temperatures. After simulation, the Young's modulus and yield stress of biphenylene at different temperatures have been obtained in the armchair direction and zig-zag direction. The Young's modulus in the zig-zag direction at all temperatures is about 14 to 29% higher than the other direction, which indicates the orthotropic behavior of this structure. In addition, with the increase in temperature, the failure strain and Young's modulus have decreased due to the increase in the distance between the atoms and the decrease in energy. It has also been shown that the failure of BPN is brittle. The results of this study show that BPN shares some of the exceptional properties of graphene.

DOI: <https://doi.org/10.22075/jme.2023.31122.2485>

© 2024 Published by Semnan University Press.

This is an open access article under the CC-BY 4.0 license. (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>)

* Corresponding author.

E-mail address: m.ajri@uma.ac.ir

How to cite this article:

Hemmatpour Khotbesara, M. A., Ajri, M., & Samadiyan, M. (2024). Mechanical properties analysis of a monolayer biphenylene at different temperatures. *Journal of Modeling in Engineering*, 22(76), 177-187. doi: 10.22075/jme.2023.31122.2485

بررسی خواص مکانیکی تک لایه بیفنیلین در دماهای مختلف

محمد امین همت پور خطبه سرا^۱، مسعود اجری^{۲*}، مجید صمدیان^۳

اطلاعات مقاله	چکیده
دریافت مقاله: ۱۴۰۲/۰۴/۱۱	در این مطالعه رفتار مکانیکی جدیدترین آلوتروپ کربن به نام شبکه بیفنیلین (BPN) با استفاده از شبیه سازی های دینامیک مولکولی مورد بررسی قرار گرفته است. ساختار BPN از حلقه های چهار، شش و هشت ضلعی از اتم های کربن هیبرید شده با sp^2 تشکیل شده است. پتانسیل بین اتمی در این مطالعه از نوع ایربو در نظر گرفته شده و رفتار کششی این ساختار در دماهای مختلف مدل سازی شده است. پس از شبیه سازی، مدول یانگ و تنش تسلیم بیفنیلین در دماهای مختلف در جهت آرمچیر و در جهت زیگزاگ بدست آمده است. مدول یانگ در جهت زیگزاگ در تمامی دماها حدود ۱۴ تا ۲۹ درصد بیشتر از جهت دیگر است که نشان دهنده رفتار ارتوتروپیک این ساختار می باشد. علاوه بر این با افزایش دما کرنش شکست و مدول یانگ به دلیل افزایش فاصله بین اتم ها و کاهش انرژی کاهش پیدا کرده است. همچنین خواص مکانیکی رفتار شکست ترد تک لایه BPN را نشان می دهد. نتایج این مطالعه نشان می دهد که BPN برخی از ویژگی های استثنایی گرافین را به اشتراک می گذارد.
بازنگری مقاله: ۱۴۰۲/۰۶/۰۴	
پذیرش مقاله: ۱۴۰۲/۰۸/۰۱	
واژگان کلیدی:	
آلوتروپ کربن، بیفنیلین، دینامیک مولکولی، مدول یانگ، تنش حد نهایی.	

DOI: <https://doi.org/10.22075/jme.2023.31122.2485>

© 2024 Published by Semnan University Press.

This is an open access article under the CC-BY 4.0 license. (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>)

۱- مقدمه

شیمیایی اش است و خواص اتصال منحصر به فرد آن می تواند به آلوتروپ های مختلف با خواص ساختاری و الکترونیکی استثنایی منجر شود [۲]. تا به امروز حدود ۵۰۰ آلوتروپ برای کربن شناخته شده است [۳، ۴]، که از معروف ترین آن ها می توان الماس، آمورف، گرافیت، فولرن [۵]، گرافین^۲، فاگرافین، پنتاگرافین [۶]، گرافینیلین و غیره را اشاره کرد. متداول ترین آلوتروپ کربن، گرافیت^۳ نام دارد. برخلاف الماس، گرافیت رسانای الکتریکی و حرارتی است و بسیار نرم است [۷]. اگر یک اتم کربن با سه اتم کربن دیگر پیوند برقرار کند صفحه ای دوبعدی شکل می گیرد که این ورقه ها گرافین می نامند و سبک ترین، قوی ترین، نازک ترین

کربن ششمین عنصر جدول تناوبی است بنابراین الکترون های حالت پایه آن به صورت $1s^2 2s^2 2p^2$ هستند که چهار الکترون بیرونی آن، الکترون های لایه ظرفیت آن را تشکیل می دهند. یک اتم کربن، بسته به میزان مشارکت ۳ اوربیتال پی (p) در فرایند هیبریداسیون، می تواند متحمل سه نوع هیبریداسیون sp^3 ، sp^2 و sp شود. مشارکت دو اوربیتال پی موجب شکل گیری هیبریداسیون sp^2 می شود که دارای پیوندهای دوگانه است که در اطراف هر اتم کربن یک آرایش سه ضلعی مسطح با زاویه ۱۲۰ درجه به وجود می آید [۱]. آلوتروپ های متعدد کربن به دلیل ظرفیت

* پست الکترونیک نویسنده مسئول: m.ajri@uma.ac.ir

۱. دانشجوی کارشناسی ارشد مهندسی مکانیک- طراحی کاربردی، دانشکده

فنی، دانشگاه محقق اردبیلی، ایران

۲. استادیار گروه مهندسی مکانیک، دانشکده فنی، دانشگاه محقق اردبیلی، ایران

۳. دانشجوی کارشناسی ارشد مهندسی مکانیک- طراحی کاربردی، دانشکده

فنی، دانشگاه محقق اردبیلی، ایران

استناد به این مقاله:

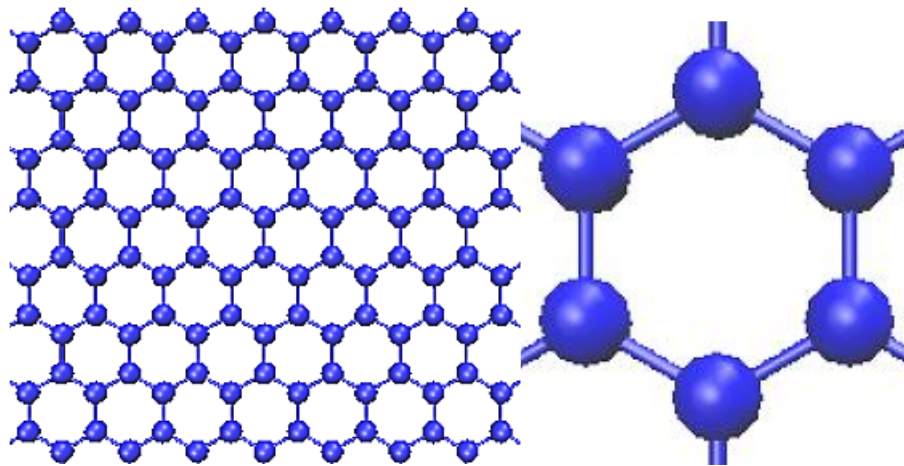
همت پور خطبه سرا، محمدامین، اجری، مسعود، و صمدیان، مجید. (۱۴۰۳). بررسی خواص مکانیکی تک لایه بیفنیلین در دماهای مختلف. مدل سازی در مهندسی،

۲۲(۷۶)، ۱۷۷-۱۸۷. doi: 10.22075/jme.2023.31122.2485

² Graphene

³ Graphite

بالا است [۸-۱۱]. به دلیل استحکام پیوند کووالانسی بین اتم‌های کربن، گرافین استحکام کششی بسیار بالایی دارد. طول پیوند کربن-کربن در گرافین در حدود ۰.۱۴۲ نانومتر است. امروزه ورق گرافین به طور گسترده‌ای در نانوسنسورها، نانوسانگرها، باتری‌های الکتریکی، نانوکامپوزیت‌ها، تشدیدکننده‌های الکترومکانیکی، حسگرها، تقویت‌کننده‌ها، الکترودها و غیره به کار برده می‌شود [۱۲]. در شکل (۱) سلول واحد شش‌ضلعی گرافین و شبکه گرافین را در نرم افزار vmd نشان داده شده است [۱۳].



شکل ۱- سلول واحد و شبکه گرافین رسم شده با نرم افزار vmd.

ساختاری است که از نظر انرژی، مکانیکی، دینامیکی و حرارتی پایدار است و مدول‌های یانگ ناهمسانگرد را در جهات مختلف نشان می‌دهد [۱۶]. از کاربردهای بیفنیلین می‌توان به ذخیره‌سازی هیدروژن و در باتری‌های لیتیوم یونی (LIB) استفاده کرد اشاره کرد، زیرا پیش‌بینی می‌شود لیتیوم را به طور قابل توجهی قوی‌تر از گرافین جذب کند [۱۷]. نانوروبان‌های مبتنی بر بیفنیلین در الکترونیک و اپتوالکترونیک در محدوده مرئی کاربرد دارند [۱۸]. برای مدل‌سازی رفتار نانو ساختارهای کربن روش‌های مختلفی وجود دارد که بارزترین این روش‌ها، روش دینامیکی مولکولی^۵ (MD) است [۱۹]. شبیه‌سازی‌های دینامیک مولکولی از سه گام اجزایی الف) تعیین شرایط اولیه سیستم، که شامل موقعیت و سرعت اولیه اتم‌ها است، ب) تعیین نیروهای بین مولکولی که نیروی وزن مهم نیست و ج) حل عددی معادلات نیوتن و همه‌ی توابع وابسته به آن‌ها تشکیل شده‌اند. این روش دارای مزایایی همچون دقت بالا با نتایج

و پایدارترین آلوتروپ کربن است. گرافین با استفاده از یک ساختار بلوری لانه زنبوری دوبعدی از اتم‌های کربن با آرایش الکترونی sp^2 تشکیل شده است. آزمایش‌های پیشین نشان داده است که گرافین دارای استحکام فوق‌العاده بالای ۱۳۰ گیگاپاسکال، مدول یانگ بزرگ تا ۱ تراپاسکال و هدایت حرارتی بسیار بالا در محدوده $3000 W/(mK)$ تا ۵۸۰۰ است که بالاتر از مقدار مشابه در هر آلوتروپ کربن دوبعدی شناخته شده دیگری است و دلیل آن هم پیوند قوی هیبرید شده با sp^2 و شبکه لانه زنبوری با تقارن بسیار

تا به امروز، تعداد زیادی از آلوتروپ‌های کربن دوبعدی جدید از نظر تئوری پیش‌بینی شده‌اند، اگرچه تنها تعداد کمی از آن‌ها با موفقیت در آزمایش‌ها سنتز شده‌اند. اخیراً یک آلوتروپ گرافین جدید به نام بیفنیلین^۴ با موفقیت ساخته شد، با این حال خواص مکانیکی و کاربردهای بالقوه آن هنوز به طور کامل شناخته نشده است [۱۴]. در این مطالعه در سال ۲۰۲۱ فن و همکاران مطالعه تجربی جدیدی را انجام داده‌اند و نوع غیربنزن بیفنیلین را کشف کرده‌اند که به نازکی گرافین و بسیار مسطح است و به اندازه یک اتم است، ساختار BPN از سه حلقه، چهارضلعی و شش‌ضلعی و هشت‌ضلعی از اتم‌های کربن ساخته شده است [۱۴]. در مطالعه دیگری در سال ۲۰۲۱ نشان داده شد که علاوه بر گرافین، شبکه بیفنیلین دومین آلوتروپ کربن هیبرید شده sp^2 خالص است [۱۵]. طبق مطالعات انجام شده در سال ۲۰۲۲ این ساختار دارای ویژگی‌های مکانیکی و حرارتی جذابی است که آن را با گرافین متمایز می‌کند. این یک

^۵ Molecular Dynamic (MD)

^۴ Biphenylene (BPN)

تجربی، محاسبات مقرون به صرفه در مقایسه با سایر روش‌های اتمی و قابلیت مدل‌سازی تعداد زیادی اتم است [۲۰-۲۲]. برای انجام محاسبات در شبیه‌سازی‌های دینامیک مولکولی، باید شرایط معینی بر ساختار اتمی مورد مطالعه اعمال شود که برای این منظور نسبت به انتخاب هنگرد^۶ در شبیه‌سازی‌های دینامیک مولکولی اقدام می‌شود. آقای مارسلو لویز پیرا جونیور و همکارانش [۲۳] در سال ۲۰۲۲ خواص مکانیکی و حرارتی BPN غیرمعیوب و معیوب را با استفاده از شبیه‌سازی‌های MD کاملاً اتمی با میدان نیروی واکنشی ReaxFF که در کد شبیه‌ساز موازی انبوه اتمی / مولکولی (LAMMPS) در مقیاس بزرگ پیاده‌سازی شده است، بررسی کردند. آن‌ها ذکر کردند که پتانسیل ReaxFF امکان تشکیل و شکستن پیوندهای شیمیایی را در طول دینامیک فراهم می‌کند، که برای بررسی مکانیسم‌های شکست ضروری است. مدول یانگ‌های محاسبه‌شده در این مقاله حدود ۱۰۱۹.۴ گیگاپاسکال و ۷۴۵.۵ گیگاپاسکال به ترتیب در جهت‌های آرمچیر^۷ و زیگزاگ^۸ و نقطه ذوب BPN را ۴۰۲۴ کلوین بدست آوردند که قابل مقایسه با مقدار گرافین است، البته ذوب کامل BPN در حدود ۵۰۰۰ کلوین مشاهده شد. خانم تینگ هان و همکارانش [۲۴] در سال ۲۰۲۲ که بر روی تک‌لایه بیفنیلین از طریق محاسبات جامع تئوری تابعی چگالی^۹ انجام دادند متوجه شدند که مقدار مدول یانگ بیفنیلین را در جهت زیگزاگ ۲۵۵.۰۷ نیوتن بر متر و در جهت آرمچیر ۲۰۳.۱۳ نیوتن بر متر بدست آوردند. آقای هنگ شِن و همکارانش [۲۵] در سال ۲۰۲۲ توسط تئوری تابعی چگالی، مقادیر ۲۵۰.۳۱ و ۲۱۱.۴۶ نیوتن بر متر را برای مدول یانگ بیفنیلین بدست آوردند و ذکر کردند که خواص مکانیکی BPN نسبت به گرافین برتری ندارد. آقای پنقوآ ینگ و همکارانش [۱۵] در سال ۲۰۲۲ شبکه بیفنیلین، پنتاهپتیت و گرافین را مورد مقایسه قرار دادند. تمام محاسبات هدایت حرارتی بر اساس شبیه‌سازی‌های MD در دمای اتاق (۳۰۰ کلوین) با استفاده از بسته منبع باز واحدهای پردازش گرافیکی دینامیک مولکولی^{۱۰} انجام شد. بیفنیلین با پتانسیل بین اتمی ایربو مورد شبیه‌سازی قرار گرفت و مقادیر مدول یانگ بیفنیلین را در جهت آرمچیر ۵۶۳.۵ گیگاپاسکال و در جهت زیگزاگ ۶۳۲.۷ گیگاپاسکال بدست آوردند. آن‌ها

^۹ Density Functional Theory (DFT)

^{۱۰} Graphics Processing Units Molecular Dynamics (GPUMD)

^۶ Ensemble

^۷ Armchair

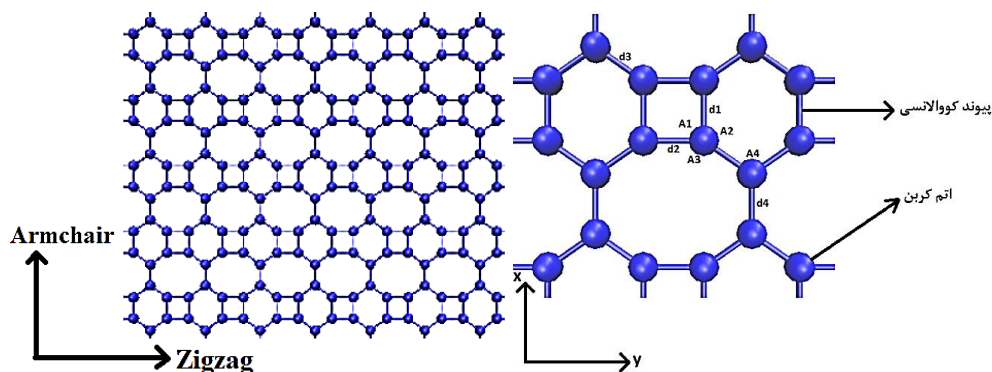
^۸ Zigzag

فشاری در هیچ جهتی بررسی شده است.

۲- مدل سازی

۲-۱ ساختار بیفنیلین

همانطور که بیان شد در سال ۲۰۲۱ محققان مطالعه تجربی جدیدی را انجام داده‌اند که در این مطالعه، نوع غیربزنز بیفنیلین [۱۴] را کشف کرده‌اند که به نازکی گرافین و به اندازه یک اتم است یعنی ۳.۴ آنگستروم (Å). شبکه بیفنیلین دومین آلوتروپ جذاب کربن کاملاً هیبرید شده sp^2 خالص است که اخیراً از طریق یک رویکرد از پایین به بالا ۱۱ با موفقیت سنتز شده است و در شکل (۲) نشان داده شده است [۱۵]. ورق بیفنیلین از یک شبکه کربنی با یک سلول واحد که توسط شش اتم کربن است تشکیل شده است و این شبکه کربنی برخلاف حلقه‌های شش ضلعی گرافین، از آرایش سه حلقه متناوب چهارضلعی، شش ضلعی و هشت-ضلعی از اتم‌های کربن که توسط هیبریداسیون sp^2 هستند به هم متصل شده‌اند تشکیل شده است که از یک شبکه منظم نشات گرفته شده‌اند و متفاوت از گرافین است.



شکل ۲- شبکه بیفنیلین رسم شده با vmd.

استفاده از بسته نرم افزار متن باز شبیه‌ساز انبوه موازی اتمی/مولکولی در مقیاس بزرگ^{۱۲} (لمپس) انجام شده است [۳۹]. در این مقاله از دسته پتانسیل‌های بین اتمی غیرپیوندی در بین ذرات برهمکنش کننده در طول شبیه‌سازی‌های دینامیک مولکولی در نرم افزار لمپس اعمال شده است. همانطور که بیان شد در این پژوهش از پتانسیل ایربو برای توصیف و تعیین تعامل و برهمکنش‌های بین اتم‌های کربن C-C در ساختار بیفنیلین استفاده شده است [۴۰]. پتانسیل ایربو یک پتانسیل بین اتمی غیرپیوندی سه-جسمی-چند جسمی به شمار می‌رود که این پتانسیل بین

دما، نرخ کرنش، طول ساختار و غیره بر خواص مکانیکی و هدایت حرارتی تأثیر می‌گذارند.

در پژوهش حاضر با استفاده از روش MD، خواص مکانیکی بیفنیلین شامل مدول یانگ و تنش حد نهایی مورد بررسی قرار گرفته است. در مرحله اول انرژی نانو ساختار بیفنیلین در دماهای مختلف با هنگرد NPT و با استفاده از الگوریتم گرادیان مزدوج، حداقل سازی شده است. سپس با انجام تست کشش در دو جهت آرمچیر و زیگزاگ خواص مکانیکی بدست آمده است. به دلیل اینکه پتانسیل بین اتمی ایربو در شبیه‌سازی‌های دینامیک مولکولی ساختارهای اتمی متشکل از عناصر کربن و هیدروژن کاربرد وسیعی دارد، در این مطالعه از پتانسیل ایربو استفاده شده است. این پتانسیل برای اولین بار و تاکنون فقط یکبار در مطالعه آقای پنقوآ ینگ [۱۵] برای بررسی خواص مکانیکی تک‌لایه بیفنیلین در دمای محیط استفاده شده است. در مطالعه حاضر، با این پتانسیل خواص مکانیکی تک‌لایه بیفنیلین در دماهای محیط و دماهای بالاتر شامل ۶۰۰ و ۹۰۰ کلوین و بدون هیچ

ثابت‌های شبکه BPN، ۳.۷۵ آنگستروم (Å) و ۴.۵۲ آنگستروم محاسبه شده‌اند که به ترتیب برای زیگزاگ و آرمچیر هستند و طول‌های پیوند مختلف C-C، $d_1=1.458 \text{ \AA}$ ، $d_2=1.407 \text{ \AA}$ ، $d_3=1.454 \text{ \AA}$ ، $d_4=1.447 \text{ \AA}$ در بیفنیلین با زاویه‌های پیوند مربوطه $A_1=90$ درجه، $A_2=125$ درجه، $A_3=145$ درجه و $A_4=110$ درجه که در مطالعات قبلی بدست آمده‌اند [۱۴، ۱۶، ۲۳، ۲۴، ۲۶، ۲۸، ۳۱-۳۸].

۲-۲ پتانسیل‌های بین اتمی

در مطالعه حاضر تمام شبیه‌سازی‌های دینامیک مولکولی با

¹² Lammmps

¹¹ Bottom-up approach

گفته می‌شود انرژی حداقل سازی شده است یا مینیمایز شده است که مقادیر آن برابر با منفی ۳۱۲۰۰، ۳۱۰۰۰ و ۳۰۸۰۰ الکترون‌ولت است و در شکل (۳) آورده شده است. با توجه به نمودار شکل (۳) این نتیجه را می‌توان گرفت که، با افزایش دما انرژی پتانسیل هر دما مقادیر مثبت‌تری نسبت به دمای قبل از خود نشان می‌دهد. همچنین می‌توان از روی نمودار، پایدار بودن انرژی ساختار با استفاده از پتانسیل ایربو را مشاهده کرد. از دیدگاه محاسباتی، استفاده از هنگرد مناسب این امتیاز را دارد که شبیه‌سازی بدون از بین رفتن جنبه‌های دینامیکی ساختارهای اتمی صورت می‌گیرد که در این شبیه‌سازی در دماهای مختلف از هنگرد NPT استفاده شده است. هیچ فشاری در هیچ جهتی وارد نمی‌شود. مقدار گام زمانی (time step) ۲ fs (فمتو ثانیه) در این شبیه‌سازی در نظر گرفته شده است. مقدار نرخ کرنش ۱/ps ۰.۰۰۱ در نظر گرفته شده است. این شبیه‌سازی در دو مرحله صورت گرفته است. در مرحله اول در دماهای مختلف متعادل سازی شده است و مرحله دوم با هنگرد NVT در دماهای مختلف تست کشش انجام گرفته شده است.

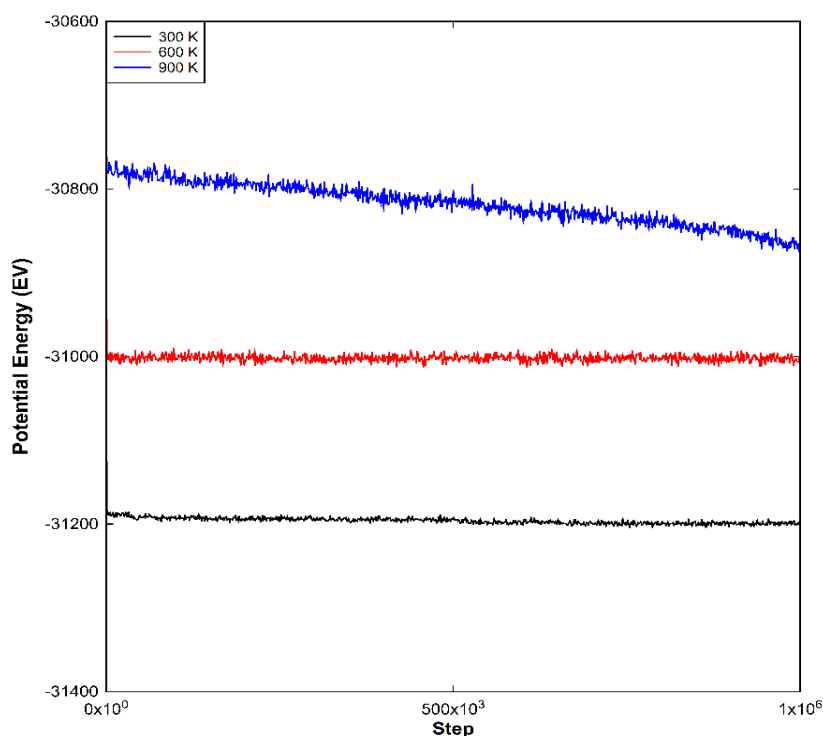
اتمی در شبیه‌سازی دینامیک مولکولی ساختارهای اتمی متشکل از عناصر کربن و هیدروژن کاربرد وسیعی دارد. از دیدگاه نظری، این نوع پتانسیل با فرمول‌بندی زیر قابل بیان است:

$$E = E^{REBO} + E^{LJ} + E^{TORS} \quad (1)$$

که در آن E^{REBO} فعل و انفعالات پیوند کووالانسی از پتانسیل REBO است، E^{LJ} اصطلاح لنارد-جونز (LJ) و E^{Tors} عبارت جبران‌کننده برهمکنش‌های پیچشی است.

۲-۳ شرایط شبیه‌سازی

در این مطالعه اندازه تک‌لایه مورد مطالعه $۳.۴ \times ۱۱۶ \times ۱۱۲$ آنگستروم مکعب می‌باشد. تعداد کل اتم‌های تک‌لایه ۴۶۸۰ است. تک‌لایه بیفینیلن دارای شرایط مرزی پریودیک در جهات X و Y است. در دینامیک مولکولی فرآیند متعادل-سازی سیستم از پارامترهای اساسی در صحیح بودن پاسخ‌ها است و به این طریق است که با توجه به نمودارهای زیر می‌توان دریافت که انرژی پتانسیل بین اتمی مورد استفاده در دماهای ۳۰۰، ۶۰۰ و ۹۰۰ کلوین بر اساس روش گرادیان مزدوج به حداقل مقدار خود رسیده است که به اصطلاح



شکل ۳- انرژی پتانسیل شبکه بیفینیلن بر حسب گام زمانی برای دماهای مختلف.

۳- نتایج و بحث

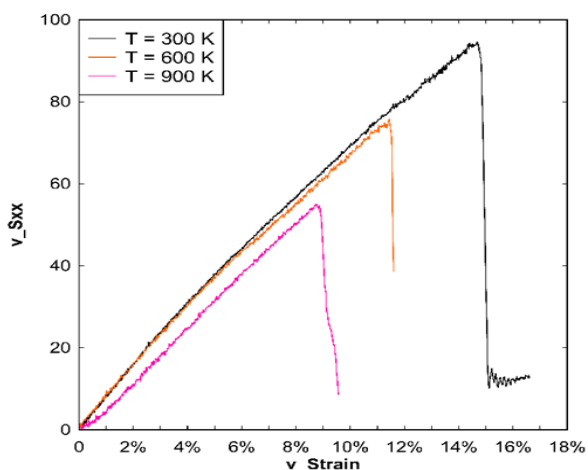
در این بخش به بررسی خروجی‌های شبیه‌سازی پرداخته شده است. خروجی‌های بدست آمده از نظر عددی تا کرنش ۲ درصد گرفته شده‌اند و خواص مکانیکی مانند مدول یانگ در این بازه از کرنش است. با توجه به شکل (۳)، در شبیه‌سازی دینامیک مولکولی با استفاده از پتانسیل بین اتمی غیرپیوندی ایربو صورت گرفت و مشاهده شد که پتانسیل ایربو می‌تواند توصیف خوبی از برهمکنش‌های کربن-کربن در ساختار بیفنیلین ارائه دهد و توانسته است انرژی سیستم را در حالت پایدار حفظ کند. با توجه به جدول ۱ می‌توان مقادیر مدول یانگ‌های محاسبه‌شده برای تک‌لایه بیفنیلین در این شبیه‌سازی در دماهای مختلف در راستای زیگزاگ و آرمچیر را مشاهده کرد. مدول یانگ‌های بدست آمده در این پژوهش مشابه به مقالات قبلی [۲۶، ۳۴-۴۰] می‌باشد، که برای جهت زیگزاگ در بازه ۶۳۲ تا ۷۶۴ گیگاپاسکال و برای جهت آرمچیر در بازه ۵۶۳ تا ۱۰۱۹ گیگاپاسکال می‌باشد. این اعداد نشان می‌دهد که این نانوساختار خواص مکانیکی قابل توجهی در تمام دماهای مورد مطالعه دارد. علاوه بر این مدول یانگ بیفنیلین کمتر از مدول یانگ گرافین (حدود ۱۰۰۰ گیگاپاسکال) می‌باشد، که با توجه به دانسیته سطحی بیشتر گرافین (تعداد اتم تقسیم بر سطح) نسبت به بیفنیلین و رابطه بین مدول الاستیک و دانسیته اتمی [۴۱] این نتیجه قابل قبول می‌باشد. همچنین نتایج جدول نشان می‌دهند که برای تمام دماها، مدول یانگ در جهت زیگزاگ بین ۱۴ تا ۲۹ درصد از مدول یانگ در جهت آرمچیر بیشتر است، که این

نشان دهنده رفتار ارتوتروپی این نانوساختار می‌باشد و نشان می‌دهد که مقاومت در برابر کرنش در جهت زیگزاگ بیشتر از آرمچیر است. این خاصیت ارتوتروپی با نظریه تابعی چگالی (DFT) انجام شده بر روی بیفنیلین [۴۲] و دیگر آلوتروپ‌های فلزی دوبعدی کربن [۴۳] و انرژی بیشتر مشاهده شده در جهت زیگزاگ نسبت به جهت آرمچیر [۲۷] مطابقت دارد.

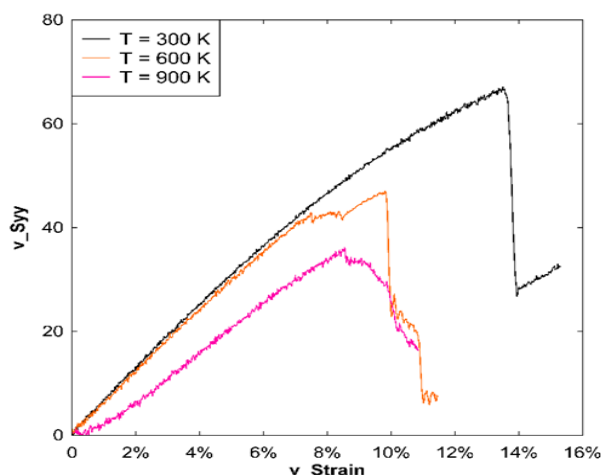
در جدول ۱ علاوه بر مقدار مدول یانگ مقادیر تنش حد نهایی محاسبه‌شده برای تک‌لایه بیفنیلین در راستای زیگزاگ و آرمچیر نیز آورده شده است. تنش نهایی برای جهت زیگزاگ در دماهای ۳۰۰، ۶۰۰ و ۹۰۰ کلوین به ترتیب ۹۴، ۷۵ و ۵۵ گیگاپاسکال می‌باشد. این مقادیر برای جهت آرمچیر نیز به ترتیب برابر ۶۶، ۴۷ و ۳۶ گیگاپاسکال می‌باشد. می‌توان دریافت که در جهت زیگزاگ مقدار تنش حد نهایی بیشتر است، بنابراین در این جهت پیوندهای اتمی دیرتر گسسته می‌شوند و شکست تک‌لایه در این جهت در تنش بالایی رخ می‌دهد. همچنین با افزایش دما، مقادیر مدول یانگ و تنش حد نهایی به دلیل افزایش فواصل بین اتمی ساختار و کاهش انرژی اتصال، کاهش می‌یابد. در شکل (۴) نمودار تنش و کرنش مربوط به تست کشش بیفنیلین در دو جهت زیگزاگ و آرمچیر آورده شده است. کاربرد بیفنیلین به عنوان یک نانو ماده کربنی دوبعدی به شدت به مقاومت و پایداری مکانیکی آن بستگی دارد. به منظور تخمین استحکام مکانیکی بیفنیلین، تغییر تنش تحت کرنش تک‌محوری محاسبه شده است.

جدول ۱- جدول مقادیر مدول یانگ و تنش حد نهایی در جهت زیگزاگ و آرمچیر در دماهای مختلف.

Temp (K)	E Zig-Zag (GPa)	E Arm-Chair (GPa)	Ultimate Stress Zig-Zag (GPa)	Ultimate Stress Arm-Chair (GPa)
۳۰۰	۷۹۶	۶۳۸	۹۴	۶۶
۶۰۰	۷۶۵	۵۹۲	۷۵	۴۷
۹۰۰	۵۶۰	۴۹۰	۵۵	۳۶



ب- برای جهت زیگزاگ



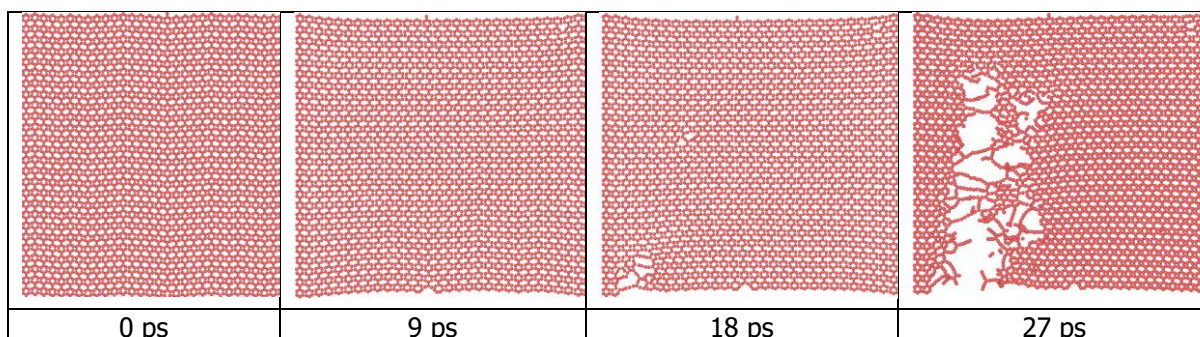
الف- برای جهت آرمچیر

شکل ۴- نمودار تنش کرنش برای تک‌لایه بیفینیلن در جهت آرمچیر و زیگزاگ برای دماهای مختلف.

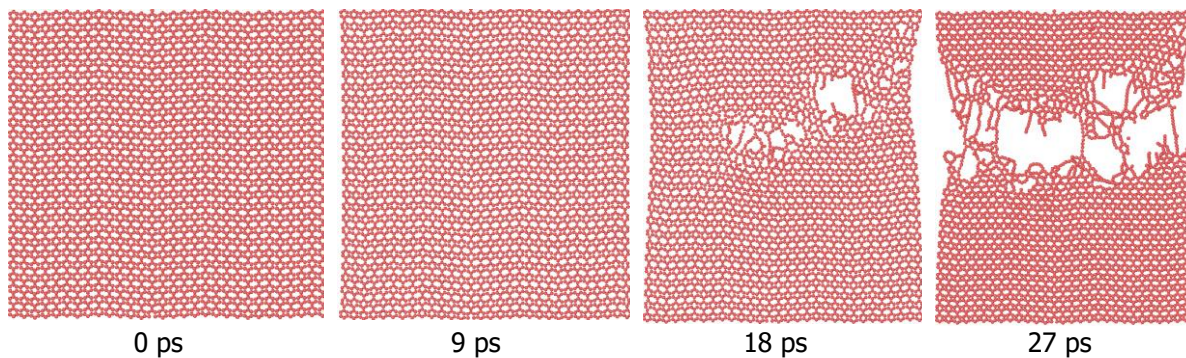
از حدود ۱۵٪ در جهت زیگزاگ به ۸.۵٪ کاهش می‌یابد. همین نتایج عیناً برای جهت آرمچیر نیز مشاهده می‌شود و کرنش شکست از حدود ۱۴٪ به ۸.۲٪ درصد کاهش پیدا کرده است.

در شکل (۵) تغییر شکل نانورق بیفینیلن تحت بارگذاری کششی در دو جهت زیگزاگ و آرمچیر برای دمای محیط در زمان‌های مختلف تحلیل نشان داده شده است.

همانطور که در شکل (۴) نشان داده شده است، ورق زیگزاگ در تمامی دماها از ورق آرمچیر قوی‌تر است به دلیل اینکه مقدار استحکام نهایی در جهت زیگزاگ بیشتر از مقدار استحکام نهایی در جهت آرمچیر است. با توجه به شکل (۴) می‌توان دریافت که کرنش شکست جهت زیگزاگ بیشتر از کرنش شکست در جهت آرمچیر است. همچنین با افزایش دما از ۳۰۰ به ۹۰۰ کلوین مقدار کرنش شکست



الف- جهت زیگزاگ



ب- جهت آرمچیر

شکل ۵- تست کشش در دو جهت در دمای ۳۰۰ کلوین.

۲- در شبیه‌سازی دینامیک مولکولی با استفاده از پتانسیل بین اتمی غیرپیوندی ایربو صورت گرفت و مشاهده شد که پتانسیل ایربو می‌تواند توصیف خوبی از برهمکنش‌های کربن-کربن در ساختار بیفینیلن ارائه دهد و توانسته است انرژی سیستم را در حالت پایدار حفظ کند.

۳- با توجه به نمودار تنش کرنش برای تک‌لایه بیفینیلن در دو جهت زیگزاگ و آرمچیر می‌توان نتیجه گرفت که این ماده به صورت یک ماده ترد رفتار می‌کند و رفتاری شکننده دارد.

۴- برای دماهای مختلف، استحکام نهایی در جهت زیگزاگ بیشتر از استحکام نهایی در جهت آرمچیر است.

۵- کرنش شکست در جهت زیگزاگ بیشتر از کرنش شکست در جهت آرمچیر است.

۶- BPN برخی از خواص استثنایی گرافین را به اشتراک می‌گذارد.

۷- مدول یانگ و تنش حد نهایی شکست با افزایش دما به دلیل افزایش فواصل بین اتمی و کاهش انرژی اتصال کاهش می‌یابد.

با توجه نمودار شکل (۴) و شکل (۵) برای تک‌لایه بیفینیلن مشاهده می‌شود که گسیختگی در این نانوساختار به یکباره رخ می‌دهد و ناحیه غیرخطی خیلی کم می‌باشد. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که این ماده به صورت یک ماده ترد رفتار می‌کند و رفتاری شکننده دارد. همچنین بیفینیلن در مقابل گرافین، دینامیک شکست متمایزی را نشان می‌دهد. در گام‌های زمانی مساوی، آرایش اتمی بیفینیلن در جهت آرمچیر، فروپاشی پیوندهای اتمی بیشتری نسبت به جهت زیگزاگ رخ می‌دهد.

۴- نتیجه گیری

در این مطالعه رفتار مکانیکی شبکه بیفینیلن با استفاده از پتانسیل ایربو و شبیه‌سازی دو مرحله‌ای به کمک هنگرد NPT و سپس با هنگرد NVT، بدون هیچ فشاری در هیچ جهتی و در دماهای مختلف ۳۰۰، ۶۰۰ و ۹۰۰ کلوین در هر دو مرحله انجام شد و نتایج زیر بدست آمد:

۱- مقادیر مدول یانگ در جهت زیگزاگ بیشتر از مقادیر مدول یانگ در جهت آرمچیر است بنابراین مقاومت در برابر کرنش در جهت زیگزاگ بیشتر از جهت آرمچیر است.

مراجع

- [1] Pierson, Hugh O. *Handbook of Carbon, Graphite, Diamonds and Fullerenes: Processing, Properties and Applications*. William Andrew, 2012.
- [2] Kawasumi, Katsuaki, Qianyan Zhang, Yasutomo Segawa, Lawrence T Scott, and Kenichiro Itami. "A Grossly Warped Nanographene and the Consequences of Multiple Odd-Membered-Ring Defects." *Nature chemistry* 5, no. 9 (2013): 739-44.
- [3] Karthik, PS, AL Himaja, and Surya Prakash Singh. "Carbon-Allotropes: Synthesis Methods, Applications and Future Perspectives." *Carbon letters* 15, no. 4 (2014): 219-37.
- [4] McCallion, Catriona, John Burthem, Karen Rees-Unwin, Alexander Golovanov, and Alain Pluen. "Graphene in Therapeutics Delivery: Problems, Solutions and Future Opportunities." *European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics* 104 (2016): 235-50.
- [5] Kroto, Harold W, James R Heath, Sean C O'Brien, Robert F Curl, and Richard E Smalley. "C60: Buckminsterfullerene." *nature* 318, no. 6042 (1985): 162-63.
- [6] Zhang, Shunhong, Jian Zhou, Qian Wang, Xiaoshuang Chen, Yoshiyuki Kawazoe, and Puru Jena. "Penta-Graphene: A New Carbon Allotrope." *Proceedings of the National Academy of Sciences* 112, no. 8 (2015): 2372-77.
- [7] Deprez, N, and DS McLachlan. "The Analysis of the Electrical Conductivity of Graphite Conductivity of Graphite Powders During Compaction." *Journal of Physics D: Applied Physics* 21, no. 1 (1988): 101.
- [8] Sattler, Klaus D. *Carbon Nanomaterials Sourcebook*. Vol. 1: CRC Press Boca Raton, FL, USA, 2016.
- [9] Lee, Changgu, Xiaoding Wei, Jeffrey W Kysar, and James Hone. "Measurement of the Elastic Properties and Intrinsic Strength of Monolayer Graphene." *science* 321, no. 5887 (2008): 385-88.
- [10] Balandin, Alexander A, Suchismita Ghosh, Wenzhong Bao, Irene Calizo, Desalegne Teweldebrhan, Feng Miao, and Chun Ning Lau. "Superior Thermal Conductivity of Single-Layer Graphene." *Nano letters* 8, no. 3 (2008): 902-07.

- [11] Chen, Shanshan, Arden L Moore, Weiwei Cai, Ji Won Suk, Jinho An, Columbia Mishra, Charles Amos, *et al.* "Raman Measurements of Thermal Transport in Suspended Monolayer Graphene of Variable Sizes in Vacuum and Gaseous Environments." *ACS nano* 5, no. 1 (2011): 321-28.
- [12] Pradhan, SC, and T Murmu. "Small Scale Effect on the Buckling of Single-Layered Graphene Sheets under Biaxial Compression Via Nonlocal Continuum Mechanics." *Computational materials science* 47, no. 1 (2009): 268-74.
- [13] Humphrey, William, Andrew Dalke, and Klaus Schulten. "Vmd: Visual Molecular Dynamics." *Journal of molecular graphics* 14, no. 1 (1996): 33-38.
- [14] Fan, Qitang, Linghao Yan, Matthias W Tripp, Ondřej Krejčí, Stavrina Dimosthenous, Stefan R Kachel, Mengyi Chen, *et al.* "Biphenylene Network: A Nonbenzenoid Carbon Allotrope." *Science* 372, no. 6544 (2021): 852-56.
- [15] Ying, Penghua, Ting Liang, Yao Du, Jin Zhang, Xiaoliang Zeng, and Zheng Zhong. "Thermal Transport in Planar Sp²-Hybridized Carbon Allotropes: A Comparative Study of Biphenylene Network, Pentaheptite and Graphene." *International Journal of Heat and Mass Transfer* 183 (2022): 122060.
- [16] Obeid, Mohammed M, and Qiang Sun. "Assembling Biphenylene into 3d Porous Metallic Carbon Allotrope for Promising Anode of Lithium-Ion Batteries." *Carbon* 188 (2022): 95-103.
- [17] Denis, Pablo A, and Federico Iribarne. "Hydrogen Storage in Doped Biphenylene Based Sheets." *Computational and theoretical chemistry* 1062 (2015): 30-35.
- [18] Wang, Shudong. "Optical Response and Excitonic Effects in Graphene Nanoribbons Derived from Biphenylene." *Materials Letters* 167 (2016): 258-61.
- [19] Dehaghani, Maryam Zarghami, Fatemeh Molaei, Christos Spitas, and Amin Hamed Mashhadzadeh. "Thermal Rectification in Nozzle-Like Graphene/Boron Nitride Nanoribbons: A Molecular Dynamics Simulation." *Computational Materials Science* 207 (2022): 111320.
- [20] Dehaghani, Maryam Zarghami, Fatemeh Molaei, Farrokh Yousefi, S Mohammad Sajadi, Amin Esmaeili, Ahmad Mohaddespour, Omid Farzadian, *et al.* "An Insight into Thermal Properties of Bc₃-Graphene Hetero-Nanosheets: A Molecular Dynamics Study." *Scientific reports* 11, no. 1 (2021): 23064.
- [21] Fooladpanjeh, Sasan, Farrokh Yousefi, Fatemeh Molaei, Maryam Zarghami Dehaghani, S Mohammad Sajadi, Otman Abida, Sajjad Habibzadeh, Amin Hamed Mashhadzadeh, and Mohammad Reza Saeb. "Thermal Conductivity of Random Polycrystalline Bc₃ Nanosheets: A Step Towards Realistic Simulation of 2d Structures." *Journal of Molecular Graphics and Modelling* 107 (2021): 107977.
- [22] Dehaghani, Maryam Zarghami, Babak Bagheri, Farrokh Yousefi, Abbasali Nasiriasayesh, Amin Hamed Mashhadzadeh, Payam Zarrantaj, Navid Rabiee, *et al.* "Boron Nitride Nanotube as an Antimicrobial Peptide Carrier: A Theoretical Insight." *International Journal of Nanomedicine* 16 (2021): 1837.
- [23] Pereira, ML, WF da Cunha, RT de Sousa, GD Amvame Nze, DS Galvão, and LA Ribeiro. "On the Mechanical Properties and Fracture Patterns of the Nonbenzenoid Carbon Allotrope (Biphenylene Network): A Reactive Molecular Dynamics Study." *Nanoscale* 14, no. 8 (2022): 3200-11.
- [24] Han, Ting, Yu Liu, Xiaodong Lv, and Fengyu Li. "Biphenylene Monolayer: A Novel Nonbenzenoid Carbon Allotrope with Potential Application as an Anode Material for High-Performance Sodium-Ion Batteries." *Physical Chemistry Chemical Physics* 24, no. 18 (2022): 10712-16.
- [25] Shen, Hong, Riyi Yang, Kun Xie, Zhiyuan Yu, Yuxiang Zheng, Rongjun Zhang, Liangyao Chen, *et al.* "Electronic and Optical Properties of Hydrogen-Terminated Biphenylene Nanoribbons: A First-Principles Study." *Physical Chemistry Chemical Physics* 24, no. 1 (2022): 357-65.
- [26] Bafekry, A, M Faraji, MM Fadlallah, HR Jappor, S Karbasizadeh, M Ghergherehchi, and D Gogova. "Biphenylene Monolayer as a Two-Dimensional Nonbenzenoid Carbon Allotrope: A First-Principles Study." *Journal of Physics: Condensed Matter* 34, no. 1 (2021): 015001.
- [27] Rahaman, Obaidur, Bohayra Mortazavi, Arezoo Dianat, Gianaurelio Cuniberti, and Timon Rabczuk. "Metamorphosis in Carbon Network: From Penta-Graphene to Biphenylene under Uniaxial Tension." *FlatChem* 1 (2017): 65-73.
- [28] Luo, Yi, Chongdan Ren, Yujing Xu, Jin Yu, Sake Wang, and Minglei Sun. "A First Principles Investigation on the Structural, Mechanical, Electronic, and Catalytic Properties of Biphenylene." *Scientific reports* 11, no. 1 (2021): 19008.

- [29] Mortazavi, Bohayra, and Alexander V Shapeev. "Anisotropic Mechanical Response, High Negative Thermal Expansion, and Outstanding Dynamical Stability of Biphenylene Monolayer Revealed by Machine-Learning Interatomic Potentials." *FlatChem* 32 (2022): 100347.
- [30] Mashhadzadeh, Amin Hamed, Maryam Zarghami Dehaghani, Fatemeh Molaie, Sasan Fooladapanjeh, Omid Farzadian, and Christos Spitas. "A Theoretical Insight into the Mechanical Properties and Phonon Thermal Conductivity of Biphenylene Network Structure." *Computational Materials Science* 214 (2022): 111761.
- [31] Veeravenkata, Harish P, and Ankit Jain. "Density Functional Theory Driven Phononic Thermal Conductivity Prediction of Biphenylene: A Comparison with Graphene." *Carbon* 183 (2021): 893-98.
- [32] Li, Qingfang, Jian Zhou, Gang Liu, and XG Wan. "Extraordinary Negative Thermal Expansion of Monolayer Biphenylene." *Carbon* 187 (2022): 349-53.
- [33] Ke, Ke, Kun Meng, Ju Rong, and Xiaohua Yu. "Biphenylene: A Two- Dimensional Graphene- Based Coating with Superior Anti- Corrosion Performance." *Materials* 15, no. 16 (2022): 5675.
- [34] Farzadian, Omid, Maryam Zarghami Dehaghani, Konstantinos V Kostas, Amin Hamed Mashhadzadeh, and Christos Spitas. "A Theoretical Insight into Phonon Heat Transport in Graphene/Biphenylene Superlattice Nanoribbons: A Molecular Dynamic Study." *Nanotechnology* 33, no. 35 (2022): 355705.
- [35] Liu, Guogang, Tong Chen, Xiaohui Li, Zhonghui Xu, and Xianbo Xiao. "Electronic Transport in Biphenylene Network Monolayer: Proposals for 2d Multifunctional Carbon-Based Nanodevices." *Applied Surface Science* 599 (2022): 153993.
- [36] Dehaghani, Maryam Zarghami, Omid Farzadian, Konstantinos V Kostas, Fatemeh Molaei, Christos Spitas, and Amin Hamed Mashhadzadeh. "Theoretical Study of Heat Transfer across Biphenylene/H-Bn Superlattice Nanoribbons." *Physica E: Low-dimensional Systems and Nanostructures* 144 (2022): 115411.
- [37] Zhang, Bing-Quan, and Zhi-Gang Shao. "Structure and Interaction between the Novel Graphene-Like Planar Biphenylene Network and DNA: Molecular Dynamics Simulations." *Physica E: Low-dimensional Systems and Nanostructures* 146 (2023): 115547.
- [38] Chen, Xin-Wei, Zheng-Zhe Lin, and Xi-Mei Li. "Biphenylene Network as Sodium Ion Battery Anode Material." *Physical Chemistry Chemical Physics* (2023).
- [39] Long, Christopher M, Marc A Nascarella, and Peter A Valberg. "Carbon Black Vs. Black Carbon and Other Airborne Materials Containing Elemental Carbon: Physical and Chemical Distinctions." *Environmental pollution* 181 (2013): 271-86.
- [40] Tang, Meijie, and Sidney Yip. "Atomistic Simulation of Thermomechanical Properties of B-Sic." *Physical Review B* 52, no. 21 (1995): 15150.
- [41] Rahaman, Obaidur, Bohayra Mortazavi, Arezoo Dianat, Gianaurelio Cuniberti, and Timon Rabczuk. "A Structural Insight into Mechanical Strength of Graphene-Like Carbon and Carbon Nitride Networks." *Nanotechnology* 28, no. 5 (2016): 055707.
- [42] Hudspeth, Mathew A, Brandon W Whitman, Veronica Barone, and Juan E Peralta. "Electronic Properties of the Biphenylene Sheet and Its One-Dimensional Derivatives." *ACS nano* 4, no. 8 (2010): 4565-70.
- [43] Terrones, Humberto, Mauricio Terrones, E Hernández, N Grobert, Jean-Christophe Charlier, and PM Ajayan. "New Metallic Allotropes of Planar and Tubular Carbon." *Physical review letters* 84, no. 8 (2000): 1716.