科学研究費助成事業

平成 2 8 年 6 月 8 日現在

研究成果報告書

機関番号: 34419 研究種目: 基盤研究(C)(一般) 研究期間: 2013~2015 課題番号: 25410215 研究課題名(和文)キラル有機無機ナノハイブリッドプラズモニクス材料の創製と機能

研究課題名(英文)Synthesis and Function of Chiral Organic-Inorganic Nanohybrid Plasmonic Materials

研究代表者

藤原 尚(FUJIHARA, Hisashi)

近畿大学・理工学部・教授

研究者番号:30190101

交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 4,000,000円

研究成果の概要(和文):ターチオフェン連結C60(2-C60)と1-AuNP、2-C60と1-AgNPを用いて、フラーレンと金属ナ ノ粒子との複合体(Au-C60-PT-NT, Ag-C60-PT-NT)を合成した。走査型電子顕微鏡および、エネルギー分散型X線分析 の結果、Au, Agの存在を確認するとともに、チューブ全体に金および銀ナノ粒子が凝集することなく分散している様子 を観察した。さらに、これらハイブリッドナノチューブのラマンスペクトルを測定すると、金属ナノ粒子との複合体で あるAu-C60-PT-NTおよびAg-C60-PT-NTは、2-C60-PT-NTと比較して顕著な表面増強ラマン散乱を示した。

研究成果の概要(英文): The novel hybrid nanotubes (2-C60-PT-NT, Ag-C60-PT-NT, and Au-C60-PT-NT) involves the following new aspects: i) the template-based electropolymerization of 2-C60 produced the fullerene C60-polythiophene NTs (2-C60-PT-NT) which showed the reversible redox behaviour of the fullerene C60, and ii) the plasmonic hybrid NTs (Ag-C60-PT-NT and Au-C60-PT-NT) show a significant SERS compared to that of the NTs (2-C60-PT-NT) which were prepared from the template-based electropolymerization of 2-C60. It is worth pointing out that our approach to preparing a metal-polymer NT composite completely differs from all previous studies on the deposition of metal NPs onto the surface of polymer NTs. We observed a fluorescence enhancement and photostability for the polythiophene of the hybrid NTs (1-Ag-PT-NT) in solution, while no enhancement of the polythiophene fluorescence was observed in the mixture of the polythiophene NTs (1-PT-NT) and terthiophene-modified silver NPs (1-AgNP).

研究分野: 有機無機ナノ複合化学

キーワード: ハイブリッド 有機無機ナノ材料 ナノチューブ プラズモン

E

1. 研究開始当初の背景

ナノ空間を有する π 電子集積・導電性ポリチ オフェンナノチューブの構造と性質、機能化 (不斉現象も含め) に関する研究は未開拓で ある。一方、金属原子が数個から数百個集合 した金属ナノ粒子(クラスター)の性質や機 能【プラズモンや触媒能】は、サイズや形状・ 形態により劇的に変化し、保護基となる有機 配位子により制御が可能になる。この有機配 位子保護金属ナノ粒子は、次世代のナノ材料 として非常に注目を集めているが、不斉に関 する研究例は極めて少ない。局在表面プラズ モン共鳴とは、金属表面の自由電子が、光の 電場振動などと共鳴して集団振動を起こす 現象のことで、プラズモンにより空間的光捕 集(光アンテナ効果)が可能となり、大きな 光電場増強が得られる。例えば、金属ナノ構 造体近傍に蛍光分子が存在する場合にその 分子の蛍光強度が大幅に増強される[金属増 強蛍光]。この現象は、光電場と蛍光分子が 強くカップリングするためだと考えられて おり、金属ナノ構造と有機分子間の相互作用 は非常に興味深い。この光電場増強効果は、 表面増強ラマン散乱 (SERS:金属ナノ構造体 に吸着した有機分子のラマン散乱光強度が 増大する現象)分光法をはじめ、次世代光デ バイスの開発に役立つとされている。プラズ モン共鳴を活用するプラズモニクスは活発 に研究されている新学術領域である。一方、 ハイブリッドナノチューブの光電場増強効 果に関する知見は殆ど無い。

2. 研究の目的

本研究では、グリーンケミストリーを指向す る環境調和型物質認識・変換を高効率で達成 させるため、ナノ空間材料の内部構造・表面 構造を有機機能分子で精密に制御し、金属ナ ノ粒子の局在表面プラズモン共鳴に基づく プラズモニクスをプラットホームとするキ ラル金属ナノ粒子・半導体ナノ粒子ーポリチ オフェンハイブリッドナノチューブを創製 する。そして、異種機能を集積化したヘテロ 接合キラルナノ空間における金属ナノ粒子 (局在表面プラズモン共鳴)と有機分子との 相互作用により誘起される革新的な光・電子 機能と触媒機能を有するキラルプラズモニ クス空間材料の創出を目指す。

3. 研究の方法

軸不斉を有するビナフチル基を金属ナノ粒 子の制御リガンド部位の基本骨格として、ビ ナフチルの2位(2'位)に金属の配位・共有 結合部位となるホスフィン(R_3P)やチオール (RSH)を、4位(4'位)または6位(6'位)に重 合部位としてチオフェンを導入した新規な キラル有機配位子を合成する。これらキラル 有機配位子を保護基として、ナノ粒子(Ru, Pd, Ag, Ir, Pt, Au)を合成し、金属ナノ粒子の 粒子径・配列・構造・性質および不斉光学特 性について明らかにする。

無機ナノ粒子と高分子の複合化は、無機ナノ 粒子を高分子中に機械的に混合するだけで は、無機ナノ粒子は強く凝集するため、この 問題点を克服するための革新的なアイデイ アが求められている。この問題点の解決策と して、我々が独自に開発した方法を用いる。 重合部位として機能するチオフェンを保護 基とする無機ナノ粒子の電解重合を、ポーラ スアルミナをテンプレートに用いて行い、重 合後、ポーラスアルミナを水酸化ナトリウム 水溶液で溶解し、無機ナノ粒子ーポリチオフ ェンハイブリッドナノチューブを合成した。 本法は、無機ナノ粒子界面の重合部位が重合 することにより生成する無機ナノ粒子ーポ リマーナノチューブ複合体であることから、 カーボンナノチューブ等の表面に単に担持 された無機ナノ粒子とは全く異なり、無機ナ ノ粒子の凝集を防ぐことができることが大 きな特色である。

4. 研究成果

(1) 最近、金属ナノ粒子の局在表面プラズ モン共鳴をプラットフォームとする「プラズ モニクス」が化学のみならず物理の分野にお いても活発に研究されている。局在表面プラ ズモン共鳴とは、金属表面の自由電子が、光 の電場振動などと共鳴して集団振動を起こ す現象のことで、プラズモンにより空間的光 捕集(光アンテナ効果)が可能となり、大き な光電場増強が得られる。例えば、金属ナノ 構造体近傍に蛍光分子が存在する場合にそ の分子の蛍光強度が大幅に増強される (金属 増強蛍光]。この現象は、光電場と蛍光分子 が強くカップリングするためだと考えられ ており、金属ナノ構造と有機分子間の相互作 用は非常に興味深い。この光電場増強効果は、 表面増強ラマン散乱 (SERS:金属ナノ構造体 に吸着した有機分子のラマン散乱光強度が 増大する現象)分光法をはじめ、次世代光デ バイスの開発に役立つとされている。プラズ モン共鳴を活用するプラズモニクスは活発 に研究されている新学術領域である。一方、 ハイブリッドナノチューブの光電場増強効 果に関する知見は殆ど無い。

金属ナノ粒子近傍に有機蛍光体が存在す る場合、金属ナノ粒子により有機分子の蛍光 消光または金属ナノ粒子の表面プラズモン 共鳴による蛍光増強が観察されるが、それら の詳細な機構については未だ解明されてい ない。また、金属ナノ粒子による蛍光増強に おいても、溶液状態においては、金属ナノ粒 子の凝集が起こるため、固体状態での蛍光増 強が主である。そこで、新規なプラズモニッ クハイブリッドナノチューブの創成を目指 して、ターチオフェン保護 Ag ナノ粒子 (1-AgNP)のテンプレート電解重合を行い、 Ag ナノ粒子ーポリチオフェンハイブリッド ナノチューブ(Ag-PT-NT)を合成した(図 1)。 合成したポリチオフェンナノチューブ (1-PT-NT)の走査型電子顕微鏡 (SEM) 写真 とエネルギー分散型 X 線分析(EDX) および 透過型電子顕微鏡(TEM)測定の結果、チュ ーブの直径は約 200 nm であり、テンプレー ト電解重合に用いたポーラスアルミナの細 孔径に等しい値であることより、ポリチオフ ェンナノチューブがポーラスアルミナ細孔 内で生成したことが分かる。



図1 銀ナノ粒子とハイブリッドポリチオフェン ナノチューブ

合成したポリチオフェンナノチューブ (1-PT-NT)の走査型電子顕微鏡(SEM)写真 とエネルギー分散型 X 線分析(EDX)および 透過型電子顕微鏡(TEM)測定の結果、チュ ーブの直径は約 200 nm であり、テンプレー ト電解重合に用いたポーラスアルミナの細 孔径に等しい値であることより、ポリチオフ ェンナノチューブがポーラスアルミナ細孔 内で生成したことが分かる。

一方、銀ナノ粒子(1-Ag-PT-NT: 2.4 nm)の
 テンプレート電解重合により合成した Ag ナノ粒子ーポリチオフェンハイブリッドナノ
 チューブの SEM, TEM, EDX, UV-vis スペクトルについて明らかにした。この 1-Ag-PT-NTは CH₂Cl₂中においても安定で、Ag ナノ粒子の凝集は見られず、非常に興味深いことに、ポリチオフェンの蛍光増強が観測できた。しかし、ポリチオフェンナノチューブと銀ナノ粒子 AgNPs の混合溶液は、蛍光増強を示さない。

(2) フラーレンを構成単位とするフラーレ ンの報告例は非常に少なく、2-C60-PT-NT は フラーレンとポリチオフェンから成る初め てのナノチューブである。SEM と TEM 写真か らは、整った構造を有するフラーレンポリチ オフェンナノチューブが合成できたことが 明らかとなった。また、UV-vis は、440 nm に C60 誘導体の 6,6-付加体に基づく吸収と 480 nm にポリチオフェンの π - π *遷移に基づ く吸収を示している。2-C60-PT-NT は σ ジク ロロベンゼン中、ポリチオフェンの蛍光は C60 により消光される。興味あることに、 2-C60-PT-NT のサイクリックボルタモグラム は、 σ ジクロロベンゼン中、可逆なレドック ス応答を $E_{1/2} = -0.90$, -1.25, 1.79 V (vs. Ag/0.1 M AgNO₃)に示した。このように、フラ ーレンを含むナノチューブにおいて、フラー レンの可逆なレドックス応答を観測したの は初めてである。



図2 銀ーフラーレンーポリチオフェン ハイブリッドナノチューブ

フラーレンと Au ナノ粒子あるいは Ag ナノ粒 子を含むポリチオフェンハイブリッドナノ チューブの合成は、ターチオフェン連結 C60 (2-C₆₀) と 1-AuNP、2-C₆₀ と 1-AgNP を用いて アルミナ膜をテンプレートとした電解共重 合により、フラーレンと金属ナノ粒子との複 合体 (Au-C₆₀-PT-NT, Ag-C₆₀-PT-NT) を合成し た。その後、アルミナ膜を除去し、得られた サンプルを走査型電子顕微鏡 (SEM)、TEM、 および、エネルギー分散型 X 線分析 (EDX) により観察した。その結果、Au, Agの存在を 確認するとともに、チューブ全体に金および 銀ナノ粒子が凝集することなく分散してい る様子を観察した。さらに、これらハイブリ ッドナノチューブのラマンスペクトルを測 定すると、金属ナノ粒子との複合体である Au-C60-PT-NT および Ag-C60-PT-NT は、 2-C60-PT-NT と比較して顕著な表面増強ラマ ン散乱を示した。この結果は、明らかに金属 ナノ粒子のプラズモンに起因しており、現在、 これらハイブリッドナノチューブを用いた ソーラーセルの開発を行っている。

(3) レドックス活性ポリチオフェンナノチ ューブは、フェロセン連結ターチオフェンの テンプレート電解重合により合成した(図

3)。このポリチオフェンナノチューブはフ エロセンのレドックス機能を有しているた め、Ag イオンとフェロセンのレッドクス反応 を利用した、ナノ空間における Ag ナノ粒子 の生成を試みた。その結果、透過型電子顕微 鏡(TEM)写真に、Ag ナノ粒子の生成が観測 できた。さらに、TEM のラインスキャンを行 ったところ、Agナノ粒子であることが判明す るとともに、X線光電子分光法(XPS)により ポリマーナノチューブ空間内部の Ag ナノ粒 子は0価であることが分かった。一般に、金 属ナノ粒子は、容易に凝集するため、有機分 子保護基が必要であるが、この場合、Ag ナノ 粒子に保護基はなく、ナノチューブの空間が Ag ナノ粒子の凝集を防ぐ役割を果たしてい ると考えている。また、生成した Ag ナノ粒 子は触媒能を有している。



図3 フェロセン含有キラルターチオフェン

(4) 軸不斉を有するビナフチル基およびレ ドックス活性を有するビオローゲンを導入 したモノマー (R)- or (S)-VLTB を合成した (図4)。その後、(R)-or (S)-VLTBの電気化 学的性質をサイクリックボルタンメトリー およびディファレンシャルパルスボルタン メトリー測定により調べた。その結果、E= +0.63 V (vs. Ag/Ag⁺) にターチオフェンに基 づく酸化ピークを確認した。また、E=-0.69 V, -1.20 V (vs. Ag/Ag⁺) にビオローゲンの レドックスピークを確認した。これらの結果 を基に、ポーラスアルミナテンプレート細孔 内で、E = +0.65 V (vs. Ag/Ag⁺)の定電位を 60 分間印加することにより (R)- or (S)-VLTB-PNT を合成し、走査型電子顕微鏡 (SEM) および透過型電子顕微鏡 (TEM) で観 察した。



図4 キラルビオローゲンターチオフェン

合成した(R)- or (S)-VLTB-PNT が有するビ オローゲンと Pyranine の静電相互作用を利 用し、Pyranine の PNT 内中空への内包につい て UV-vis および PL スペクトルを用いて検討 した。その結果、溶液中の Pyranine の吸光 度および蛍光強度が減少したことから、PNT

内中空へ Pyranine が取り込まれ Pyranine@(R)- or (S)-VLTB-PNT が生成した ことを確認した。次に、Pyranine@(R)- or (S)-VLTB-PNT を生体分子であるヌクレオチ ド水溶液に浸漬させると、PNT 内部にヌクレ オチドが取り込まれる代わりに Pyranine が 放出されている様子が見られた。そこで4種 類のヌクレオシド三リン酸 (ATP, GTP, CTP, UTP)の分子認識について、放出される Pyranine 由来の蛍光強度を用いて調べた。そ の結果、核酸塩基部位が異なることにより、 Pyranine の放出量に明確な差異が見られ、 GTP がより多くの Pyranine を放出している様 子が確認できた。また興味深いことに R体と S体の PNT において、放出量に差異が見られ た。また、DNA (24 mer, 40 mer) の内包に ついても検討した。その結果、塩基長の違い によって内包にかかる時間が異なることを 確認した。さらに、R体とS体のPNTにおい て DNA の内包量に差異が生じることも確認し た。

(5) 界面を移動するナノチューブの創成 を目指して、重合部位を有する磁性ナノ粒子 とターチエニルビオローゲンのテンプレー ト共重合より(図 5)、キラルハイブリッドナ ノチューブを合成し、ナノ空間に有機分子を 内包したナノチューブの相間移動(有機層-水層)に伴う有機分子の輸送と放出を試みた。





図5 キラル磁性ナノ粒子・ビオローゲン

図 5 に示す化合物から合成したマグネタイ ト-ビオローゲン-ポリチオフェンナノチュ ーブ・メンブレン(A) はビオローゲンジカ チオンを有しており、静電的相互作用により アニオン性蛍光物質であるピラニンを内包 する。このピラニンを内包した(A) は磁石 に引きつけられ、ヘキサン有機層にいる(図 6-写真左)。図 6-写真右に示す水層にはビオ ローゲンジカチンの還元剤であるジチオナ イトが存在し、ピラニンを内包した(A) を ヘキサン有機層から水層に移動すると、ビオ ローゲンジカチオンが容易に還元され、ピラ ニンを放出する(図 6-写真右)。キラル磁性 ハイブリッドポリマーナノチューブ(A) は 生体分子であるヌクレオチドを不斉認識す ると共にナノチューブ中空に内包し2相間 を移動する。



図6 相間移動ハイブリッドナノチューブ



図7 蛍光DNA

また、図7に示す DNA (24 mer, 40 mer)の 内包についても検討した。その結果、塩基長 の違いによって内包にかかる時間が異なる ことを確認した。さらに、*R*体と*S*体の PNT において DNA の内包量に差異が生じることも 判明した。

5. 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

〔雑誌論文〕(計3件)

- Nishimura, R.; Yasutake, R.; Yamada, S.; Sawai, K.; Noura, K.; <u>Nakahodo, T.;</u> <u>Fujihara, H.</u> Chiral metal nanoparticles encapsulated by a chiral phosphine cavitand with the tetrakis-BINAP moiety: their remarkable stability toward ligand exchange and thermal racemization, *Dalton Trans.*, 査 読有, **2016**, *45*, 4486-4490.
- Yoshida, R.; Matsumura, T.; <u>Nakahodo, T.;</u> <u>Fujihara, H.</u> Fabrication and metal-enhanced fluorescence of plasmonic hybrid nanotubes consisting of polythiophene and silver nanoparticles, *Chem. Lett.*, 査読有, **2015**, *44*, 135-137.
- 3. Yoshida, R.; Matsumura, T.; <u>Nakahodo, T.;</u> <u>Fujihara, H.</u> Plasmonic hybrid nanotubes of

fullerene C_{60} -polythiophene-silver or gold nanoparticles: fabrication and enhancement of the Raman scattering, *Chem. Commun.*, 査読有, **2014**, *50*, 15183-15186.

〔学会発表〕(計 14 件)

- 竹内規貴, <u>仲程</u>司, <u>藤原</u>尚, ポルフ ィリンポリマーナノチューブ-金属ナノ 粒子複合体の創成, ナノ学会第13回大会, 2015/5/11-13, 東北大学片平さくらホー ル(仙台)
- 大杉健太, <u>仲程</u> <u>司</u>・<u>藤原</u> 尚、超臨界 二酸化炭素反応場におけるナノ界面を用 いた触媒反応, ナノ学会第 13 回大会, 2015/5/11-13, 東北大学片平さくらホー ル(仙台)
- 3. 大杉健太, <u>仲程</u> 司, <u>藤原</u> 尚, 超臨界 二酸化炭素反応場における金属ナノ粒子 を用いた触媒反応の開拓, 第66回コロイ ドおよび界面化学討論会, 2015/9/10-12, 鹿児島大学郡元キャンパス(鹿児島)
- 7月川裕介, <u>仲程</u>司, 藤原尚, 半導体 ナノ粒子とポリチオフェンからなるキラ ルハイブリッドナノチューブの合成と特 性, 第66回コロイドおよび界面化学討論 会, 2015/9/10-12, 鹿児島大学郡元キャ ンパス(鹿児島)
- 5. 竹内規貴, <u>仲程</u> 司, <u>藤原</u> 尚, 光アン テナ機能を持つポルフィリンポリマーナ ノチューブの創成, 第64回高分子討論会, 2015/9/15-17, 東北大学川内キャンパス (仙台)
- 山本圭一, <u>仲程</u>司, 藤原尚, クリッ ク反応によるポリマーナノチューブの表 面修飾と機能化, 第64回高分子討論会, 2015/9/15-17, 東北大学川内キャンパス (仙台)
- 岡崎健太, <u>仲程</u> 司, <u>藤原</u> 尚, ピレン を有する環状ジアミノセレニドの合成と 蛍光特性, 第 26 回基礎有機化学討論会, 2015/9/24-26, 愛媛大学城北キャンパス (松山)
- 8. 吉田祐也, <u>仲程</u> 司, <u>藤原</u> 尚, Sn-ポル フィリンポリマーナノチューブおよび金 属ナノ粒子複合体の合成と機能, 第26回 基礎有機化学討論会, 2015/9/24-26, 愛 媛大学城北キャンパス(松山)
- 亀山元貴,<u>仲程</u>司,<u>藤原</u>尚,カチオン性キラルポリチオフェンナノチューブの不斉認識,第45回複素環化学討論会, 2015/11/19-21,早稲田大学国際会議場 (東京)
- 佐藤祥太郎, <u>仲程</u> 司, <u>藤原</u> 尚, 配位 結合部位を有するキラルポリマーナノチ ューブの合成と機能, 第45回複素環化学 討論, 2015/11/19-21, 早稲田大学国際会 議場(東京)
- 今村考希, 亀山元貴, <u>仲程</u> 司, 藤原 尚, 磁性・レドックス活性を有するポリ マーナノチューブを用いた物質の輸送と

放出,第 42 回有機典型元素化学討論会, 2015/12/3-5,名古屋大学野依記念学術交 流館(名古屋)

- 春藤勇大,<u>仲程</u>司,<u>藤原</u>尚,新規ポ リテルロフェンナノチューブの創製と特 性,第42回有機典型元素化学討論会, 2015/12/3-5,名古屋大学野依記念学術交 流館(名古屋)
- 13. 岡崎健太, <u>仲程</u> 司, <u>藤原</u> 尚, Se-N 超 原子価結合を利用した新規レドックス応 答性蛍光分子の開発, 第42回有機典型元 素化学討論会, 2015/12/3-5, 名古屋大学 野依記念学術交流館(名古屋)
- 14. 山中智博, <u>仲程</u> 司, <u>藤原</u> 尚, C2 キラ ルポリチオフェンナノチューブの合成と 機能, 第 42 回有機典型元素化学討論会, 2015/12/3-5, 名古屋大学野依記念学術交 流館(名古屋)

 <u>H. Fujihara</u>, <u>T. Nakahodo</u>, Chemical Science of pi-Electron System, Springer, 2015, 777.

〔産業財産権〕

○出願状況(計0件)

名称:

発明者: 権利者: 番舞: 出願年月日: 国内外の別:

○取得状況(計0件)

名称: 発明者: 権利者: 番号: 取得年月日: 国内外の別:

〔その他〕 ホームページ等

6.研究組織
 (1)研究代表者
 藤原 尚(FUJIHARA, Hisashi)
 近畿大学・理工学部・教授
 研究者番号: 30190101

(2)研究分担者
 仲程 司 (NAKAHODO, Tsukasa)
 近畿大学・理工学部・講師
 研究者番号: 10375371

(

(3)連携研究者

)

研究者番号:

[〔]図書〕(計1件)