ФАЗОВЫЙ ПЕРЕХОД ПЛАВЛЕНИЯ В АДСОРБЦИОННОЙ ПЛЕНКЕ ОКТАДЕКАНОВОЙ КИСЛОТЫ НА ГРАНИЦЕ ТОЛУОЛ-ВОДА

А. М. Тихонов*

Институт физических проблем им. П. Л. Капицы Российской академии наук 119334, Москва, Россия

Институт физики твердого тела Российской академии наук 142432, Черноголовка, Московская обл., Россия

Поступила в редакцию 13 июня 2018 г.

Методом рентгеновской рефлектометрии с использованием синхротронного излучения исследована структура растворимой протонированной (pH=2) адсорбционной пленки октадекановой кислоты на межфазных границах предельный углеводород н-гексан – вода и ароматический углеводород толуол – вода. Согласно экспериментальным данным в пленке на границе н-гексан – вода реализуется твердая фаза монослоя Гиббса толщиной 26 ± 1 Å, в которой алифатические хвосты упорядочиваются перпендикулярно поверхности, а площадь, приходящаяся на молекулу, составляет $A = 18\pm2$ Å². На границе толуол – вода с повышением температуры в адсорбционной пленке происходит переход плавления твердого монослоя, вызванный разупорядочением углеводородных хвостов кислоты. При переходе толщина монослоя Гиббса, которая составляет 22 ± 1 Å, практически не изменяется. В твердой фазе $A = 20\pm2$ Å², а угол отклонения молекулярных хвостов от нормали к границе составляет примерно 30° . Плотность жидкой фазы монослоя с $A = 24\pm2$ Å² соответствует жидкому н-октадекану.

DOI: 10.1134/S004445101810022X

1. ВВЕДЕНИЕ

В растворимой адсорбционной пленке амфифильного вещества на границе неполярный органический растворитель (масло)-вода наблюдаются термотропные фазовые переходы между поверхностными мезофазами, которые могут как быть очень затянутыми по температуре, так и характеризоваться резкими изменениями состояния поверхности. Работы по изучению подобных поверхностных явлений можно условно разделить на два типа. В первом изучается структура внутренних интерфейсов в объеме материала, возникающих благодаря микроскопическому разделению фаз с образованием растворов мицелл, липосом или микроэмульсий [1]. Второй тип исследований посвящен границам раздела между макроскопически большими объемами масляной и водной фаз [2–6]. Впервые возможность применения рентгеновской рефлектометрии с использованием синхротронного излучения для определения молекулярного упорядочения на макроскопически плоской межфазной границе предельный углеводород н-гексан-вода была продемонстрирована в работах [7,8]. Позднее, используя эту методику, мы изучили разнообразные термотропные фазовые переходы на этой границе в адсорбционных слоях жирных спиртов и кислот [9–12]. В данной работе методом рентгеновской рефлектометрии исследован фазовый переход плавления в растворимой адсорбционной пленке октадекановой кислоты на границе ароматический углеводород толуол – вода (см. рис. 1). Такая граница рассматривается в качестве модельной, например, при изучении адсорбции высокомолекулярных компонентов нефти (асфальтенов), не растворяющихся в предельных углеводородах [13].

2. ЭКСПЕРИМЕНТ

Все химические компоненты для эксперимента приобретались у Sigma-Aldrich. Предельный углево-

^{*} E-mail: tikhonov@kapitza.ras.ru



Рис. 1. *а*) Молекулярная структура толуола C_7H_8 ; *б*) молекулярная структура н-гексана C_6H_{14} ; *в*) молекулярная структура октадекановой кислоты $C_{18}H_{36}O_2$

дород н-гексан (C₆H₁₄, плотность при 298 К около 0.65 г/см³, температура кипения $T_b \approx 342$ K) и ароматический углеводород толуол (C₇H₈, плотность около 0.87 г/см³ при T = 298 K, температура кипения $T_b \approx 384$ K) предварительно подвергались очистке путем многократной фильтрации в хроматографической колонке [14]. Октадекановая кислота C₁₇H₃₅COOH (стеариновая кислота или кислота-C₁₈) — одноосновная карбоновая кислота алифатического ряда, она не растворяется в воде и хорошо растворяется в толуоле и н-гексане. Она очищалась путем перекристаллизации при комнатной температуре из перенасыщенного раствора в н-гексане [12, 15].

Образцы плоской межфазной границы толуолвода (н-гексан – вода), которая ориентируется силой гравитации, изучались в термостатированной ячейке из нержавеющей стали по методике, описанной в работе [16]. Поверхностное натяжение межфазной границы $\gamma(T)$ на рис. 2 измерялось методом Вильгельми [17]. В качестве нижней фазы использовался раствор серной кислоты (рН = 2) в деионизированной воде (Barnstead, NanoPureUV) объемом около 100 мл. Верхней фазой служил раствор объемом около 50 мл октадекановой кислоты в толуоле (н-гексане) с объемной концентрацией $c \approx$ ≈ 46 ммоль/кг (около $4.2 \cdot 10^{-3}$). Перед использованием в ячейке эти жидкости подвергались дегазации в ультразвуковой ванне. При измерениях коэффициента отражения R образец сперва подвергался



Рис. 2. Температурная зависимость межфазного натяжения границы толуол—вода при концентрации октадекановой кислоты в углеводородном растворителе $c \approx 46$ ммоль/кг. Линии проведены на глаз. Точка излома соответствует $T_c \approx 319$ K

«отжигу»: температура жидкостей в ячейке доводилась примерно до 330 К. Затем она понижалась до выбранной и далее образец приводился в равновесие в течение нескольких часов при аккуратном механическом перемешивании нижней фазы [18,19].

Молекулы кислоты С₁₈Н₃₆О₂ из раствора в углеводородном растворителе адсорбируются на межфазную границу толуол-вода, что значительно понижает ее энергию. Согласно данным, приведенным на рис. 2, с повышением температуры Т (при давлении p = 1 атм) в монослое на границе происходит фазовый переход. Его температура $T_c \approx$ \approx 319 K определяется концентрацией *c* кислоты-С₁₈ в объеме растворителя, служащего для молекул поверхностно-активного вещества резервуаром. Изменение в наклоне $\gamma(T)$ связано с относительно небольшим изменением поверхностной энтальпии при переходе $\Delta H = -T_c \Delta (\partial \gamma / \partial T)_{p,c} = 0.03 \pm$ $\pm 0.01 \, \text{Дж}/\text{м}^2$. Отметим, что у адсорбционной пленки октадекановой кислоты на границе н-гексан – вода особенностей в поведении поверхностного натяжения при p = 1 атм не наблюдалось в широком диапазоне концентраций (10-100 ммоль/кг) и температур (290–330 К).

Поперечное строение межфазной границы толуол – вода (н-гексан – вода) было исследовано методом рентгеновской рефлектометрии на станции X19C синхротрона NSLS [20]. В экспериментах использовался сфокусированный монохроматический



Рис. 3. Кинематика рентгеновского поверхностного рассеяния на межфазной границе толуол – вода. В эксперименте рефлектометрии $\alpha = \beta$

луч с интенсивностью около 10^{11} ф/с и энергией фотонов $\lambda = 0.825 \pm 0.002$ Å. Конструкция спектрометра станции X19C позволяет изучать поверхности твердых тел, жидкостей и границ жидкость-жидкость [21–26].

Рисунок 3 иллюстрирует кинематику поверхностного рассеяния на межфазной границе. В эксперименте рефлектометрии $\alpha = \beta$, где α — угол скольжения, а β — угол в плоскости падения yzмежду плоскостью поверхности и направлением на точечный детектор. При этом рентгеновские лучи проходят сквозь масляную фазу и зеркально отражаются от структуры, образованной на границе поверхностно-активным веществом. Если $\mathbf{k}_{in}, \, \mathbf{k}_{sc}$ – волновые векторы соответственно падающего и рассеянного лучей в направлении детектора, то вектор рассеяния $\mathbf{q} = \mathbf{k}_{in} - \mathbf{k}_{sc}$ в этом эксперименте направлен строго по нормали к поверхности вдоль оси z противоположно силе гравитации. При измерении коэффициента отражения R как функции $q_z =$ $= (4\pi/\lambda) \sin \alpha$ происходит усреднение его значений по большой площади засветки поверхности (около 0.5 см²) из-за высоты падающего луча (больше 5 мкм) в плоскости уг и ширины (около 2 мм) в плоскости межфазной границы.

При углах скольжения меньше $\alpha_c \approx \lambda \sqrt{r_e \Delta \rho / \pi}$ (где $r_e = 2.814 \cdot 10^{-5}$ Å — классический радиус электрона, $\Delta \rho$ — разница в объемной электронной концентрации жидкостей) падающий луч испытывает полное внешнее отражение $R \approx 1$. При нормальных условиях электронная концентрация в воде $\rho_w \approx \approx 0.333 e^{-}/\text{Å}^3$ (e^{-} — заряд электрона), в н-гексане $\rho_h \approx 0.69 \rho_w$, а в толуоле $\rho_t \approx 0.86 \rho_w$. Таким образом, для границы н-гексан – вода $\alpha_c \approx 10^{-3}$ рад (около 0.06°), а для системы толуол – вода $\alpha_c \approx 6 \cdot 10^{-4}$ рад (около 0.03°), т. е. заметно меньше.



Рис. 4. Нормированный коэффициент отражения R/R_F как функция q_z для межфазных границ с адсорбционной пленкой октадекановой кислоты: треугольники соответствуют границе н-гексан – вода при T = 295 K, а кружки и квадраты — границе толуол – вода соответственно при T = 308 K и T = 328 K (ниже и выше T_c). Сплошными линиями показан расчет с использованием качественной модели (2). Числа у кривых указывают их смещение вдоль оси ординат для лучшей наглядности представления результатов

На рис. 4 представлены экспериментальные зависимости коэффициента отражения R от q_z , нормированного на функцию Френеля

$$R_F(q_z) = \left(\frac{q_z - \sqrt{q_z^2 - q_c^2}}{q_z + \sqrt{q_z^2 - q_c^2}}\right)^2,$$
 (1)

где $q_c = (4\pi/\lambda) \sin \alpha_c$. Треугольники соответствуют значениям $R(q_z)/R_F(q_z)$ для границы н-гексан – вода при T = 295 K, а кружки и квадраты — границе толуол – вода соответственно при температуре T == 308 K и T = 328 K (ниже и выше T_c).

3. ТЕОРИЯ

По экспериментальным данным $R(q_z)$ нами восстановлено распределение электронной концентрации $\rho(z)$ вдоль нормали к поверхности. При этом использовалась качественная однослойная модель (см. рис. 5) на основе функции ошибок [27–29]



Рис. 5. Модель межфазной границы

$$\rho(z) = \frac{1}{2}(\rho_0 + \rho_2) + \frac{1}{2}(\rho_1 - \rho_0) \operatorname{erf}\left(\frac{z}{\sigma\sqrt{2}}\right) + \frac{1}{2}(\rho_2 - \rho_1) \operatorname{erf}\left(\frac{z + z_1}{\sigma\sqrt{2}}\right), \quad (2)$$
$$\operatorname{erf}(x) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_0^x \exp(-y^2) dy,$$

где ρ_0 и ρ_2 — концентрации электронов соответственно в воде и толуоле (н-гексане), а ρ_1 — электронная концентрация в монослое Гиббса; $z_0 = 0$, а z_1 — толщина монослоя; σ — среднеквадратичное отклонение положения границ от их номинальных значений z_0 и z_1 , которое при расчетах фиксировалось равным значению «капиллярной ширины». Последняя определяется диапазоном поверхностных пространственных частот, перекрываемым в эксперименте [30–33],

$$\sigma^2 \approx \frac{k_B T}{2\pi\gamma} \ln\left(\frac{Q_{max}}{Q_{min}}\right),\tag{3}$$

где $Q_{max} = 2\pi/a$ — коротковолновый предел спектра ($a \approx 10$ Å — по порядку величины межмолекулярное расстояние), а $Q_{min} = q_z^{max} \Delta \beta/2$ — длинноволновый предел; $\Delta \beta \approx 4 \cdot 10^{-4}$ рад — угловое разрешение детектора в эксперименте, а $q_z^{max} \approx 0.25$ Å⁻¹. В условиях данного эксперимента для границы н-гексан – вода оценка (3) дает $\sigma = 4.0 \pm \pm 0.2$ Å ($\gamma \approx 35$ мH/м), а для границы толуол – вода $\sigma = 5.6 \pm 0.2$ Å и $\sigma = 6.1 \pm 0.2$ Å соответственно при T = 308 К и T = 328 K.

Профилю (2) соответствует коэффициент отражения [34,35]

$$\frac{R(q_z)}{R_F(q_z)} \approx \left| \frac{1}{\Delta \rho} \sum_{j=0}^1 \left(\rho_{j+1} - \rho_j \right) e^{-iq_z z_j} \right|^2 e^{-\sigma^2 q_z \sqrt{q_z^2 - q_c^2}}.$$
 (4)



Рис. 6. Модельные профили электронной концентрации для монослоя октадекановой кислоты $\delta \rho(z)$, нормированные на электронную концентрацию в воде при нормальных условиях $\rho_w = 0.333 \ e^-/\AA^3$: *a*) граница н-гексан – вода; δ) граница толуол – вода: сплошная линия — модель твердой фазы монослоя при $T \approx 308$ K; штриховая линия — модель жидкой фазы монослоя при $T \approx 328$ K

4. ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Сплошные линии на рис. 4 показывают, что экспериментальные зависимости R/R_F достаточно хорошо описываются выражением (4), в котором два подгоночных параметра, а именно, толщина монослоя z_1 и концентрация электронов в нем ρ_1 . Профиль электронной концентрации адсорбированного слоя $\delta\rho(z)$ получается из выражения (1) вычитанием вклада объемных фаз в $\rho(z)$:

$$\delta\rho(z) = \rho(z) - \frac{1}{2}\rho_0 \left[1 - \operatorname{erf}\left(\frac{z}{\sigma\sqrt{2}}\right)\right] - \frac{1}{2}\rho_2 \left[1 + \operatorname{erf}\left(\frac{z+z_1}{\sigma\sqrt{2}}\right)\right].$$
 (5)

Профили $\delta \rho(z)$, нормированные на ρ_w , показаны на рис. 6.

Термодинамические свойства растворимой адсорбционной пленки, которую в первом приближении можно считать монослоем (монослой Гиббса), описываются параметрами (p, T, c) [2, 36–38]. В плоскости межфазной границы она может быть как изотропной, так и анизотропной, несмотря на изотропию объемных фаз [39]. В этой системе также существует формальный запрет на фазовые переходы первого рода, так как в некоторой окрестности T_c адсорбированным молекулам термодинамически выгодно формировать равновесную пространственно-неоднородную структуру, в которой сосуществуют домены двух однородных фаз [40]. Обе фазы стремятся к перемешиванию, так как образование одномерных межфазных границ приводит к значительному понижению энергии [41]. Из наблюдений лиотропных и термотропных фазовых переходов между объемными мезофазами в водных растворах жирных кислот одним из параметров, определяющих термодинамическое состояние системы, является уровень *pH* раствора, влияющий на степень ионизации полярной группы –СООН [36]. Поскольку по данным ЯМР на протонах ¹Н при уровне *pH* = 2 гидроксильные группы в монослое не ионизованы, его условно называют «протонированным» [42].

Согласно проведенной подгонке экспериментальных данных с помощью (4), электронная концентрация в монослое Гиббса на границе н-гексан – вода составляет $\rho_1 = 0.34 \pm 0.01 \ e^-/\text{Å}^3$, а его толщина $z_1 = 26 \pm 1$ Å. Эти значения соответствуют площади на молекулу $A = \Gamma/(z_1\rho_1) = 18 \pm 2 \text{Å}^2$, где $\Gamma = 160$ — число электронов в молекуле $C_{18}H_{36}O_2$. Расчетная полная длина молекулы октадекановой кислоты $L \approx 25.6$ Å ($17 \cdot 1.27$ Å(C-C) + 1.5 Å ($-CH_3$) + + 2.5 Å (-COOH)). Таким образом, на границе н-гексан – вода реализуется твердая фаза монослоя кислоты- C_{18} с полностью упорядоченными и вытянутыми вдоль нормали к поверхности алифатическими хвостами $-C_{17}H_{35}$.

Электронная концентрация в монослое Гиббса на границе толуол – вода при T = 308 К составляет $\rho_1 = 0.35 \pm 0.01 \ e^-/\text{Å}^3$, а $z_1 = 22 \pm 1$ Å. При этих значениях $A = \Gamma/(z_1\rho_1) = 20 \pm 2$ Å², которая также соответствует твердой фазе монослоя, но со скошенными алифатическими хвостами (угол их отклонения от нормали $\theta = \arccos(z_1/L) \approx 30^\circ$). Наконец, при T = 328 К концентрация $\rho_1 = 0.26 \pm 0.01 \ e^-/\text{Å}^3$, толщина $z_1 = 22 \pm 1$ Å и площадь $A = 24 \pm 2$ Å². Эту фазу можно условно назвать жидкой, так как ее плотность соответствует жидкому н-октадекану (C₁₈H₃₈) [36].

Величины параметров A и $\theta = 0$ растворимого монослоя Гиббса октодекановой кислоты на границе н-гексан – вода близки к характеристикам нескошенных твердых фаз нерастворимого монослоя Ленгмюра этой кислоты на поверхности воды [43,44]. Это может быть либо гексагональной фаза LS, либо искаженная гексагональная фаза S [45]. Параметры гиббсовского монослоя на границе с толуолом соответствуют характеристикам скошенных гексатических твердых фаз L_{2d} и Ov ленгмюровского монослоя кислоты- C_{18} [46]. Кроме того, можно также полагать, что структура фаз растворимых монослоев имеет сходство с молекулярной упаковкой в объемных ротационно-кристаллических фазах R_I и R_{II} высокомолекулярного предельного углеводорода вблизи его температуры плавления [47–49].

Таким образом, молекулы октадекановой кислоты образуют упорядоченный твердый монослой как на границе н-гексан-вода, так и на границе толуол-вода. Микроскопический механизм формирования твердого монослоя, по-видимому, основан на формировании двумерной сетки водородных связей между карбонильными С=О и гидроксильными группами -ОН соседних молекул, которое обсуждался ранее [50]. Представленная совокупность данных иллюстрирует также фазовый переход твердое тело – жидкость в гиббсовском монослое на границе толуол – вода, сопровождающийся разупорядочением углеводородных хвостов -С₁₇Н₃₅. С повышением температуры в некоторой окрестности T_c часть адсорбированных молекул кислоты-С₁₈ покидает межфазную границу и растворяется в объеме толуола, при этом А увеличивается на 10-20%, но при этом наблюдаемое изменение толщины монослоя z_1 незначительно.

Использование толуола в качестве верхней фазы для структурных исследований имеет преимущества и недостатки. С одной стороны, поскольку разница в объемной концентрации электронов на границе толуол – вода ($\Delta \rho_1 = \rho_w - \rho_t \approx 0.05 \ e^{-}/Å^3$) заметно меньше, чем на границе гексан – вода ($\Delta \rho_2 = \rho_w - \rho_h \approx 0.10 \ e^{-}/Å^3$), амплитуда осцилляций структурного фактора для первой границы выше по сравнению со второй в ($\Delta \rho_2 / \Delta \rho_1$)² ≈ 4 раза, так как согласно (4) $R/R_F \propto \Delta \rho^{-2}$. Это объясняет большую величину осцилляции R/R_F на рис. 3 для границы толуол – вода по сравнению с границей н-гексан-вода.

С другой стороны, межфазное натяжение границ толуол – вода в два–три раза ниже, чем у границы н-гексан – вода, следовательно, интенсивность незеркального (диффузного) рассеяния на шероховатостях капиллярно-волновой природы на первой межфазной границе существенно выше, чем у второй. Это и меньшая величина глубины проникновения фотонов с $E \approx 15$ кэВ в толуол, чем у н-гексана (соответственно 18 см и 24 см), существенно уменьшают (примерно на 30 %) доступный для измерений диапазон углов скольжения, определяющий величину q_z^{max} в формуле (3).

Ранее сообщалось, что в адсорбционных слоях высокомолекулярных жирных спиртов, например, на границе раздела н-гексан – вода наблюдаются термотропные фазовые переходы, имеющие, как правило, десорбционную природу [5,15]. Это переходы твердое тело – газовый монослой и жидкость – газовый монослой, при которых с повышением температуры практически все адсорбированные молекулы липидов покидают интерфейс, растворяясь в объеме масла [10,51,52]. При этом также отмечалось присутствие мультислоев в адсорбционных пленках нормальных алканолов на нейтральных границах н-гексан-вода и н-гексадекан-вода, когда длина углеводородной цепи поверхностно-активного вещества превышает длину цепи молекулы растворителя примерно на шесть атомов углерода (около 7 Å) [18, 53]. Позднее сообщалось о наблюдении термотропных двумерных переходов твердое тело-жидкость в пленках на межфазной границе предельный углеводород – вода [12, 54–56]. Часто эти переходы описываются двумя критическими температурами. К примеру, в случае протонированных (pH = 2) монослоев триаконтановой кислоты по данным рассеяния на границе н-гексан-вода установлено, что с повышением температуры Т двумерному переходу кристаллизации границы при Т_с предшествует переход к многослойной адсорбции при $T^* > T_c$ [19].

Отметим также, что в описанных монослоях на границе толуол – вода никак не проявляется ее собственная ширина $\sigma_0 \approx 4$ Å некапиллярно-волновой природы [57]. Как и в случае нейтральных монослоев алканолов на границе н-гексадекан – вода, у которой σ_0 того же порядка величины, мы связываем это с относительно низким контрастом в структуре межфазной границы [18].

На основании изложенного выше, совместное применение методов рефлектометрии и диффузного рассеяния к исследуемой системе в окрестности T_c может дать дополнительную полезную информацию как о возможности перехода к многослойной адсорбции октадекановой кислоты на границе толуол-вода, так и об интегральной характеристике спектра шероховатости σ_0 .

Таким образом, явления на межфазных границах в водонефтяных эмульсиях, протекающие в присутствии примесных поверхностно-активных веществ, влияют на эффективность нефте-технологических процессов [58–60]. Данное исследование интерфейса между ароматическим углеводородом и водой, а также наши предыдущие сообщения о фазовых переходах на границах предельный углеводород – вода, демонстрируют принципиально новые экспериментальные возможности для выяснения сущности процессов, происходящих в нефтяных дисперсных системах, методами рентгеновской рефлектометрии и диффузного рассеяния с использованием синхротронного излучения.

Синхротрон NSLS использовался при поддержке Департамента энергетики США по контракту # DE-AC02-98CH10886. Станция X19С финансировалась из фондов ChemMatCARS, Университета Чикаго, Университета Иллинойса в Чикаго и Университета Стони Брук. Теоретическая часть работы (разд. 3 и 4) выполнена при финансовой поддержке РНФ (грант № 18-12-00108).

ЛИТЕРАТУРА

- W. M. Gelbart, A. Ben-Shaul, and D. Roux, Micelles, Membranes, Microemulsions, and Monolayers, Springer-Verlag, New York (1994).
- M. Lin, J. L. Ferpo, P. Mansaura, and J. F. Baret, J. Chem. Phys. 71, 2202 (1979).
- Y. Hayami, A. Uemura, M. Ikeda, M. Aratono, and K. Motomura, J. Colloid Interf. Sci. **172**, 142 (1995).
- J. C. Conboy, M. C. Messmer, and G. L. Richmond, J. Phys. Chem. 100, 7617 (1996).
- T. Takiue, T. Matsuo, N. Ikeda, K. Motomura, and M. Aratono, J. Phys. Chem. B 102, 4906 (1998).
- S. Uredat and G. Findenegg, Langmuir 15, 1108 (1999).
- D. M. Mitrinovic, Z. Zhang, S. M. Williams, Z. Huang, and M. L. Schlossman, J. Phys. Chem. B 103, 1779 (1999).
- Z. Zhang, D. M. Mitrinovic, S. M. Williams, Z. Huang, and M. L. Schlossman, J. Chem. Phys. 110, 7421 (1999).
- M. L. Schlossman, M. Li, D. M. Mitrinovic, and A. M. Tikhonov, High Performance Polymers 12, 551 (2000).
- S. V. Pingali, T. Takiue, G. Guangming, A. M. Tikhonov, N. Ikeda, M. Aratono, and M. L. Schlossman, J. Dispersion Sci. Technol. 27, 715 (2006).
- M. L. Schlossman and A. M. Tikhonov, Ann. Rev. Phys. Chem. 59, 153 (2008).
- 12. А. М. Тихонов, Письма в ЖЭТФ 102, 620 (2015).
- S. Zarkar, V. Pauchard, U. Farooq, A. Couzis, and S. Banerjee, Langmuir 31, 4878 (2015).

- 14. A. Goebel and K. Lunkenheimer, Langmuir 13, 369 (1997).
- T. Takiue, A. Yanata, N. Ikeda, K. Motomura, and M. Aratono, J. Phys. Chem. **100**, 13743 (1996).
- 16. A. M. Tikhonov, D. M. Mitrinovic, M. Li, Z. Huang, and M. L. Schlossman, J. Phys. Chem. B 104, 6336 (2000).
- A. W. Adamson, *Physical Chemistry of Surfaces*, 3rd ed. John Wiley & Sons, New York (1976).
- A. M. Tikhonov and M. L. Schlossman, J. Phys.: Condens. Matter 19, 375101 (2007).
- 19. А. М. Тихонов, Письма в ЖЭТФ 104, 318 (2016).
- 20. M. L. Schlossman, D. Synal, Y. Guan, M. Meron, G. Shea-McCarthy, Z. Huang, A. Acero, S. M. Williams, S. A. Rice, and P. J. Viccaro, Rev. Sci. Instr. 68, 4372 (1997).
- 21. L. Hanley, Y. Choi, E. R. Fuoco, F. A. Akin, M. B. J. Wijesundara, M. Li, A. M. Tikhonov, and M. L. Schlossman, Nucl. Instr. Meth. Phys. Res. B 203, 116 (2003).
- 22. A. M. Tikhonov, J. Phys. Chem. B 110, 2746 (2006).
- 23. A. M. Tikhonov, J. Chem. Phys 124, 164704 (2006).
- 24. J. Koo, S. Park, S. Satija, A. M. Tikhonov, J. C. Sokolov, M. H. Rafailovich, and T. Koga, J. Colloid Interf. Sci. 318, 103 (2008).
- 25. A. M. Tikhonov, J. Chem. Phys. 130, 024512 (2009).
- 26. F. A. Akin, I. Jang, M. L. Schlossman, S. B. Sinnott, G. Zajac, E. R. Fuoco, M. B. J. Wijesundara, M. Li, A. M. Tikhonov, S. V. Pingali, A. T. Wroble, and L. Hanley, J. Phys. Chem. B 108, 9656 (2004).
- 27. F. P. Buff, R. A. Lovett, and F. H. Stillinger, Phys. Rev. Lett. 15, 621 (1965).
- 28. E. S. Wu and W. W. Webb, Phys. Rev. A 8, 2065 (1973).
- **29**. J. D. Weeks, J. Chem. Phys. **67**, 3106 (1977).
- 30. A. Braslau, M. Deutsch, P. S. Pershan, A. H. Weiss, J. Als-Nielsen, and J. Bohr, Phys. Rev. Lett. 54, 114 (1985).
- 31. A. Braslau, P. S. Pershan, G. Swislow, B. M. Ocko, and J. Als-Nielsen, Phys. Rev. A 38, 2457 (1988).
- 32. D. K. Schwartz, M. L. Schlossman, E. H. Kawamoto, G. J. Kellogg, P. S. Pershan, and B. M. Ocko, Phys. Rev. A 41, 5687 (1990).

- 33. J. Daillant, L. Bosio, B. Harzallah, and J. J. Benattar, J. Phys. II 1, 149 (1991).
- 34. L. Nevot and P. Croce, Rev. Phys. Appl. 15, 761 (1980).
- 35. S. K. Sinha, E. B. Sirota, S. Garoff, and H. B. Stanley, Phys. Rev. B 38, 2297 (1988).
- D. M. Small, *The Physical Chemistry of Lipids*, Plenum Press, New York (1986).
- 37. K. Motomura, N. Matubayasi, M. Aratono, and R. Matuura, J. Colloid Interf. Sci. 64, 356 (1978).
- 38. M. Aratono, T. Takiue, N. Ikeda, A. Nakamura, and K. Motomura, J. Phys. Chem. 97, 5141 (1993).
- 39. Л. Д. Ландау, Е. М. Лифшиц, Курс теоретической физики, т. V, Статистическая физика, Ч. 1, Наука, Москва (1995).
- 40. В. И. Марченко, ЖЭТФ 81, 1142 (1981).
- **41**. В. И. Марченко, Письма в ЖЭТФ **33**, 397 (1981).
- 42. D. P. Cistola, D. M. Small, and J. A. Hamilton, J. Lipid Res. 23, 795 (1982).
- **43**. A. Pockels, Nature **43**, 437 (1891).
- 44. I. Langmuir, J. Amer. Chem. Soc. 39, 354 (1917).
- 45. I. R. Peterson, G. Brezesinski, B. Struth, and E. Scalas, J. Phys. Chem. B 102, 9437 (1998).
- 46. D. R. Nelson and B. I. Halperin, Phys. Rev. B 19, 2457 (1979).
- 47. A. Müller, Proc. Roy. Soc. Ser. A 138, 514 (1932).
- 48. E. B. Sirota, Langmuir 13, 3849 (1997).
- 49. Е. Н. Котельникова, С. К. Филатов, Кристаллохимия парафинов, ISBN: 5-87516-238-4, СПб.: Журн. Нева (2002).
- A. M. Tikhonov, H. Patel, S. Garde, and M. L. Schlossman, J. Phys. Chem. B 110, 19093 (2006).
- 51. M. Li, A. M. Tikhonov, and M. L. Schlossman, J. Europhys. Lett. 58, 80 (2002).
- A. M. Tikhonov, S. V. Pingali, and M. L. Schlossman, J. Chem. Phys. **120**, 11822 (2004).
- 53. T. Takiue, T. Tottori, K. Tatsuta, H. Matsubara, H. Tanida, K. Nitta, T. Uruga, and M. Aratono, J. Phys. Chem. B 116, 13739 (2012).
- 54. Q. Lei and C. D. Bain, Phys. Rev. Lett. 92, 176103 (2004).

- L. Tamam, D. Pontoni, Z. Sapir, Sh. Yefet, E. Sloutskin, B. M. Ocko, H. Reichert, and M. Deutsch, PNAS 108, 5522 (2011).
- 56. Yu. Tokiwa, H. Sakamoto, T. Takiue, M. Aratono, and H. Matsubara, J. Phys. Chem. B 119, 6235 (2015).
- **57**. А. М. Тихонов, Письма в ЖЭТФ **108**, 93 (2018).
- 58. Р. З. Сафиева, Физикохимия нефти: Физико-химические основы технологии переработки нефти, ISBN 5-7245-1106-1, Химия, Москва (1998).
- 59. K. Akbarzadeh, A. Hammami, A. Kharrat, D. Zhan, S. Allenson, J. Creek, S. Kabir, A. J. Jamaluddin, A. G. Marshall, R. P. Rodgers, O. C. Mullins, and T. Solbakken, Oilfield Review 19(2), 22 (2007).
- 60. O. C. Mullins, Annu. Rev. Anal. Chem. 4, 393 (2011).