文章编号:1006-9941(XXXX)XX-0001-10

# CL-20@PCHA复合粒子的制备及性能

文艺蒙,茆俊卿,马宋雨辰,狄 阳,刘 涛,刘 杰 (南京理工大学 国家超细粉体工程技术研究中心,江苏 南京 210094)

摘 要:多晶型六硝基六氮杂异伍兹烷(CL-20)在推进剂体系中因与添加剂接触或环境条件(温度或压力)改变,晶型易发生转变 形成混合晶型,导致推进剂结构损伤,性能降低。为阻止溶剂与CL-20的接触,抑制CL-20晶型转变,研究将基于己二胺(HMDA)与 邻苯二酚(CCh)氧化自聚合反应生成聚酚胺(PCHA)薄膜,采用水悬浮法在温和的条件下对CL-20炸药晶体进行表面修饰,通过扫 描电子显微镜(SEM)、傅里叶变换红外光谱仪(FT-IR)、拉曼光谱仪(RAMAN)、X射线衍射仪(XRD)、X射线光电子能谱仪(XPS)等对 表面改性颗粒的形貌结构、包覆物含量、热稳定性及其在乙二醇溶液中的稳定性进行研究。结果表明,HMDA与CCh在温和条件下 可对CL-20晶体表面进行修饰,并形成一层致密的PCHA包覆层;溶解称重法和高效液相色谱法(HPLC)测得PCHA包覆物含量约 为1%;PCHA包覆将晶型转变温度和热分解温度分别提升了16℃和7℃,通过Kissinger法计算不同升温速率下的热分解活化能*E*。 发现CL-20@PCHA的活化能较CL-20提高了约8 kJ·mol<sup>-1</sup>,热稳定性得到较大提升;XRD测试结果表明PCHA薄膜可以有效阻隔溶 剂与CL-20的接触,减缓CL-20在溶剂中的溶解速率,可有效抑制CL-20的晶型转变。

关键词:聚酚胺(PCHA);六硝基六氮杂异伍兹烷(CL-20);晶型转变;热稳定性
 中图分类号:TJ55;O62
 文献标志码:A

DOI:10.11943/CJEM2023200

1

### 0 引言

高能量密度材料(HEDM)是由高能量密度化合物 (HEDC)、氧化剂、可燃剂、黏结剂以及其他添加剂构 成的高能组合物,可用作各类武器的推进剂、发射药、 炸药及火工品药剂。目前最具有应用前景的HEDC是 1987年由美国首先合成的笼状结构六硝基六氮杂异 伍兹烷(CL-20)<sup>[1]</sup>。

CL-20含有六个桥氮原子且每个氮原子上都有连 有一个硝基,因为硝基的空间取向不同,结晶晶格的堆 积方式及晶胞内分子数不同,导致CL-20存在多种晶 型<sup>[1-2]</sup>。CL-20在常温常压下稳定存在 $\alpha$ -、 $\beta$ -、 $\gamma$ -及 $\varepsilon$ -4 种晶型,其中 $\varepsilon$ -CL-20的密度最大,约为2.04 g·cm<sup>-3</sup>, 热稳定性最好,感度也最低,在武器装备中应用最为广

收稿日期: 2023-09-14;修回日期: 2023-11-15

网络出版日期: 2024-01-25

**作者简介:**文艺蒙(1999-),女,硕士,主要从事含能材料方向研究。e-mail:Wenyimeng202106@163.com

通信联系人:刘杰(1987-),男,博士,副教授,主要从事固体推进 剂及含能材料方向研究。e-mail:jie\_liu\_njust@126.com 泛。ε-CL-20应用于推进剂体系中时,会因为与添加 剂接触或环境条件(温度或压力)的改变,发生晶型转 变而降低密度,使推进剂整个体系的体积膨胀并产生 裂纹,该缺陷裂纹可作为爆炸热点并敏化推进剂<sup>[3-6]</sup>。

虽然 $\varepsilon$ -CL-20的晶型转变也受温度、压力等其他 外界环境变化的诸多因素影响, 但 $\varepsilon$ -CL-20在实际应 用中所涉及的情况大多属于工艺助剂对其有一定的溶 解性,徐金江等<sup>[7]</sup>采用原位X-射线粉末衍射(原位 XRD)技术探究了几种添加剂在 HTPB 基黏结体系中 对CL-20的晶型转变的影响规律,发现HTPB和TDI等 一定程度上可以通过包覆 CL-20 进而对晶型转变产生 抑制作用,其他添加剂在高温环境中会对CL-20的溶 解-晶型转变有一定的促进作用。为探寻其晶型转变 机理,牛诗尧等<sup>[8]</sup>基于Ostwald和溶液介导相变机理 从热力学角度定性地解释了CL-20转晶的驱动力和方 向,同时结合分子动力学研究(MD)从分子运动角度 解释CL-20的转晶规律。Liang等<sup>[9]</sup>通过热相显微镜、 原位 XRD、MD 和 XRD 精修等手段提出  $\varepsilon$ -CL-20 晶型 到γ-晶型的晶型转变有3个阶段:第一阶段是在缺陷 处的随机形核;第二阶段是晶体生长;第三阶段是新成

**引用本文:**文艺蒙,茆俊卿,马宋雨辰,等. CL-20@PCHA复合粒子的制备及性能[J]. 含能材料, DOI:10.11943/CJEM2023200. WEN Yi-meng, MAO Jun-qing, MA Song-yu-chen, et al. Preparation and Properties of CL-20@PCHA Composite Particles[J]. *Chinese Journal of Energetic Materials* (*Hanneng Cailiao*), DOI:10.11943/CJEM2023200.

#### CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

核位点的形成,指出CL-20的固相转变与晶体中缺陷 含量有关<sup>[10]</sup>。

若 CL-20的晶型转变与晶体缺陷有关,则可以有 针对性地对其进行外部缺陷填充,对 CL-20表面进行 包覆改性<sup>[10]</sup>。杨学林等<sup>[11]</sup>采用聚多巴胺(PDA)生物 活性材料的氧化自聚合反应,对 CL-20和 FOX-7晶体 炸药进行改性,形成了很好的包覆层。类似的聚酚胺 薄膜(PCHA)也是基于仿生领域发展而来,PCHA易在 水溶液中沉积到大部分物体表面,生成耐用的纳米级 涂层,相较于 PDA 其制备条件更温和、成本更低、流程 更简单,后续易进行化学和物理改性。这种物质的发 现是因为 Lee 等<sup>[12]</sup>观察贻贝对几乎所有类型的无机和 有机表面有强烈附着力,通过后续研究发现贻贝足蛋 白质的氨基酸组成富含儿茶酚和胺基,这些基团与底 物形成强烈的共价和非共价相互作用黏附在物体表 面<sup>[13-14]</sup>,形成坚固广谱的黏附纳米层。

由于己二胺(HMDA)和邻苯二酚(CCh)在水溶 液中可以发生氧化自聚合形成PCHA薄膜<sup>[13-14]</sup>,为此, 研究采用PCHA对CL-20表面进行修饰改性,探究能 否通过晶体颗粒(CL-20@PCHA)表面的包覆层阻隔 CL-20与外界环境的接触,建造"绝缘体",减缓应用中 CL-20被溶剂溶解的速率,抑制缺陷处晶型转变的发 生以及晶型转变在CL-20表面的蔓延。研究同时采用 扫描电子显微镜(SEM)、傅里叶变换红外光谱(FTIR)、 X射线光电子能谱(XPS)、高效液相色谱(HPLC)等分 析了包覆前后CL-20表面性质变化及包覆物PCHA的 含量;根据TG-DSC的测试结果分析得到试样转晶峰 温和热分解峰温的变化情况,研究PCHA包覆对 CL-20炸药热稳定性的影响;选用乙二醇为溶剂,XRD 和光学显微镜为检测手段,探究PCHA对CL-20包覆 后,CL-20的晶型变化情况。

#### 1 实验部分

#### 1.1 试剂与仪器

试剂:CL-20原料为 *e* 晶型,辽宁庆阳特种化工有 限公司;邻苯二酚,己二胺,十二烷基磺酸钠,阿拉丁试 剂(上海)有限公司;乙二醇,麦克林试剂;去离子水。 所有试剂均为分析级,无需进一步纯化即可使用。

仪器:日本 Hitachi Regulus 8100 场发射扫描电 镜,测试电压 5 kV;美国 BRUKER 公司 Bruker-AXS D8 Advance 型 X 射线衍射仪(测试条件:扫描角度 2θ 的 范围从 5°到 50°,步长为 0.02°/0.1 s);美国 Thermo Scientific Nicolet iS20型傅立叶红外光谱仪;英国雷 尼绍 INVIA型显微共聚焦拉曼光谱仪;美国 Thermo Scientific K-Alpha X 射线光电子能谱仪;美国 TA Instruments SDT Q600型差热热重联用仪;日本 Olympus公司 BX53M型光学显微镜;日本岛津LC-20AB 高 效液相色谱仪 HPLC(测试条件<sup>[15]</sup>:色谱柱:InertSustain C18 5UM 250\*4.6 mm;流动相:甲醇-水 50/50 (V/V);流速:0.6 mL·min<sup>01</sup>;进样量:20 µL;柱温为 室温。)。

#### 1.2 实验过程

#### 1.2.1 CL-20@PCHA核壳结构复合材料的制备

将一定质量的CL-20加入烧瓶中并加入适量去离 子水,40℃恒温搅拌,加入分散剂(十二烷基苯磺酸 钠),搅拌10min,使之形成水浆液。加入质量相对于 CL-20质量的百分之五的邻苯二酚,待邻苯二酚溶解 后,加入等量的己二胺,500rpm搅拌6h。将得到的 水浆液抽滤,并用蒸馏水多次洗涤样品。在50℃水浴 烘箱中干燥得到固体样品。CL-20@PCHA复合材料 制备流程图如图1所示。

### 1.2.2 包覆物 PCHA 含量的表征

称量质量为  $m_1$ 的 CL-20@PCHA,将其完全溶解 于 5 mL的乙酸乙酯中得溶液 A,准备一张滤纸放于烘 箱中(50 ℃,6 h)烘干称量得质量  $m_2$ ,将溶液 A进行抽 滤,PCHA 则粘附于滤纸上,取出滤纸烘干(60 ℃, 6 h),得质量  $m_3$ ,由公式(1)计算出包覆物 PCHA含量 为ω,上述步骤重复三次计算出平均值 $\bar{\omega}$ 。

 $\omega = \frac{m_3 - m_2}{m} \times 100\%$ (1)

## 1.2.3 CL-20@PCHA 复合粒子中 CL-20 含量的 HPLC 检测

准确称取质量  $m_1$ (0.0754 g)的 CL-20,采用乙腈 作为溶剂,定容至100 mL的容量瓶中,配制浓度为  $C_1$ 的 CL-20 标准溶液 A;准确称取质量为  $m_2$ 的 CL-20@PCHA(0.0781 g),同样采用乙腈作为溶剂,定 容至100 mL的容量瓶中,得到溶液 B;取溶液 A、B 各 0.5 mL,进样量为1  $\mu$ L,按已设定的色谱条件进行 HPLC分析,得到溶液 A 与溶液 B 的峰面积,利用峰面 积与质量浓度成正比的关系计算 CL-20@PCHA 复合 粒子中 CL-20 的含量  $C_{CL-20}$ 。

#### 1.2.4 CL-20@PCHA复合粒子的热性能表征

测试采用美国 TA 公司的 SDT Q600 型热重分析-示差扫描量热(TG-DSC)同步分析仪。测试样品量约 1.0 mg,气氛为氮气,气体流速为 40 mL·min<sup>-1</sup>,采



图1 CL-20@PCHA 复合材料的制备示意图

Fig.1 Schematic description of the fabrication of the CL-20@PCHA composite

用氧化铝坩埚,以 10 ℃·min<sup>-1</sup>的升温速率升温,温度 范围是 50~500 ℃。复合粒子的热反应动力学分析测 试条件为在流速为 40 mL·min<sup>-1</sup>的氮气气氛下,以升 温速率( $\beta$ )分别为 1,2,4 ℃·min<sup>-1</sup>和 8 ℃·min<sup>-1</sup>,温度 范围是 50~500 ℃。

### 1.2.5 CL-20@PCHA复合材料的稳定性测试

将 300 mg CL-20 和 CL-20@PCHA 分别均匀混合 于 15 g乙二醇中,放入 50 ℃的水浴烘箱,每日取样进 行观测,取样时必须让底部固体在乙二醇溶液中均匀 分散,通过光学显微镜检测晶体形貌随时间的动态变 化,待原料 CL-20 基本转晶完成,洗出固体进行 XRD 测试。

#### 2 结果与讨论

### 2.1 形貌表征

实验采用SEM对样品进行了形貌表征。原料CL-20 的形貌如图 2a、2b所示,复合粒子 CL-20@PCHA 的形 貌如图 2c和 2d所示。图 2a可以看出原料 CL-20 的大 致形貌为典型的纺锤型 *e*-CL-20 晶体,其单颗晶体表 面形态如图 2b所示,可以看出 CL-20 晶体表面比较光



图 2 CL-20 原料及 CL-20@PCHA 样品表面的扫描电镜图 Fig. 2 The SEM images of raw CL-20 and surfaces of CL-20@PCHA samples

滑,颗粒棱角明显可见;CL-20@PCHA复合粒子的形貌如图2c所示,改性后的粒径和形貌均未发生明显变化,且CL-20@PCHA单颗晶体间未出现团聚和粘连的现象,图2d为复合粒子表面膜状组织的形貌图,可以

看出 PCHA 在 CL-20 表面成功聚合,复合粒子相对于 原料 CL-20 其表面粗糙度有所增加, PCHA 包覆较为 致密<sup>[16]</sup>。

原料 CL-20 与 CL-20@PCHA 的 Raman 谱图 和 FTIR 谱图如图 3 所示。图 3a 为 Raman 谱图,从图 3a 中可以看出 PCHA@CL-20 复合粒子峰形及峰位置与 原料CL-20基本一致,但其整体趋势变为斜向上的无 定形峰,这可能归因于表面包覆物 PCHA 的影响: 图 3b 为 FTIR 谱图, 原料 CL-20 的红外吸收曲线与复合 粒子 CL-20@PCHA 的红外吸收曲线近似相同,复合粒 子CL-20@PCHA在3035 cm<sup>-1</sup>处的振动吸收峰是由于 CL-20结构中次甲基(-CH)基团的伸缩振动所引起 的,在3252 cm<sup>-1</sup>出现一OH伸缩振动峰,1463 cm<sup>-1</sup>出 现苯环 C=C 伸缩振动峰,1353 cm<sup>-1</sup>和1656 cm<sup>-1</sup>处 分别出现-NH弯曲振动和C-N弯曲振动峰,以上特 征峰的存在表明 CCh 与 HMDA 在 CL-20 表面自聚合 成功<sup>[13-16]</sup>。图 3a 的 Raman 谱图所产生的峰值, 237~ 397 cm<sup>-1</sup>的峰值是由于 $\varepsilon$ -CL-20分子的笼环拉伸振动 引起的;557~678 cm<sup>-1</sup>中,这一系列峰值是由 N−N 的 拉伸振动引起的;773~871 cm<sup>-1</sup>归因于O-N-O的



**图 3** CL-20和CL-20@PCHA的傅里叶变换红外光谱和拉曼光 谱



剪刀弯曲振动和环拉伸振动;921~1162 cm<sup>-1</sup>中,一系 列峰值对应于五元环拉伸振动;1250~1400 cm<sup>-1</sup>峰值 也归因于O—N—O对称的拉伸振动,1550~1650 cm<sup>-1</sup> 的峰值是由于O—N—O的反对称拉伸振动引起的, 这些典型峰值表明 CL-20 为 ε 晶型<sup>[16-17]</sup>;图 3b 中 CL-20@PCHA 在 1608、1590 cm<sup>-1</sup>和 1568 cm<sup>-1</sup>出现 ε-CL-20 的特征吸收峰。HMDA 与 CCh 成功在 CL-20 表面发生自聚合并未对原料的 CL-20 晶型产生影响。 改性后样品的—NNO<sub>2</sub>基团的非对称伸缩振动吸收峰 没有发生红移,未形成氢键,表明 PCHA 与 CL-20之间 仅为物理复合,其可推测 PCHA 黏附在 CL-20表面是 因为静电相互作用和范德华力<sup>[18-22]</sup>。

为了对包覆在 CL-20 表面的 PCHA 进行含量分析,并进一步研究样品的表面元素组成,采用 XPS 对 CL-20、PCHA 以及 CL-20@PCHA 进行测试,结果如 图 4 所示。从单独制备的 PCHA 的分峰拟合的谱图可 以看出,N1s 谱图 399.28 eV、398.39 eV 的信号峰对 应于 PCHA 中的 C—NH—C和 C=C—N键,这表明邻 苯二酚与己二胺发生了自聚合且被氧化为多醌聚合物 PCHA<sup>[14]</sup>。从图 4 中的 XPS 总 谱 图 可 以看 出 CL-20@PCHA 较 CL-20 表面的 N/C 比略有降低,说明 PCHA 在 CL-20 表面形成了包覆层,且 CL-20@PCHA 的 N1s 和 O1s 的分峰 拟合谱图中的新峰均来源于 PCHA,只是各峰面积发生了变化,N1s 谱图中的 一NO<sub>2</sub>基团的峰明显减弱,这表明包覆层对晶体具有 较好的包覆度,此薄膜结构有利于减少晶体的 暴露<sup>[23]</sup>。

为探究 PCHA 壳层的含量占比情况,采用溶解称 重法和HPLC检测两种测试方法进行研究。通过溶解 称重法可以得出,当包覆剂的投入比为CL-20质量的 5%时,根据1.2.2的实验步骤得到数据烘干后的空白 滤纸质量 m\_:CL-20@PCHA 复合粒子中的 CL-20 全部 溶于乙酸乙酯后,过滤,黏附空壳PCHA的空白滤纸质 量 $m_{1}$ ,溶于乙酸乙酯的CL-20@PCHA的总质量为 $m_{1}$ , 则可计算出空壳 PCHA 的平均含量 $\bar{\omega}$ 为 0.9855%。 HPLC测试结果如表1所示,因为峰面积和质量浓度成 正比<sup>[15]</sup>,经过计算得知CL-20@PCHA复合粒子中 CL-20的质量浓度为0.7725 mg·mL<sup>-1</sup>,实验1.2.3 中称 取的CL-20@PCHA复合粒子的质量为0.0781g,通过 计算得到 CL-20 的占比为 98.91%, 则壳层 PCHA 的占 比为1.09%,与称重法所计算的PCHA含量的结果相 差不大,两种测试方法均表明PCHA的包覆量在1% 左右。



图 4 CL-20、PCHA和CL-20@PCHA的XPS光谱 Fig.4 XPS spectra of CL-20, PCHA, and CL-20@PCHA

Tab	le	1	The	content	of	CL-20	in	the	CL-20@	PCHA	sample
-----	----	---	-----	---------	----	-------	----	-----	--------	------	--------

<i>s</i> ample	retention time /min	area ∕(mAU∙min)	$C_{\text{CL-20}}$ / mg·mL <sup>-1</sup>
CL-20	2.885	22430131	0.7540
CL-20@PCHA	3.277	22980658	0.7725

Note:  $C_{CL-20}$  is the mass concentration of CL-20.

#### 2.2 稳定性测试

研究对 CL-20 和 CL-20@PCHA 热性能进行了测 试,结果如图 5 所示。图 5d为 CL-20 和 CL-20@PCHA 在升温速率为 10 ℃ ·min<sup>-1</sup>时的 DSC 曲线,以及 100 ℃到 200 ℃之间的 DSC 曲线的放大图,由图 5d可 以看出,CL-20 有一个吸热峰和一个放热峰分别为 167.58 ℃和 242.58 ℃,这分别是 CL-20 由  $\varepsilon$  到  $\gamma$  的晶 型转变和 CL-20 的热分解引起的<sup>[24]</sup>。与原料 CL-20 相 比复合粒子 CL-20@PCHA 从  $\varepsilon$  到  $\gamma$  晶型转变温度提高 了约 16 ℃,证明 PCHA 壳层对于由温度引起的晶型转 变也具有抑制作用,原料 CL-20 比 CL-20@PCHA 样品 热分解温度提高了约 7 ℃,表明 PCHA 包覆后具有提 升炸药的热稳定性的作用。这是因为 PCHA 在 CL-20 表面形成完整致密的涂层,有效抑制了CL-20的热分 解和晶型转变,一定程度上提高了CL-20的热稳定性。 PCHA增强晶体稳定性的机理可以归结为它与CL-20 之间的相互作用,对晶体有一定的限制作用,这种效果 可以延迟应力释放、保护晶体免于破裂和防止暴露新 的自由表面。

不同升温速率下的 CL-20 和 CL-20@PCHA 的热 分解峰值温度如图 5a 和 5b 所示,采用 Kissinger 法<sup>[25]</sup> 计算不同升温速率下的热分解活化能 *E*<sub>a</sub>,计算公式 如下

$$\ln\left(\frac{\beta}{T_{\rm p}^2}\right) = -\frac{E_{\rm a}}{RT_{\rm p}} + \ln\left(\frac{AR}{E_{\rm a}}\right)$$

式中, $\beta$ 为升温速率,K·min<sup>-1</sup>; $T_p$ 为升温速率为 $\beta$ 时炸药的分解峰温度,K;A是指前因子,min<sup>-1</sup>;R为气体常数,8.314 J·mol<sup>-1</sup>·K<sup>-1</sup>,; $E_a$ 为表观活化能,kJ·mol<sup>-1</sup>。

在氮气环境下以不同的升温速率β下测得的分解 峰峰值温度 T<sub>p</sub>,以ln(β/T<sub>p</sub><sup>2</sup>)对1/T<sub>p</sub>作图,得到拟合线如 图 5c 所示,通过该直线的斜率计算出活化能 E<sub>a</sub>。表 2 为高温分解下的线性拟合方程与样品的表观活化能计 算结果,线性相关系数均大于0.99,表明拟合结果可



图 5 CL-20 和 CL-20@PCHA 的 DSC 曲线(a,b,d);表观活化能计算示意图(c)

Fig.5 DSC curves of CL-20 and CL-20@PCHA (a,b,d); Diagram of calculation of apparent activation energy (c)

表 2 CL-20与CL-20@PCHA 热分解时的表观活化能计算结果 Table 2 Calculation results of apparent activation energies during the thermal decomposition of CL-20 and CL-20@PCHA

<i>S</i> ample	fitted results	$R^2$	E <sub>a</sub> ∕kJ∙mol <sup>-1</sup>
CL-20	y=32.38-22048.75x	0.9944	183.31
CL-20@PCHA	<i>y</i> =34.3445-23047.6572 <i>x</i>	0.9960	191.62

Note:  $E_a$ - Activation energy.

信。从结果可以看出在 T<sub>p</sub>处改性复合粒子活化能更高,比原料 CL-20 提高了约8 kJ·mol<sup>-1</sup>,推测是因为 PCHA 在此转变过程中影响了晶体的热量传输,抑制 了 ε→γ 的晶型转变。从晶体的成核和生长机理分析, 是由于晶体缺陷处的晶格和分子不是按周期有序排列 的,存在部分无序的状态,会使此处晶体的能量偏高, 有较大的表面能,在外界刺激下(如受热时)就能首先 发生分子结构重排,而 PCHA 薄膜包覆于 CL-20 晶体 表面时,会影响缺陷处的表面能,提高晶型转变活化能 垒,从而抑制晶型转变<sup>[23]</sup>。

为了分析 CL-20@PCHA 在溶剂中的稳定性,选用 乙二醇作为溶剂,采用 XRD 和光学显微镜测试 CL-20

与复合粒子 CL-20@PCHA 在乙二醇体系中的晶型变 化情况,结果如图6所示。由于CL-20在乙二醇溶液 中的溶解度不大,因此溶解-重结晶这一过程比较缓 慢,所以每日取样观察晶体形貌变化,在第三天(72 h) CL-20的晶体形貌出现了明显变化(图 6a), CL-20在 乙二醇体系中发生了溶解-重结晶的过程,粒径变小, 形貌由纺锤形变为片状的平行四边形,此为α-CL-20 晶型的特征形貌<sup>[2]</sup>。图 6c 为同一时刻(72 h)乙二醇 体系中的复合粒子 CL-20@PCHA 的晶体形貌随时间 的变化情况,可以看出CL-20@PCHA并未出现大面积 的溶解现象,与CL-20相比有黄色膜状物在晶体表 面,未出现片状CL-20晶粒。由于原料CL-20存在较 多晶粒未发生转晶,则继续贮存,并依旧每日取样观 察,原料CL-20在乙二醇体系中出现越来越多片状晶 粒,直至第七天(168 h),图 6b 所示,出现了较多的 粒径较大的块状晶体,并出现了大面积的小晶粒,形 貌为纺锤形的原料 CL-20 的晶体数量屈指可数。这 一动态变化过程,可以通过光学显微镜对CL-20的形 貌观测得到:乙二醇体系中刚开始的一颗颗的纺锤 形 CL-20 晶体在溶液中慢慢溶解,重结晶析出规整片



图 6 乙二醇体系中 CL-20和 CL-20@PCHA 光学显微镜图 Fig.6 Optical microscope images of CL-20 and CL-20@PCHA in ethylene glycol system

状的小晶粒,最后形成粒径较大的块状晶体以及大量的晶核。与其对应的CL-20@PCHA在168h后在乙二醇体系中晶体形貌如图6d所示,与原料CL-20在乙二醇溶液中出现转晶的过程一致,开始析出规整的平行四边形片状晶体,但是CL-20@PCHA在乙二醇体系中的规整片状晶体的出现时间比原料CL-20出现的时间更晚,其可以证明经过表面修饰后的CL-20@PCHA复合粒子溶解变缓慢了,PCHA薄膜对乙二醇起到了阻隔作用,有效抑制了溶剂对CL-20的晶型转变的影响。

图 7 为原料 CL-20、CL-20@PCHA,以及 7 日后乙 二 醇 溶 液 中 发 生 晶 型 转 变 后 的 CL-20 和 CL-20@PCHA的 XRD 谱图,原料 CL-20的主要特征衍 射峰 2θ值分别为 12.58°、13.83°、25.79°和 30.31°,分 别 对 应 于 CL-20 的(1 1 -1)、(2 0 0)、(0 2 2)和 (2 0 -3)晶面<sup>[16-24]</sup>,原料 CL-20 的测试衍射峰与 CL-20@PCHA 主要特征衍射峰基本重合,说明 CL-20@PCHA 方 ε-晶型。由 CL-20 在乙二醇溶液中 发生转晶后的 XRD测试结果可以看出其特征峰与原 料 CL-20 相比有明显变化,最强峰出现在 2θ值为 15.075°附近,对应α-CL-20的(0 4 4)晶面,同时在 2θ 值为 13.761°与 28.72°附近也出现了较强峰,其在 α-CL-20标准卡中也可以找到与之对应的 2θ值,分别 为 13.448°与 28.879°,其对应α-CL-20的(0 2 0)和 (1 4 1)晶面。可以判定 CL-20在乙二醇溶液中发生



图 7 乙二醇体系中CL-20和原料CL-20的XRD图 Fig.7 XRD patterns of raw CL-20 and CL-20 in ethylene glycol system

了晶型转变,其晶型可能为α-CL-20,且在乙二醇溶液 中α-CL-20的(044)、(020)和(141)晶面生长速率 最快。图7中复合粒子CL-20@PCHA的ε-晶型特征 衍射峰9.85°和13.83°处的峰强明显减弱,在2θ值为 15.075°附近出现α-晶型特征衍射峰的一个小峰,证明 CL-20@PCHA复合粒子出现了部分晶型转变,但是大 部分的CL-20@PCHA仍为ε-晶型,因为12.58°和 12.81°这两处特征峰峰强仍是最强的,证明ε-CL-20 晶型含量占比较大。XRD测试结果表明PCHA虽然 不能完全抑制CL-20在溶剂中的溶解,但是一定程度 上阻隔了溶剂与CL-20的接触,有效抑制了CL-20的 溶解与晶型转变。

### 3 结论

(1)通过邻苯二酚和己二胺在水溶液中的氧化自 聚合反应,在温和条件下采用水悬浮法将PCHA均匀 包覆在CL-20晶体表面,SEM、XPS、FT-IR和Raman分 析发现PCHA形成了比较致密的包覆层,且为物理复 合,CL-20@PCHA仍为*s*晶型。

(2)CL-20@PCHA复合粒子的晶型转变温度和热分解温度分别提高了16℃和7℃,活化能 *E*<sub>a</sub>较CL-20 提高了约8 kJ·mol<sup>-1</sup>,热稳定性得到提升。

(3)复合粒子 CL-20@PCHA 较原料 CL-20 在乙二

醇中的溶解速率明显减慢,当原料 CL-20 在乙二醇溶 液中完全转晶后,复合粒子 CL-20@PCHA 仍有较强的 ε-晶型特征峰,PCHA 包覆一定程度上填充了外部缺陷,阻隔了溶剂乙二醇对 CL-20 的作用,抑制了晶型 转变。

#### 参考文献:

- [1] 欧育湘,刘进全.高能量密度化合物[M].北京:国防工业出版 社,2005.
  - OU Yu-xiang, LIU Jin-quan. High Energy Density Compound [M]. Beijing: National Defence Industry Press, 2005.
- [2] 徐金江. CL-20重结晶过程中的晶型转变研究[D]. 中国工程物 理研究院, 2012.
   XU jin-jiang. Study on the crystal transformation in the recrystallization process of CL-20[D]. Mianyang: China Academy of Engineering Physics, 2012.
- [3] FOLTZ F M, COON L C, GARCIA F, et al. The thermal stability of the polymorphs of hexanetrohexaazaisowurtzitane, Part I
  [J]. Propellants, Explosives, Pyrotechnics, 1994, 19 (1): 19-25.
- [4] 牛诗尧,高红旭,曲文刚,等.ε-CL-20转晶抑制技术研究进展
  [J].固体火箭技术,2018,41(1):35-40.
  NIU Shi-yao, GAO Hong-xu, QU Wen-gang, et al. Research progress of ε-CL-20 crystal conversion inhibition technology
  [J]. Journal of Solid Rocket Technology, 2018,41(1):35-40.
- [5] 徐金江, 蒲柳, 刘渝, 等. HTPB 基粘结体系中 ε-CL-20的晶型 转变规律[J]. 含能材料, 2015, 23(2): 113-119.
  XU Jin-jiang, PU liu, LIU Yu, et al. The crystal transformation of ε-CL-20 in HTPB-based adhesive system[J]. *Journal of Energetic Materials*, 2015, 23(2): 113-119.
- [6] WANG Y, WEN J, YANG J, et al. Investigations on the thermal response of a solid rocket motor with complex charge structure using CL-20/GAP propellant[J]. *Case Studies in Thermal Engineering*, 2022, 37: 102257.
- [7] 徐金江,刘渝,张浩斌,等.添加剂对HNIW热诱导晶型转变的 影响规律及作用机制[J].含能材料,2018,26(8):645-652.
  XU Jin-jiang, LIU Yu, ZHANG Hao-bin, et al. Effect of additives on HNIW thermally induced crystal transformation and its mechanism [J]. *Journal of Energetic Materials*, 2018, 26 (8): 645-652.
- [8] 牛诗尧,高红旭,曲文刚,等. CL-20 晶型转变行为及转晶机理研究进展[J].火炸药学报,2017,40(5):1-7.
  NIU Shi-yao, GAO Hong-xu, QU Wen-gang, et al. Research progress on crystal transformation behavior and mechanism of CL-20[J]. *Journal of Explosives & Propellants*, 2017, 40(5):1-7.
- [9] LIANG W, WANG J, LIU H, et al. Thermally induced polymorphic transformation of Hexanitrohexaazaisowurtzitane (CL-20)[J]. Powder Technology, 2022, 395: 732–742.
- [10] 焦清介, 欧亚鹏. CL-20应用中抑制晶变和降低感度问题的思考
  [J]. 含能材料, 2021, 29(4): 269-271.
  JIAO Qing-jie, OU Ya-peng. Consideration on the problem of inhibiting crystallography and reducing sensitivity in application of CL-20[J]. *Journal of Energetic Materials*, 2021, 29(4): 269-271.
- [11] 杨学林,曾诚成,巩飞艳,等.聚多巴胺改性的CL-20和FOX-7

炸药力学性能及热稳定性[J]. 含能材料, 2021, 29(11): 1049-1060.

YANG Xue-lin, ZENG Cheng-cheng, GONG Fei-yan, et al. Mechanical properties and thermal stability of CL-20 and FOX-7 explosives modified with polydopamine [J]. *Journal of Energetic Materials*, 2021, 29(11): 1049–1060.

- [12] LEE H, DELLATORE M S, MILLER M W, et al. Mussel-inspired surface chemistry for multifunctional coatings [J]. Science, 2007, 318(5849): 426-430.
- [13] YU J, WEI W, DANNER E, et al. Mussel protein adhesion depends on interprotein thiol-mediated redox modulation. Nat Chem Biol, 2011, 7(9): 588-590.
- [14] BARCLAY T G, HEGAB H M, CLARKE S R, et al. Versatile Surface Modification Using Polydopamine and Related Polycatecholamines: Chemistry, Structure, and Applications [J]. Advanced Materials Interfaces, 2017, 4(19): 1601192.
- [15] 刘永刚,陈曙东,罗顺火.多组分炸药混合物中CL-20的高效液 相色谱测定[J].化学研究与应用,2000,(4):446-448
   LIU Yong-gang, CHEN Shu-dong, LUO Shun-huo. Determination of CL-20 in multi-component explosive mixture by high performance liquid chromatography [J]. Chemical Research and Application, 2000, (4): 446-448.
- [16] ZHANG H, JIAO Q, ZHAO W, et al. Enhanced Crystal Stabilities of ε-CL-20 via Core-Shell Structured Energetic Composites
   [J]. Applied Sciences, 2020, 10(8): 2663.
- [18] SI S. GAO T, WANG J, et al. Mussel inspired polymerized P (TA-TETA) for facile functionalization of carbon nanotube[J].
   Applied Surface Science, 2018, 433: 94–100.
- [19] ZHAO Z, CHANG H, WANG R, et al. Activity origin and catalyst design principles for electrocatalytic oxygen evolution on layered transition metal oxide with halogen doping [J]. Small Structures, 2021, 2(9).
- [20] ZHANG Q. YANG Q, PHANLAVONG P, et al. Highly efficient lead(II) sequestration using size-controllable polydopamine microspheres with superior application capability and rapid capture [J]. ACS Sustainable Chemistry & Engineering. 2017, 5(5): 4161-4170.
- [21] KOHRI M, SHINODA Y, KOHMA H, et al. Facile synthesis of free-standing polymer brush films based on a colorless polydopamine thin layer[J]. *Macromolecular rapid communications*. 2013, 34(15): 1220–1224.
- [22] 刘燕,安崇伟,罗进,等.纳米六硝基六氮杂异伍兹烷与三氨基 三硝基苯含能复合物的制备及性能研究[J]. 兵工学报,2020, 41(1):49-55.

LIU Yan, AN Cong-wei, LUO J, et al. Preparation and properties of nano-hexanitrohexaazaisowurtzitane and triamino-trinitrobenzene energetic complexes [J]. *Defence Technology*, 2020, 41(1): 49–55.

- [23] XU W, LI Y, YAN T, et al. Reduced sensitivity and enhanced thermal stability of ultrafine-CL-20/PDA/Estane5703 composites with double coating structure[J]. *Journal of Energetic Materials*, 2022, 1–17.
- [24] LV J, WU Q, ZHOU Z, et al. Bionic functional layer strategy to construct synergistic effect-based high-safety CL-20@PDA@GO core-shell-shell structural composites [J]. Journal of Alloys and Compounds, 2022, 924: 166494.
- [25] KISSINGER H E. Reaction kinetics in differential thermal analysis[J]. *Analytical Chemistry*, 1957, 29(11): 1702–1706.

Chinese Journal of Energetic Materials, Vol.XX, No.XX, XXXX (1-10)

#### Preparation and Properties of CL-20@PCHA Composite Particles

#### WEN Yi-meng, MAO Jun-qing, MA Song-yu-chen, DI Yang, LIU Tao, LIU Jie

(National Special Superfine Powder Engineering Technology Research Center of China, Nanjing University of Science and Technology, Nanjing 210094, China)

Abstract: Due to contacts with additives or changes of environmental conditions (temperature or pressure), the polymorphism hexanitrohexaazaisowurtzitane (CL-20) is easy to transform into mixed crystal form in propellant system, which leads to structural damage and performance degradation of the propellant. In order to hinder the contact between the solvent and CL-20, then inhibit the crystal transformation of CL-20, the polyphenol amine (PCHA) film was prepared based on the oxidative self-polymerization of hexamethylenediamine (HMDA) and catechol (CCh). The surface of CL-20 crystal was modified by water suspension method under mild conditions. The scanning electron microscopy (SEM), Fourier transform infrared spectroscopy (FTIR), Raman spectroscopy (RAMAN), X-ray diffraction (XRD) and X-ray photoelectron spectroscopy (XPS) were used to study the morphology, coating content, thermal properties, and stability in ethylene glycol solution for the composite particles. The results show that HMDA and CCh can modify the surface of CL-20 crystal under mild conditions and form a dense PCHA coating layer. The content of PCHA is about 1% measured by dissolution weighing method and high performance liquid chromatography (HPLC). The PCHA coating layer increases the crystal transition and thermal decomposition temperature by 16 °C and 7  $^{\circ}$  c, respectively. The thermal decomposition activation energy *E*, at different heating rates was calculated by Kissinger method. The activation energy of CL-20@PCHA is about 8 kJ·mol<sup>-1</sup> higher than that of CL-20, and the thermal stability is greatly improved. The XRD test results indicate that the PCHA film can effectively prevent the contact between the solvent and CL-20, slow down the dissolution rate of CL-20 in the solvent, and effectively inhibit the crystal transformation of CL-20. Key words: polyphenol amine (PCHA); hexanitrohexaazaisowurtzitane (CL-20); crystal transformation; thermal stability

CLC number: TJ55;O62

Document code: A

DOI: 10.11943/CJEM2023200

图文摘要:



The self-polymerization of HMDA and catechol (CCh) on the surface of CL-20 under mild conditions was adopted by water suspension method to form a thin film-PCHA.