
氢键有机框架材料研究取得新进展

作者：writer 来源：爱科学

本文原地址：<https://www.iikx.com/news/progress/10142.html>

本文仅供学习交流之用，版权归原作者所有，请勿用于商业用途！

氢键有机框架材料研究取得新进展。有机分子通过分子间氢键相互连接，同时在 - 堆积等其他分子间相互力的协同作用下组装而成的晶态材料称为氢键有机框架材料(Hydrogen-bonded Organic Frameworks, 简称HOFs)。这种材料具有结晶度高、比表面积大、合成条件温和、溶剂可加工性强等独特的优点，目前已经在多个领域表现出应用潜力。HOFs的结构取决于初始的构筑基元(或者配体分子)，而构筑基元主要包括两部分，氢键作用位点以及分子主干架，改变任一部分都有可能引起最终结构的变化。因此，了解骨架的几何结构以及氢键相互作用对最终结构的影响，对于揭示自组装规律，实现HOF结构的合理设计具有重要意义。

在国家自然科学基金项目、中国科学院战略性先导科技专项的资助下，中科院福建物质结构研究所结构化学国家重点实验室刘天赋课题组与米兰大学教授Davide M. Proserpio及广东佛山技术学院教授袁文兵合作，选择具有相同氢键相互作用基团但分子主干几何结构稍有差异的平面分子H3TATB和非平面分子H3BTB来进行自组装的研究。作者使用H3TATB在不同的溶剂条件下成功合成了三种HOFs材料PFC-11，PFC-12和PFC-13。三个结构中，相邻的H3TATB分子之间通过双氢键相互连接，形成规则的六边形蜂窝网格(hcb)，网格在形成和扩展的过程中相互交织和缠绕，最终形成了极其复杂的二维波浪形层状结构。与之相反，文献报道的与H3TATB分子非常相似但非平面的H3BTB通过自组装也形成了六边形蜂窝状网格，但其最终延展得到的是不具备任何波动性的平面层倾斜互穿的结构(HOF-BTB)。在研究的过程中，作者捕捉到了这种配体的轻微扭转所产生的颠覆性结构变化并从结构角度进行深入研究，发现了二维层状结构中的褶皱(或者波浪起伏)以及穿插可以提高分子堆积密度并降低自由能，从而实现结构的稳定。

尽管PFC-11、PFC-12和PFC-13高度穿插，但三个材料仍然保留了容纳客体分子的空间，同时独特的交织结构还赋予了材料一定的灵活性，PFC-11和PFC-12在氮气吸附过程中表现出独特的呼吸效应。此外，PFC-11对CO₂表现出优异的吸附能力。同时，得益于孔道的尺寸效应以及孔道壁面的结构特点，PFC-11和PFC-12对与之孔道尺寸相当的有机污染物苯、甲苯和环己烷蒸汽也表现出良好的吸附性能，并且对分子尺寸最为匹配且具有共轭效应的苯蒸汽具有良好的选择吸附性。相关结果发表在《美国化学会志》上(J. Am. Chem. Soc. 2020, 142, 15, 7218-7224)，刘天赋课题组的研究实习员李玉麟为该文章的第一作者。

该研究工作展示了配体几何构型的微小变化所引发的结构和性能的巨大变化，同时还发现了超分子自组装过程中二维层片利用褶皱和互锁稳定结构的现象，为理解HOFs的自组装规律以及结构性能关系提供了参考。(来源：中科院福建物质结构研究所)

相关论文信息：<https://doi.org/10.1021/jacs.0c02406>

特别声明：本文转载仅仅是出于传播信息的需要，并不意味着代表本网站观点或证实其内容的真实性；如其他媒体、网站或个人从本网站转载使用，须保留本网站注明的“来源”，并自负版权等法律责任；作者如果不希望被转载或者联系转载稿费事宜，请与我们联系。

作者：刘天赋等 来源：JACS

更多 科学进展 请访问 <https://www.iikx.com/news/progress/>

本文版权归原作者所有，请勿用于商业用途，[爱科学iikx.com](http://www.iikx.com)转发