

## Transferencia de energía en NP de polímeros conjugados:

#### modelado y contraste con datos experimentales.

Rodrigo A. Ponzio<sup>1.2.\*</sup>, Franco N. Bellomo<sup>1.†</sup>, Lucas E. Bellomo<sup>1.‡</sup>, Daniel A. Bellomo<sup>3</sup>, Rodrigo E. Palacios<sup>2</sup>

CONICET Ministerio de CIENCIA Y TECNOLOGÍA

1. Dpto. de Física, FCEFQyN, UNRC 2. Dpto. de Química, FCEFQyN, UNRC 3. UTI, UNRC \*rponzio@exa.unrc.edu.ar †fnbellomo@protonmail.com ‡lbellomo@protonmail.com

Poster N°24

#### 1. Introducción

Los polímeros conjugados son macromoléculas compuestas por monómeros que presentan enlaces simples y múltiples alternados. Dentro de la cadena existen segmentos (cromóforos) de longitud variable en donde los electrones se encuentran deslocalizados. Debido a la heterogeneidad estructural de estos materiales, los procesos de transferencia de energía (TE) entre cromóforos y dopantes son altamente complejos. El mejor entendimiento de estos procesos es de importancia para el desarrollo de dispositivos orgánicos-electrónicos<sup>1</sup>. En este trabajo se presentan simulaciones de Monte Carlo realizadas con TEN (Trasnferencia de Energía en NanoParticulas) y su validación con datos experimentales<sup>2</sup>. TEN es sofware libre disponible en github<sup>3</sup> implementado en python, desarollado por el Laboratorio de Microscopia Óptica

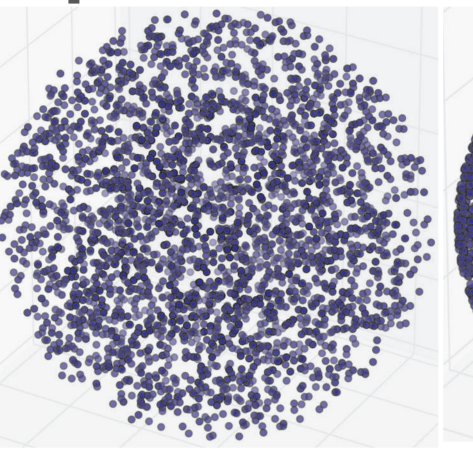
Avanzada de la UNRC. Las librerías utilizadas son Numpy<sup>4</sup>, Matplotlib<sup>5</sup> y MPI4py<sup>6</sup>, con este última paralelizandolo para poder correr en el cluster.

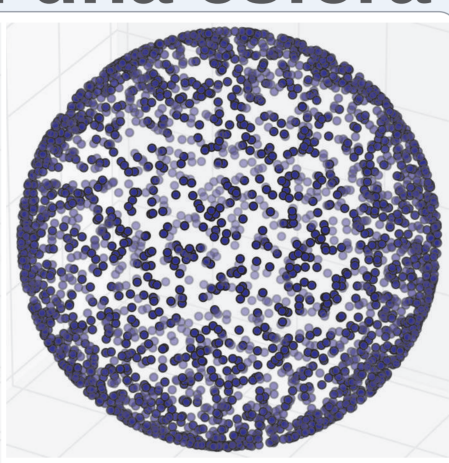
#### 2. Algoritmo de generación de puntos en una esfera

El modelo se basa en la generación de dopantes y excitones de forma uniforme sobre el volumen (Fig. 1) o la superficie (Fig. 2) de una 🎎 NP mediante:

 $\frac{1}{\sqrt{X_1^2 + X_2^2 + X_1^2}} (X_1, X_2, X_3)$ 

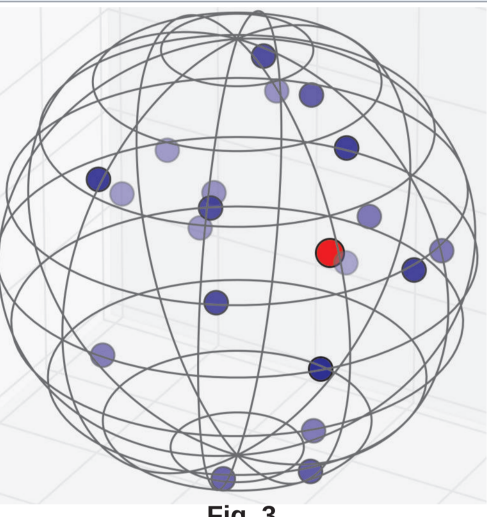
Siendo R el radio de la NP y U una variable aleatoria (v.a.) uniforme en (0, 1) para la generación volumétrica o 1 para el caso superficial. X1, X2, X3 son v.a.i. normales.





Puntos distribuidos en la superficie.

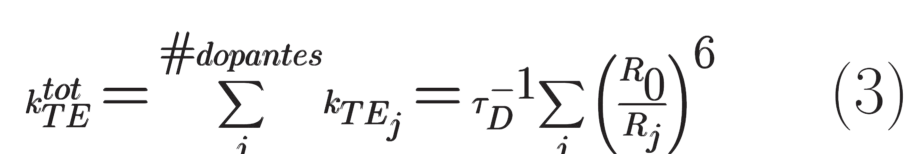
#### 3. Modelado de Transferencia de Energía

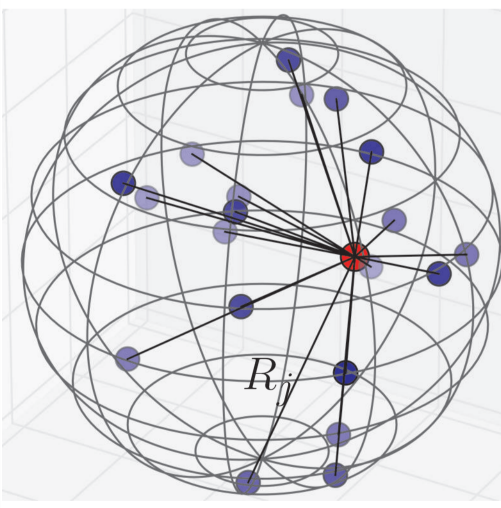


Generación de dopantes y excitón en la NP

1- Se generan X dopantes en la NP, donde X viene dado por la densidad de dopaje de la NP. El excitón se genera con la misma probabilidad en cualquier punto de la NP debido a que la longitud de penetración de la luz de excitación es mucho más grande que el diámetro de la NP, por lo que la intensidad del haz de luz se puede asumir constante en todo su volumen (Fig. 3). 2- Se calcula la probabilidad de transferencia del excitón a cualquier dopante (Eq. 2) asumiendo un mecanismo de TE de tipo Förster (Eq. 3) que depende de la distancia a cada uno de estos (Fig. 4) de la forma:

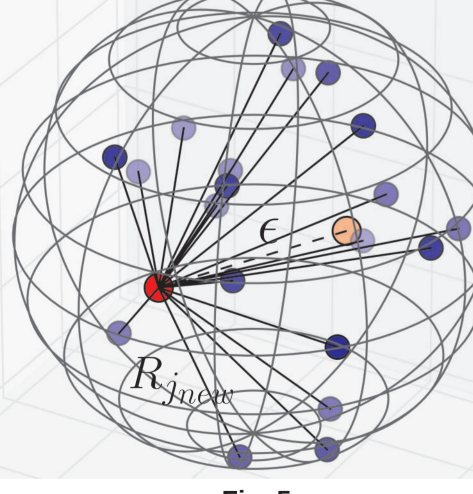
 $P_{TE} = 1 - e^{-k_{TE}^{tot} \Delta t}$ 





Distancia del excitón a los dopantes.

Donde el tiempo de un paso de la caminata aleatoria ( $\Delta t$ ) se define como , siendo  $\tau_D$  el tiempo de vida media del excitón (en ausencia de dopantes) y N el número de pasos promedios realizados por excitón antes de decaer (en ausencia de dopantes). A su vez la distancia asociada a un paso de la caminata aleatoria ( $\epsilon$ ) se define como donde  $L_D$  es la distancia recorrida promedio por el excitón antes de decaer (en ausencia de dopantes). Simultaneamente, se calcula la probabilidad de que el excitón decaiga (en ausencia de dopantes) como:



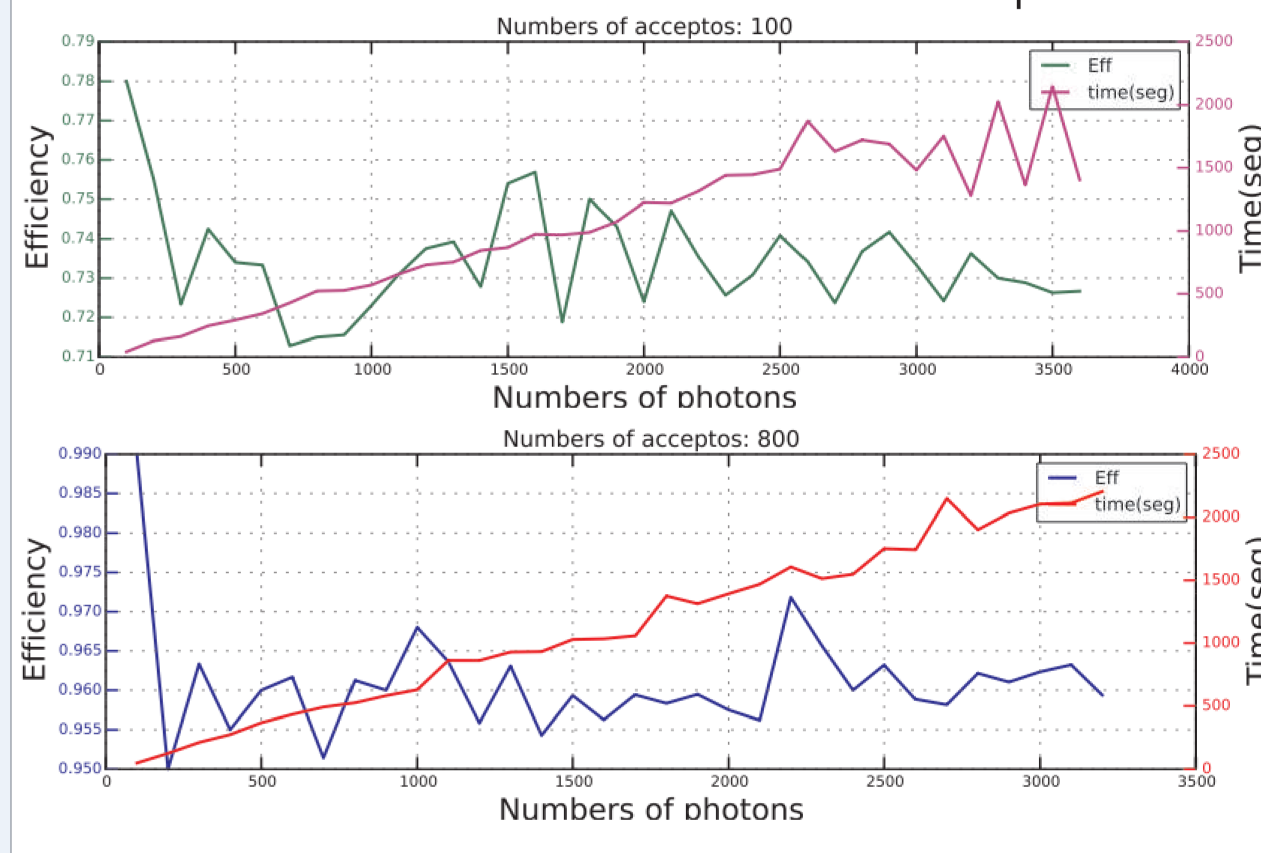
Paso aleatorio del excitón.

- 3- Se generan números aleatorios que se comparan con las probabilidades de los dos procesos para determinar si el excitón ha experimentado un decaimiento o se a transferido a un dopante, terminando la trayectoria. De no ser así, el excitón realiza un paso aleatorio (Fig. 5) hacia una dirección definida mediante la ecuación 1 con  $R = \epsilon$  y U = 1.
- 4- Se reitera del paso 2 al 4 hasta que el excitón, eventualmente, terminara decayendo naturalmente o TE a un dopante.

#### 4. Eficiencia de Desactivación

las simulaciones con comparar experimentales se calcula la eficiencia de desactivación  $Q = M_{ET}/M_{TOT}$  donde  $M_{ET}$  es el numero de trayectorias que terminan en TE hacia los dopantes y  $\,M_{TOT}\,$  es el numero de trayectorias totales.

Para obtener resultados estadísticamente robustos, el proceso descripto en la sección anterior se repite un gran número de veces  $M_{TOT}$ . En los siguientres gráficos observamos la convergencia de Q para dos valores extremos de la cantidad de dopantes X.



De los dos gráficos anteriores, pordemos concluir que realizando  $M_{TOT}$  >3000 bombardeos, nos aseguramos la convergencia de la eficiencia de desactivación Q.

# 5.Resultados Dopado con Perileno Experimental Dopado con Cumarina Dopado con TTP Cantidad de Dopantes Fig. 8 Eficiencia de desactivación ajustada con $L_D=8 \mathrm{nm}~\mathrm{y}=0.01 \mathrm{nm}.$ Datos experimentales obtenidos de ref. 2

### 6. Conclusiones y Proyecciones

- Los resultados de las simulaciones reproducen satisfactoriamente los resultados experimentales utilizando valores de  $^{L_D}$  y  $^{\epsilon}$  iguales para tres sistemas con distintos dopantes.
- Se contrastará con datos experimentales simulaciones de NPs dopadas superficialmente. El grupo de Fotoquímica de la UNRC posee experiencia en la síntesis de NPs dopadas superficialmente y ya se dispone de los resultados experimentales necesarios para realizar esta comparación con la simulación.
- Se ampliará el algoritmo de TEN para tener en cuenta la distribución real de tamaños de NP, y no sólo su tamaño medio. Dicha distribución ya ha sido medida por nuestro grupo utilizando un Microscopio de Fuerza Atómica.

- Rodrigo A. Ponzio posee una beca interna doctoral de CONICET.
- Rodrigo E. Palacios es miembro de la carrera de investigador científico (CIC) del CONICET. Este trabajo fue financiado por: ANPCyT (PRH23 PICT 140/08, PME), ANPCyT-CONICyT (PICT 2691/11), SECyT UNRC
- (PPI/10) MINCyT Córdoba (PID 033/2010) Al Unidad de Tecnología de la Información (UTI) UNRC y al Centro de Cómputos de Alto Rendimiento - CONICET
- Al Dr. Federico Agazzi. <sup>1</sup>Lupton J. M., Adv. Mater; Single-molecule spectroscopy for plastic electronics: materials analysis from the
- bottom-up; 2010, 22, 1689. <sup>2</sup>Changfeng Wu, Yueli Zheng, Craig Szymanski, and Jason McNeill; Energy Transfer in a Nanoscale Multichromophoric System: Fluorescent Dye-Doped Conjugated Polymer Nanoparticles; J. Phys. Chem. C
- 2008, 112, 1772-1781

Numerical Computation, Computing in Science & Engineering

- <sup>3</sup>El código esta disponible en: https://github.com/pewen/ten <sup>4</sup>Stéfan van der Walt, S. Chris Colbert and Gaël Varoquaux. The NumPy Array: A Structure for Efficient
- <sup>5</sup>John D. Hunter. Matplotlib: A 2D Graphics Environment, Computing in Science & Engineering, 9, 90-95 (2007), DOI:10.1109/MCSE.2007.55
- <sup>6</sup>L. Dalcin, R. Paz, and M. Storti, MPI for Python, Journal of Parallel and Distributed Computing, 65(9):1108-1115, 2005. http://dx.doi.org/10.1016/j.jpdc.2005.03.010