

วัสดุเชิงประกลบระหว่างไฮดรอกซีแอกป้าไทด์กับโพลิเอทิลีนกลูต้าเรตสามารถเตรียมได้ด้วยปฏิกิริยาโพลิเมอไรเซ็นแบบเปิดวงของสารประกอบของไฮดรอกซีแอกป้าไทด์กับโพลิเอทิลีนกลูต้าเรตภายใต้ความร้อนที่ 200°C ภายใต้สภาวะสูญญากาศเป็นระยะเวลา 24 ชั่วโมง หลังจากนั้นจึงนำไปทำปฏิกิริยาโพลิเมอไรเซ็นที่อุณหภูมิ 200°C ภายใต้สภาวะสูญญากาศเป็นระยะเวลา 24-48 และ 72 ชั่วโมง โพลิเอทิลีนกลูต้าเรตที่เกิดจากปฏิกิริยาโพลิเมอไรเซ็นแบบเปิดวงมีลักษณะเป็นชั้นฟิล์มบางปักคลุมบนพื้นผิวกรานของผลึกไฮดรอกซีแอกป้าไทด์ ปริมาณโพลิเอทิลีนกลูต้าเรตในก้อนวัสดุเชิงประกลบมีค่าลดลงเมื่อระยะเวลาในการทำปฏิกิริยาโพลิเมอไรเซ็นแบบเปิดวงเพิ่มขึ้น ซึ่งมีค่าในช่วงประมาณ 13 – 16 % โดยน้ำหนักค่าน้ำหนักไม่เกลูลาเซียโดยน้ำหนักของโพลิเอทิลีนกลูต้าเรตในก้อนวัสดุเชิงประกลบวิเคราะห์ด้วยเจลเพอเมิร์ชันโครงมาโทกราฟมีค่าอยู่ในช่วง 4,300 – 6,800 กรัม/มิลิลิตร ค่าความแข็งแรงคงมีค่าเพิ่มขึ้นจาก 3 MPa ของก้อนไฮดรอกซีแอกป้าไทด์ที่มีรูพรุนเป็น 11 – 15 MPa ของก้อนวัสดุเชิงประกลบทั้งนี้ขึ้นกับปริมาณของโพลิเอทิลีนกลูต้าเรตในก้อนวัสดุเชิงประกลบ การทดสอบสมบัติความว่องไวทางชีวภาพทำได้โดยการ เชื้อวัสดุเชิงประกลบในสารละลายจำลองคล้ายของเหลวในร่างกายที่อุณหภูมิ 36.5°C เป็นระยะเวลา 7 – 28 วัน หลังจากการ เชื้อในระบบจำลองเป็นระยะเวลานานพบว่ามีการก่อตัวของชั้นผลึกที่มีลักษณะเกรนทรงกลมปักคลุมบนพื้นผิวของวัสดุเชิงประกลบ ชั้นผลึกดังกล่าวประกอบด้วยผลึกขนาดนาโนของไฮดรอกซีแอกป้าไทด์ที่ ก่อตัวจากสารละลายจำลองคล้ายของเหลวในร่างกาย การก่อตัวของผลึกลักษณะดังกล่าวแสดงให้เห็นว่าวัสดุเชิงประกลบที่เตรียมได้เป็นวัสดุที่มีความว่องไวทางชีวภาพ

Hydroxyapatite/poly(ethylene glutarate) (HAp/PEG) biomaterial composites were prepared by ring-opening polymerization (ROP) of cyclic oligo(ethylene glutarate) (C-PEG) in porous HAp scaffolds. The HAp/C-PEG pre-composites were prepared by immersing the porous HAp scaffolds in the mixture solution of C-PEG and dibutyl tin oxide catalyst overnight and polymerizing at 200°C for 24, 48 and 72 hours under vacuum. PEG in the composites was present as a thin layer coating on the HAp grains and was evenly distributed throughout the samples. The PEG content was about 13 – 16 wt% and decreased with increasing of polymerization time. Its molecular weight ($\overline{M_w}$, weight average) measured by gel permeation chromatography was in a range of 4,300 – 6,800 g/mol. Compressive strength of the HAp/PEG composites was significantly increased from 3 MPa of the porous HAp scaffold to 11 – 15 MPa depending on the PEG content in the composites. *In vitro* bioactivity of the HAp/PEG composites was studied by soaking in simulated body fluid (SBF) at 36.5°C for 7 – 28 days. After prolonged soaking, the HAp nanocrystals precipitated from the SBF solution and formed as a layer of globular aggregates, coated on the composite surfaces. This result suggested that the HAp/PEG composite was a bioactive material.