

تأثیر افزودن سیلیکای آمورف بر استحاله مارتنزیتی زیرکونیا و بررسی مکانیزمهای پایدارسازی ساختار تتراگونال زیرکونیا

موسی فرهادیان*، کیوان رئیسی و محمدعلی گلعذار دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه صنعتی اصفهان، ایران

(دریافت مقاله: ۱۳۹۸/۱۰/۱۱– دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۹/۵/۱۱)

چکیده – هدف از این تحقیق بررسی تأثیر افزودن SiO2 آمورف در تحولات فازی و ریزساختاری ZrO2 است. نتایج پراش پرتو ایکس (XRD) نشان داد، بهدلیل تشابه ساختاری بین زمینه آمورف و ساختار تتراگونال ZrO2، اولین فازی که از زمینه آمورف جوانه میزند فاز شبهپایدار تتراگونال است. این فاز در نمونه ZrO2 خالص ناپایدار بوده و در دمای حدود ۵۰۰ درجه سانتی گراد به فاز پایدار مونوکلینیک تبدیل می شود. درحالی که با افزودن SiO2 به ساختار ZrO2، فاز شبهپایدار تتراگونال حتی تا دمای حدود ۵۰۰ درجه سانتی می ماند. محدوده دمایی پایداری ساختار تتراگونال شبهپایدار از حدود ۵۰۰ درجه سانتی گراد به فاز پایدار مونوکلینیک سانتی گراد در ذرات کامپوزیتی SiO2 به ساختار ZrO2، فاز شبهپایدار تتراگونال حتی تا دمای حدود ۵۰۰ درجه سانتی گراد به فار سانتی گراد در ذرات کامپوزیتی SiO2-SiO2 به ساختار SiO2، فاز شبهپایدار از حدود ۱۵۰ درجه سانتی گراد به فاز پایدار سانتی گراد در ذرات کامپوزیتی ZrO2-SiO2 با محتوای ۲۰ درصد مولی SiO2 افزایش پیدا کرد. با افزایش بیشتر محتوای SiO2 به ۳۰ درصد مولی، محدوده پایداری دمایی ساختار تتراگونال شبهپایدار ثابت ماند ولی میانگین اندازه ذرات نسبت به ذرات خالص SiO2 به ۳۰ مولی، محدوده پایداری دمایی ساختار تتراگونال شبهپایدار تان محدود کنندگی SiO2 افزایش پیدا کرد. با فزایش بیشتر محتوای ZrO2 به ۳۰ درصد در فولی، محدوده پایداری دمایی ساختار تتراگونال شبهپایدار ثابت ماند ولی میانگین اندازه ذرات نسبت به ذرات خالص ZrO2 در فصل مشترک ذرات است.

واژههای کلیدی: کامپوزیت، زیرکونیا، سیلیکای آمورف، پایدارساز، سل- ژل.

Effect of Amorphous Silica Addition on Martensitic Phase Transformation of Zirconia and Investigation of its Tetragonal Structure Stability Mechanisms

M. Farhadian*, K. Raeissi and M. A. Golozar

Department of Materials Engineering, Isfahan University of Technology, Iran.

Abstract: This work is focused on the effect of amorphous SiO₂ addition on the phase transformation and microstructural evolution of ZrO_2 particles. Considering the structural similarities between the amorphous ZrO_2 and its tetragonal structure, XRD results showed initial nucleation of metastable tetragonal ZrO_2 from its amorphous matrix upon heat treatment. This metastable phase is unstable in pure ZrO_2 sample and transforms to a stable monoclinic phase at around 600 °C. However, addition of amorphous SiO₂ to ZrO_2 structure causes metastable tetragonal phase to remain stable up to around 1100 °C. The temperature range for stability of metastable tetragonal ZrO_2 structure increased from about 150 °C in pure ZrO_2 particles to

* : مسئول مكاتبات، پست الكترونيكي: mousa.farhadian@ma.iut.ac.ir

around 500 °C in ZrO₂-10 mol.% SiO₂ composite powders. A further increase in SiO₂ content up to 30 mol.% did not change the stabilization temperature range but the average particle size reduced around 1.6 times compared to pure ZrO₂ particles. Stabilization of metastable tetragonal ZrO₂ explained by constrained effect of SiO₂ layer surrounding zirconia nuclei. The thickness of this SiO₂ layer enhanced by increasing SiO₂ content which limited the growth of ZrO₂ nuclei resulting in finer particle sizes.

Keywords: Composite, Zirconia, Amorphous silica, Stabilizer, Sol-gel.

۱۱۷۰ درجه سانتی گراد دوباره به فاز تتراگونال پایـدار و سـپس فاز تتراگونال در دمای ۲۳۷۰ درجه سانتی گراد بـه فـاز مکعبی تبدیل می شود. فازهای مکعبی و تتراگونـال زیرکونیـای خـالص در دماهای پایین پایدار نیستند و با کاهش دما بـهترتیـب تبـدیل فازهای $t \to 0$ و $m \to t$ اتفاق می افتد که جزء اسـتحالههـای غیرنفوذی است. با انجام استحاله $m \to t$ افزایش حجم حـدود پنج درصد حجمی در ساختار ماده ایجاد می شود که بـا افـزایش تافنس ماده از رشد ترک و گسترش آن به داخل ماده جلـوگیری می کند (شکل ۱):

Amorphous $\xrightarrow{\mathfrak{rf}^{\circ}} \operatorname{metastable tetragonal} \xrightarrow{\mathfrak{dv}\mathfrak{d}^{\circ}} C$ monoclinic $\xrightarrow{11} c^{\circ}C \rightarrow \text{tetragonal} \xrightarrow{1} cubic (1)$ پیرشدگی (زیرکونیا زمانی اتفاق میافتد که سطح زیرکونیای با ساختار بلوری تتراگونال در معرض آب (یا مایعات بدن) قرار گرفته و تبدیل به فاز مونوکلینیک شود. پیرشـدگی در دماهـای بالاتر، حدود ۲۵۰ درجه سانتی گراد، بسیار سریع است و حتی در دمای اتاق نیز رخ میدهد. رادیکالهای آب با نفوذ به شبکه بلوری زیرکونیا باعث افزایش تنشهای کششی در دانههای سطحی شده و استحاله مارتنزیتی را تسهیل میکنند. بهدلیل افزایش حجم ناشی از انجام استحاله مارتنزیتی در یکی از دانهها، تنشهای کششی به دانههای مجاور منتقل شده و استحاله مارتنزیتی ناشی از تنش، منجر به ایجاد تـرک در سـطح ماده میشود. با ایجاد ترک، راه برای رسیدن مولکولهای آب به داخل ماده تسهیل شده و پیرشدگی از سطح به توده ماده گسترش پیدا می کند (شکل ۲) [۴]. از طرفی ذرات کنده شده ناشی از تخریب، وارد بافتهای اطراف کاشتنی شده و باعث تحريك ماكروفاژها میشوند. ماكروفاژها، سيتوكسين هاي التهابي را آزاد كرده كه منجر بـ جـذب و تخريـب اسـتخوان و ۱ – مقدمه

زیر کونیا (ZrO2) در سال ۱۷۸۹ میلادی توسط شیمی دان آلمانی به نام مارتین هنریچ کلاپورف معرفی شد. مقدار آن در طبیعت بهنسبت زیاد است و حدود ۲۰/۰ درصد از عناصر یوسته زمین را تشکیل میدهد. پایداری ابعادی و شیمیایی عالی، تافنس، مدول یانگ و استحکام مکانیکی مشابه با آلیاژهای فولاد زنگنزن، آن را بهعنوان یک بیوسرامیک ایدهآل برای کاربردهای یزشکی تبدیل کرده است. عمدهترین کاربرد زیرکونیا، استفاده از آن بهعنوان جایگزین برای گردی سر استخوان ران است که در سال ۱۹۸۸ میلادی معرفی شد. همچنین پوشش های زیرکونیایی بهمنظور تقویت مقاومت بـه خـوردگی و سـایش کاشـتنیهـای فلزي توسعه یافته است [۱]. دو محدودیت مهم زیرکونیا در کاربردهای بیولوژیکی «زیستخنثی بودن» و وقوع «پدیده پیرشدگی» است. هنگامی که زیرکونیا در بدن کاشته می شود بدون هیچ گونه پیوند بیولوژیکی یا شیمیایی با بافتهای اطراف خود، فقط از نظر مورفولوژیکی تثبیت می شود. به همین دلیل از مواد زیستفعال (مانند زیستمواد شیشهای و هیدروکسی آپاتیت) برای پوششدهی سطح زیرکونیا و یا ساخت کامپوزیت بهمنظور دستیابی بـه خـواص زیسـتفعـالی پوشـش همـراه بـا استحکام و پایداری شیمیایی بالا استفاده می شود [۲].

تغییرات ساختار بلوری در زیرکونیای خالص با افزایش دما بهصورت رابطه (۱) است. بر اساس منحنی فازی زیرکونیای خالص، اولین فازی که از ساختار آمورف جوانهزنی میکند، فاز شبهپایدار تتراگونال است. این فاز ناپایدار بوده و با افزایش بیشتر دما به فاز پایدار مونوکلینیک تبدیل میشود به طوری که در بالاتر از دمای ۵۷۵ درجه سانتی گراد فاز خالص مونوکلینیک بهدست میآید. با افزایش بیشتر دما، فاز مونوکلینیک در دمای

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۹، شماره ۲، تابستان ۱۳۹۹



شکل ۱- نمادینی از نحوه افزایش تافنس شکست توسط استحاله m + در زیرکونیا [۴]



پدیده استئولیز^۲ شده و درنهایت باعث شار شدگی کاشتنی خواهد شد (شکل ۲) [۴].

دوپ کردن زیرکونیا با دوپانتهای مناسب با غلظتهای پایین (کمتر از هشت درصد مولی) باعث پایداری فاز تتراگونال و با غلظت های بالاتر (حدود هشت درصد مولی) باعث پایداری فاز مکعبی میشود. پایداری فازهای تتراگونال و مکعبی زیرکونیا در دمای اتاق بهترتیب منجر به افزایش تافنس مکانیکی به مقادیری بسیار بالاتر نسبت به سرامیک، ای دیگر می شود [۵]. گروه تحقیقاتی پاسرینی و روف [۳] اثبات کردند که با آلیاژ کردن زیرکونیا با اکسیدهای مکعبی دیگر (پایدارسازها)، می توان ساختار تتراگونال و حتی مکعبی زیرکونیا را بـهصـورت شبه پایدار در دمای اتاق ایجاد کرد و از ترک برداشتن و شکست ماده جلوگیری کرد. امروزه برای جلوگیری از پدیـده پیرشـدگی یایدارسازهایی مانند د Er₂O₃ ،CeO₂ ،Y₂O₃ ،MgO ،CaO ، د Er₂O₃ ،CeO₂ La2O3 ،Sc2O3 ،Gd2O3 ،Eu2O3 و Yb2O3 و Kb2O3 ،Eu2O3 از بین آنها، CaO، MgO، CaO، و CeO در کاربردهای پزشکی بیشتر برای مطالعه استفاده میشود ولی فقط ترکیب ZrO2-Y2O3 به مرحله عملی برای کسب استاندارد ایزو در کاربردهای جراحی های پزشکی رسیده است [۵]. تحقیقات انجام شده در سال های اخیر نشان داده است که حتی دوپ کردن با یون های +Ba²⁺ [۶] و Tb³⁺ [۷] نیز باعث پایدارسازی فاز شبهپایدار تتراگونال زیرکونیا شده است.

علاوه بر نوع ساختار بلوری، ریزساختار ماده شامل تراکم، اندازه دانه، همگنی و ویژگی های سطحی کاشتنی نقش بسیار مهمی در پدیده پیرشدگی دارد. تراکم بالای ماده، اصلی ترین فاکتور برای جلوگیری از رخداد پدیده پیرشدن است. تراکم کم و وجود ترک، باعث نفوذ آسان مولکول های آب نه تنها در سطح، بلکه در توده ماده می شود. بنابراین، ماده کاشتنی استحکام داخلی خود را از دست داده و خواص مکانیکی آن اف ت کرده و دچار شکست خواه د شد [۴]. بسیاری از پژوه شگران بر اهمیت تأثیر اندازه دانه بر فرایند پیرشدگی زیرکونیا تأکید کرده اند و اثرات مغید کاهش اندازه در سیتیک

پیرشدگی اثبات شده است [۸]. در اثر کاهش اندازه دانه، تافنس ماده افزایش و حد بحرانی گسترش ترک بهدلیل کاهش اثرات استحاله مارتنزیتی، کاهش مییابد. ثابت شده است که اگر اندازه دانه فاز تتراگونال از مقدار بحرانی (۳۰ نانومتر) بیشتر شود، فاز تتراگونال به مونوکلینیک تبدیل خواهد شد. برخی دیگر از پژوهشگران، پایداری فاز تتراگونال در دمای پایین و استحاله بسیار کند تتراگونال به مونوکلینیک را به عوامل دیگری مانند بخار آب، شباهت ساختاری بین ژلهای آمورف پیش ماده و زیرکونیای تتراگونال بلوری، مرزهای دانه، جاهای خالی آنیونی، جوانهزنی غیرهمگن و جوانهزنی ناشی از تنش ارتباط میدهند [۹].

مکانیزمهای پایدارسازی مختلفی با افزایش اکسیدها به ترکیب زیرکونیا ارائه شده است. برخی از پژوهشگران اعتقاد دارند که با جایگزینی کاتیونها در شبکه بلوری زیرکونیا، شبکه دچار اعوجاج شده و منظم شدن آنیونها در شبکه بلوری تسهیل میشود. برخی دیگر از پژوهشگران اعتقاد دارند که تغییر در تعادل بار الکتریکی که با جایگزینی کاتیونهای با بار مثبت ^{+۱}M (۴=۱) به جای ⁺⁴T رخ می دهد، منجر به پایدارسازی میشود. جاهای خالی اکسیژنی و نیز تنشهای داخلی به دلیل اختلاف شعاع اتمی نیز در پایدارسازی بسیار مؤثر هستند [۱۰].

در سالهای اخیر، نانوکامپوزیت زیرکونیا- سیلیکا بهروش سل- ژل با استفاده از کاتالیست اسیدی سنتز شده و دمای شروع تحول فاز شبهپایدار تتراگونال زیرکونیا به فاز مونوکلینیک حدود ۱۰۰۰ درجه سانتیگراد گزارش شده است [۱۱]. هدف از تحقیق حاضر ارزیابی تأثیر کاتالیست بازی در مرحله سنتز بهروش سل- ژل بر پایداری دمایی فاز تتراگونال زیرکونیا در نانوکامپوزیت زیرکونیا- سیلیکا است. برای این منظور نانوکامپوزیت های زیرکونیا- سیلیکا با درصدهای مولی ۱۰، ۲۰ و ۳۰ سیلیکا سنتز شد و دمای تحولات فازی تتراگونال

	, (1 ,	- , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			
محلول شماره ۲		محلول شماره ۱			
۲- متوکسی اتانول	آب دیونیزه (pH= ۱۱)	۲- متوکسی اتانول	تترااتيل ارتو سيليكات	زيركونيم پروپوكسايد	شيميايي
(ميلىليتر)	(مىلىلىتر)	(ميلىليتر)	(مىلىلىتر)	(مىلىلىتر)	ذرات
40	۴	۲۰	٥	44/71	ZrO ₂
40	۴	۲۰	Y/YV	۴۰/۳۵	Z10S
40	۴	۲۰	۴/۵۵	30/16	Z20S
۴۰	۴	۲۰	۶/۸۳	٣١/٣٨	Z30S

جدول ۱– مقادیر پیش ماده های استفاده شده برای سنتز ذرات کامپوزیتی ZrO2-SiO2

۲- مواد و روش تحقیق

۲-۱- مواد

در این تحقیق از زیرکونیم پروپوکساید^۴ ۷۰ درصد وزنی در پروپانول (4(Zr(OCH₂CH₂CH₃)، آلدریچ)، تترااتیل ارتو سیلیکات^۵ (4(OC₂H₅OH ،مرک)، اتانول مطلق (C₂H₅OH ،مرک) و محلول ،مرک)، ۲- متوکسی اتانول^۶ (C₃H₈O₂ ،مرک) و محلول آمونیاک (3NH، مرک) استفاده شد.

ZrO2-SiO2 روش سنتز ذرات کامپوزیتی ZrO2-SiO2

ذرات کامپوزیت ZrO2-SiO2 بهروش سل - ژل با استفاده از کاتالیست بازی سنتز شدند. از زیر کونیم پروپوکساید و تترااتیل ارتو سیلیکات بهترتیب بهعنوان پیش ماده های آلی ZrO2 و SiO2 استفاده شد. از حلال آلی ۲ - متوکسی اتانول بهعنوان عامل کیلیت کننده برای جلوگیری از جدایش فازی ناشی از تفاوت در سرعت هیدرولیز دو پیش ماده آلی استفاده شد. به این منظور، ابتدا دو محلول جداگانه (محلول شماره ۱ و ۲) طبق جدول (۱) تهیه و محلول شماره ۲ به محلول شماره ۱ و ۲) طبق جدول (۱) رتو سیلیکات است که در حلال آلی ۲ - متوکسی اتانول حل شده است. محلول شماره ۲ حاوی کاتالیست بازی (آب با ۱۱ = pH) رقیق شده در حلال آلی ۲ - متوکسی اتانول است. ایر آمونیاک تنظیم شد. علت رقیق کردن کاتالیست بازی، پیشگیری از انجام واکنش هیدرولیز و تراکم بهصورت موضعی و بهدست

محلول شماره ۲ به محلول شماره ۱، «هیدرولیز^۷» پیش ماده های آلی در حضور کاتالیست بازی انجام شد و بعد از اختلاط کامل سل شفافی بهدست آمد. پس از اختلاط پیش مادههای آلی، سل خاص برای جلوگیری از ترکم موضعی پیشمادهها، بهمدت ۱۰ دقیقه با سرعت ۵۰۰ دور بر دقیقه هم زده شد. سپس برای اطمينان از اختلاط كامل و تشكيل سل يكنواخت و پايدار، محلول با سرعت ۲۰۰ دور بر دقیقه بهمدت یکساعت در دمای اتاق همزده شد. مرحله بعدی، «فرایند تراکم^۸» است که در آن پیش ماده های هیدرولیز شده با هم واکنش داده و با آزاد کردن آب، بههم متصل شده و شبکه سهبعدی بههم پیوستهای را تشکیل میدهند که منجر به تشکیل ژل می شود. مرحله تبدیل سل شفاف به ژل زمانبر است و با افزایش کسر مولی پیشماده تترااتیل ارتو سیلیکات کاهش مییابد. ژل بهدست آمده، در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد بهمدت ۱۲ ساعت خشک شـد و بهمنظور استخراج حلال آلى ٢- متوكسى اتانول، ژل خشک شده در محلول اتانول/ آب با نسبت حجمی ۵/۹۵ در یک ظرف سربسته در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد همزده شد. برای اطمینان از استخراج کامل حلال آلی، مرحله شستشوی سـه بـار متوالی (هر ۶ ساعت یکبار) انجام گرفت. گفتنی است که درصورت عدم استخراج کامل حلال آلی، ذرات در مرحله عملیات حرارتی رنگ سیاه و یا متمایل به خاکستری خواهند داشت. درنهایت ژل بهدست آمده بهمدت ۲۴ ساعت در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد خشک و بهمدت چهار ساعت در در

آوردن محصولی با ترکیب شیمیایی یکنواخت است. با افـزودن



دماهای ۴۵۰، ۶۰۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰ و ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد (به منظور بررسی تحولات فازی زیرکونیا) عملیات حرارتی شد. مراحل سنتز به طور نمادین در شکل (۳) آورده شده است. در این تحقیق ذرات کامپوزیتی 2rO2-SiO2 با محتوای ۱۰، ۲۰ و ۳۰ درصد مولی SiO2 آمورف، بهترتیب با کدهای Z108 2208 و Z308 مشخص شدهاند.

۲-۳- روشهای مشخصهیابی

ترکیب فازی پوشش ها با استفاده از آزمون پراش پرتو ایکس^۹ (XRD) با دستگاه Philips مدل X'pert- MPD (ساخت هلند) محدوده ۲۵ از ۲۰ تا ۸۰ درجه با استفاده از تابش ۲۵ تولید شده توسط لامپ مسی در پتانسیل ۴۰ کیلوولت و جریان ۳۰ میلی آمپر با نرخ روبش سه درجه بر دقیقه و اندازه گام ۲۰/۰ درجه انجام شد. از نرمافزار Highscore X'pert استفاده گام ۲۰/۰ الگوهای پراش با بانک اطلاعاتی PDF2 استفاده شد. مورفولوژی و اندازه ذرات با تصاویر میکروسکوپی الکترونی fEI Helios برای میکروسکوپی مادون قرمز (ساخت آمریکا) انجام گرفت. از اسپکتروسکوپی مادون قرمز با تبدیل فوریه ۲۰ مدل Spectrume GX (ساخت هلند) برای

سنتز شده با استفاده از دستگاه Beckman counter Delsanano (ساخت آمریکا) اندازه گیری شد. به این مدل Submicron N5 (ساخت آمریکا) اندازه گیری شد. به این منظور ابتدا ذرات در حلال اتانول با غلظت یک گرم بر لیتر در حمام اولتراسونیک بهمدت ۱۵ دقیقه پخش شدند. سپس سوسپانسیون تهیه شده در ۱۰ میلی لیتر اتانول خالص رقیق شد. قبل از بارگذاری نمونه در دستگاه، سوسپانسیون رقیق شده از فیلتری با قطر تخلخلهای کمتر از دو میکرومتر عبور داده شد. برای اطمینان از صحت و دقت دادهها هر نمونه سه بار تکرار شد.

۳– نتايج و بحث

در این تحقیق، چهار نوع ذره با ترکیب شیمیایی ZrO2، ZrO3، 2205 و Z305 سنتر و بهمدت چهار ساعت در دماهای ۴۵۰، ۶۰۰، ۲۰۰۰ و ۱۹۰۰ درجه سانتی گراد بهمنظور بررسی تأثیر افزودن SiO2 آمورف در تحولات فازی ZrO2 با نرخ افزایش دمای ۱۰ درجه بر دقیقه عملیات حرارتی شد. همچنین تغییر در اندازه ذرات سنتز شده با افزایش محتوای SiO2 بررسی شد.

۳-۱- پراش پرتو ایکس
نتایج آزمون پراش پرتو ایکس گرفته شده از ذرات ZrO₂

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۹، شماره ۲، تابستان ۱۳۹۹

۵۴



شکل ۴- الگوی پراش پرتو ایکس نمونه ZrO2 عملیات حرارتی شده در دماهای ۴۵۰، ۴۵۰، ۱۰۰۰ و ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد

با افزایش بیشتر دما به ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد، فاز مونوکلینیک همچنان پایدار مانده و به دلیل افزایش اندازه بلورکها، شدت پیکها به طور قابل توجهی افزایش پیدا کرده است. بر اساس دیاگرامهای فازی، فاز مونوکلینیک تا دمای ۱۱۷۰ درجه سانتی گراد پایدار مانده و سپس به ساختار تتراگونال پایدار تبدیل می شود [۱۴].

اگر بتوان محدوده دمایی پایداری ساختار تتراگونال شبه پایدار، که از ساختار آمورف در دمای حدود ۵۵۰ درجه سانتی گراد جوانه میزند، را افزایش داد، می توان این ساختار تتراگونال را با اندازه دانه های ریزتر در دمای پایین تر سنتز کرد. مهم ترین مزیت پایدارسازی ساختار تتراگونال، جلوگیری از استحاله مارتنزیتی ناشی از تبدیل ساختار تتراگونال 2rO2 به مونوکلینیک است که به دلیل افزایش حجم باعث محدودیت کاربرد آن به خصوص در کاشتنی ها می شود. افزایش دما، تماس استحاله مارتنزیتی تناش های اعمال شده می توانند نیروی محرکه استحاله مارتنزیتی تتراگونال به مونوکلینیک 2rO2 باشند. به طور مثال در کاربردهایی پزشکی، تماس 2rO2 با محیط های بیولوژیکی و همچنین در بخش هایی از بدن که کاشتنی تحت

خـالص در دماهـای ۴۵۰، ۶۰۰، ۸۰۰ ۱۰۰۰ و ۱۱۰۰ درجـه سانتی گراد در شکل (۴) نشان داده است. همان طور که مشخص است، اولین فازی که از ساختار آمورف ZrO₂ جوانهزنی میکند فاز شبه پایدار تتراگونال است. دلیل این امر به تشابه ساختاری بیشتر فاز تتراگونال با ساختار آمورف ZrO₂ نسبت داده شده است، بهطوری که انرژی مورد نیاز برای جوانهزنی این فاز بلوری نسبت به سایر ساختارهای بلوری کمتر است. ساختار شبه پایدار تتراگونال ایجاد شده، ناپایدار بوده و با افزایش دما به فاز پایدار مونوکلینیک تبدیل می شود [۱۲]. همانطور که در الگوی پراش پرتو ایکس در شکل (۴) مشاهده میشود، در دمای ۶۰۰ درجه سانتی گراد، تحول ساختار تتراگونال شبه پایدار به مونوکلینیک اتفاق افتاده و در این دما ترکیبی از ایـن دو فـاز وجود دارد. دمای أغاز استحاله تتراگونال شبهپایدار به مونوکلینیک در مرجع [۱۳] حدود ۵۵۰ درجه سانتی گراد عنوان شده است که در این پژوهش نیـز ایـن دمـا بـین ۴۵۰ تـا ۶۰۰ درجه سانتی گراد است و با نتایج گرفته شده در تحقیقات اخیـر کاملاً همخوانی دارد. با افزایش دما به ۱۰۰۰ درجه سانتی گراد، استحاله كامل شده و ساختار خالص مونو كلينيك ايجاد مي شود.

DOI: 10.47176/jame.39.2.18051]

DOR: 20.1001.1.2251600.1399.39.2.4.4]



شکل ۵– الگوی پراش پرتو ایکس نمونه Z10S عملیات حرارتی شده در دماهای ۶۰۰، ۸۰۰ و۱۰۰۰ درجه سانتیگراد

درجه سانتی گراد اتفاق افتاده بود. با افزایش دما تـ ۸۰۰ درجـه سانتی گراد، فاز شبه پایدار تتراگونال از زمینه آمورف جوانه مىزند. به اين ترتيب مىتوان گفت دماى شروع جواندزنى ساختار شبه یایدار تتر اگونال ZrO₂ در ذرات کامیوزیتی Z10S، حدود ۶۰۰ درجه سانتی گراد است که نسبت به مورد مشابه در ذرات خالص ZrO₂، حداقل ۱۵۰ درجه سانتی گراد افزایش نشان می دهد. با افزایش دما حتی تا ۱۰۰۰ درجه سانتی گراد، فاز شبهپایدار تتراگونال پایدار مانده و در دمای ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد به فاز مونوکلینیک تبدیل شده است. دمای تقریبی برای شروع تبدیل فاز تتراگونال به مونوکلینیک به محتوای SiO₂ أمورف در نانوكامپوزیت ZrO₂-SiO₂ بستگی دارد، ولی نتایج تحقیقات نشان میدهد که این تحول فازی در محدوده دمایی ۱۱۰۰ تا ۱۲۰۰ درجه سانتی گراد اتفاق می افتـد [۱۷]. در دمای ۱۰۰۰ درجه سانتی گراد، ساختار تتراگونال شبه پایدار هنوز پایدار است و شدت پیکهای آن اندکی افزایش یافته است. با افزایش دما تا ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد، ساختار شبه پایدار تتراگونال ZrO₂ به ساختار مونو کلینیک تبديل مى شود. بنابراين دماى شروع جوانەزنى فاز تتراگونال

تنش قرار میگیرد، میتواند محرک آغاز این استحاله بوده و منجر به کاهش عمر مفید و یا حتی پسزدگی کاشتنی شوند [۱۵].

در این تحقیق، تأثیر افزودن SiO₂ آمورف به ساختار ZrO₂ بهروش سل – ژل با کاتالیست بازی بررسی شده است. SiO₂ بهعنوان یکی از اجزای اصلی سازنده بیومواد شیشهای است که بهدلیل بار منفی ناشی از رهایش پروتون از گروههای سایلانول (Si-O-H) موجود در سطح آن در محیطهای بیولوژیکی، بهعنوان مراکز جذب یونهای کلسیم عمل کرده و جوانهزنی هیدروکسی آپاتیت را تسریع میکند. بنابراین با افزودن SiO2 به ساختار ZrO2 علاوه بر پایدارسازی ساختار تتراگونال ZrO2 و جلوگیری از استحاله مارتنزیتی، میتوان خواص زیست فعالی ذرات را افزایش داد [18].

الگوی پراش پرتو ایکس ذرات کامپوزیتی Z10S در شکل (۵) نشان داده شده است. همان طور که مشخص است، در دمای ۶۰۰ درجه سانتی گراد، ذرات هنوز ساختار آمورف دارند که مشخصه آن وجود یک پیک پهن در زوایای بین ۲۰ تا ۴۰ درجه است. درحالی که در ZrO₂ خالص، جوانهزنی ساختار بلوری تتراگونال شبهپایدار از فاز آمورف، در دمای حدود ۴۵۰



شکل ۶- الگوی پراش پرتو ایکس نمونه Z20s عملیات حرارتی شده در دماهای ۶۰۰، ۸۰۰ ۱۰۰۰ و ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد

کرده و پهنتر شدهاند.

شکل (۶) الگوی پراش پرتو ایکس ذرات کامپوزیتی Z20S را نشان می دهد. با افزایش محتوای SiO₂ به ۲۰ درصد مولی، جوانهزني فاز تتراگونال از زمينه آمورف به دماهاي بالاتر منتقل می شود. در نمونه Z10S، در دمای ۶۰۰ درجه سانتی گراد، فاز بلوری تتراگونال شبه پایدار از زمینه آمورف تشکیل شده و با افزایش دما تحول فازی آن در دمای ۱۰۰۰ درجه کامل می شود. در حالی که در نمونه Z20S، در دمای مشابه ۶۰۰ درجه سانتی گراد، هنوز ساختار آمورف پایدار بوده و بلوری شدن رخ نداده است. بنابراین با افزایش محتوای SiO₂ به ۲۰ درصد مولی، جوانهزنی ساختار بلوری تتراگونال از زمینه آمورف به تعویق افتاده و به دماهای بالاتر منتقل شده است. با افزایش دما تا ۸۰۰ درجه سانتی گراد، ساختار بلوری تتراگونال از زمینه آمورف تشکیل شده و در دمای ۱۱۰۰ درجـه سـانتی گـراد بـه ساختار بلوري مونوکلینیک تبدیل می شود. شدت پیکها در ذرات كاميوزيتي ZrO2-SiO2 با افزايش محتواي SiO2 آمورف، حتی نسبت به ذرات Z10S کمتر شده و همچنین یهنای پیکها افزایش بیشتری پیدا کرده است. خالص به حدود ۶۰۰ درجه سانتی گراد در ذرات Z10S افزایش نشان می دهد که تأثیر قابل توجه افزودن SiO₂ آمورف در افزایش محدوده دمایی پایداری ساختار تتراگونال شبهپایدار را نشان مىدهد. بسته به درصد مولى SiO₂ آمورف، دلايل مختلفى برای پایداری فاز تتراگونال ZrO₂ مطرح است. در درصدهای مولی کم SiO₂ آمورف (۱۰ درصد مولی و کمتر)، لایهای نازک از SiO₂ آمورف در اطراف ذرات تتراگونال ZrO₂ تشکیل می شود و از رشد بیشتر ذرات جلوگیری می کند. در استحاله مارتنزیتی تتراگونال به مونوکلینیک ZrO₂ افزایش حجمی در حدود ينج درصد اتفاق ميافتد. SiO2 بهدليل ماهيت أمورف سطح تماس بسیار خوبی با ذرات تتراگونال ZrO₂ برقرار میکند و بهدلیل تشکیل لایهای نازک و پیوسته با ممانعت از افزایش حجم ناشی از استحاله مارتنزیتی، فاز تتراگونال ZrO₂ را پایدار می کند. این پدیده به «اثر محدودکنندگی^{۲۱}» شناخته می شود که مانع از رشد ذرات در حین افزایش دما می شود [۱۸]. همان طور که از الگوهای پراش پرتو ایکس در شکل (۵) مشخص است، شدت پیکها در ذرات Z10S نسبت به ذرات ZrO₂ کاهش پیدا

شبه پایدار از حدود ۴۵۰ درجه سانتی گراد در ذرات ZrO₂



شکل ۷- الگوی پراش پرتو ایکس نمونه Z30S عملیات حرارتی شده در دماهای ۶۰۰، ۸۰۰ ۱۰۰۰ و ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد

1100	1000	٨٠٠	<i>9</i> • •	400	نمونه/دمای عملیات حرارتی (درجه سانتیگراد)
41/17	٣٦/٩	۳۲/۵	۲۷/۵	237/23	ZrO ₂
41/94	34/40	31/8	74/4	-	Z10S
34/07	31/11	7 <i>9</i> /V	-	-	Z208
m1/v1	22/21	73/77	-	_	Z30S

جدول ۲- اندازه بلورک محاسبه شده بهروش شرر برای نمونههای ذرات خالص ZrO₂ و ذرات کامپوزیتی Z30S در دماهای مختلف

بیشتر و مؤثرتری برای جلوگیری از رشد ذرات وجود داشته و درنتیجه ممانعت از انجام استحاله مارتنزیتی شدیدتر است. میانگین اندازه بلورکها برای ذرات خالص ZrO₂ و ذرات کامپوزیتی ZrO₂-SiO₂ با استفاده از رابطیه شرر کامپوزیتی ZrO₂-SiO₂ با استفاده از رابطیه شرر (()) گزارش شده CuK $\alpha = k\lambda / B \cos(2\theta)$) محاسبه و در جدول (()) گزارش شده است [۱۹]. در این رابطه، Λ طول موج پرتو ایکس (=RA است (هدا)]. در این رابطه، Λ طول موج پرتو ایکس (تفاع است (۳۹]). در این رابطه، تابت، B پهنای پیک در نصف ارتفاع (FWHM) و θ زاویه پراش است. همان طور که مشخص است ذرات خالص ZrO₂-SiO₂ بیشترین اندازه بلورک را دارند. اندازه بلورک در ذرات کامپوزیست ZrO₂-SiO₂ با افرایش شکل (۷)، الگوی پراش پرتو ایکس ذرات کامپوزیتی Z30S را نشان میدهد. در این ذرات تغییرات مشابه با ذرات Z20S است؛ به طوری که در دمای ۵۰۰ درجه سانتی گراد، هنوز ساختار آمورف پایدار بوده و در دمای ۵۰۰ درجه سانتی گراد به ساختار تتراگونال شبه پایدار تبدیل می شود. در نمونه Z30S، شدت پیکها به مقدار اندکی نسبت به نمونه Z20S کاهش یافته و پهنای پیکها مقدار اندکی نسبت به نمونه است. اثر محدودکنندگی در درصدهای مولی بالاتر SiO2 آمورف (ذرات Z20S و Z30S) بسیار شدیدتر است زیرا در این حالت به دلیل محدودکنندگی در درصدهای مولی بالاتر SiO2 آمورف (ذرات تشکیل لایه ای ضخیم تر در اطراف ذرات تتراگونال ZrO2 موانع



شکل ۸- الگوی مادون قرمز با تبدیل فوریه مربوط به نمونه Z308 در دماهای ۱۰۰، ۸۰۰ و ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد

محتوای SiO₂ کاهش پیدا کرده است که ناشی از اثـر سـدی SiO₂ آمورف است که اطراف جوانههای در حال رشد ZrO₂ را احاطه کرده است.

در ذرات کامپوزیتی ZrO₂-SiO₂ معیاری به الدازه دانه بحرانی^{۳۱}» تعریف می شود. در صورتی که اندازه ذرات ZrO₂ از اندازه دانه بحرانی آن کمتر باشد ساختار تتراگونال پایدار می ماند. حضور تنشهای شبکهای و مراکز عیوب در شبکه بلوری مانع از انجام استحاله مارتنزیتی تتراگونال به مونوکلینیک در اندازه ذرات کمتر از اندازه دانه بحرانی می شود. برای ZrO₂ تالص، اندازه دانه بحرانی حدود ۳۰ نانومتر گزارش شده است. پایدار است و استحاله مارتنزیتی از ۳۰ نانومتر، فاز تتراگونال پایدار است و استحاله مارتنزیتی از ۳۰ نانومتر، فاز تتراگونال پایدار است و استحاله مارتنزیتی انجام نمی گیرد. اندازه دانه بحرانی در ذرات کامپوزیت ZrO₂-SiO₂ بیشتر از ذرات خالص پایدار است و استحاله مارتنزیتی انجام نمی گیرد. اندازه دانه پایدار است و استحاله مارتنزیتی انجام نمی گیرد. اندازه دانه پایدار می ماند [۲۰] مطابق با شکل (۴)، دمای تحول ساختار پایدار می ماند [۲۰]. مطابق با شکل (۴)، دمای تحول ساختار کامپوزیتی در درات خالص ZrO₂ کام در ذرات خالص

دمای این تحول در ذرات کامپوزیتی ZrO2-SiO2، حدود ۱۱۰۰ درجه است. پژوهشگران بر این باورند که افزایش اندازه دانه بحرانی بهدلیل اعوجاج در ساختار تتراگونال ZrO2 است. دلیل اعوجاج ساختاری، تشکیل پیوندهای جدید ZrO-Si است. دلیل مشترک ذرات کامپوزیتی عنوان شده است [۱۲]. این رفتار در ساختارهای کامپوزیتی مشابه مانند ZiO-SiO-Si نیز گزارش شده است که در آن دلیل اصلی پایداری فاز آناتاز TiO2، تشکیل پیونیدهای SiO-Si عنوان شده است [۱۲]. بسیاری از پیونیدهای SiO-Si عنوان شده است [۲۱]. بسیاری از پژوهشگران اعتقاد دارند که دلیل دیگر برای اعوجاج ساختاری تتراگونال، وجود پیوندهای O-Si است [۲۲].

به منظور بررسی دقیق تر دلیل اعوجاج ساختار تتراگونال 2rO₂ در ذرات سنتز شده، آزمون مادون قرمز با تبدیل فوریه از ذرات 230S عملیات حرارتی شده در سه دمای مختلف ۱۰۰، ۵۰۸ و ۱۱۰۰ درجه سانتیگراد انجام گرفت (شکل ۸). همان طور که گفته شد، ذرات کامپوزیتی 230S به روش سل ژل سنتز شده اند. در این روش پیوندهای Zr-O-Si که مسئول پایداری ساختار تتراگونال (Zr-O-Si) هستند ممکن است در مرحله تراکم ژل تشکیل شوند [۲۳]. به همین دلیل از ذرات

Z30S پس از خشک شدن در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد نیز آزمون مادون قرمز با تبدیل فوریه انجام گرفت. همچنین این پیوندها ممکن است در دماهای بالاتر نیز به دلیل نفوذ اتمی در فصل مشترک ذرات کامپوزیتی ZrO2-SiO2 تشکیل شوند. بنابراین، ذرات Z30S عملیات حرارتی شده در دمای ۵۰۰ درجه سانتی گراد که در آن ساختار تتراگونال شبه پایدار ZrO2 پایدار است و نیز ذرات Z30S عملیات حرارتی شده در دمای ۱۱۰۰ مونوکلینیک ZrO3 تبدیل شده است، برای آزمون مادون قرمز با تبدیل فوریه انتخاب شدند.

پیک پهن ظاهر شده در نمونه خشک شده در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد در بسامد ۳۴۴۵ هرتز، مربوط به ارتعاش کششی گروه عاملی هیدروکسیل (OH-) است. با افزایش دما به ۱۰۰ درجه سانتی گراد، چگالی گروههای هیدروکسیل کم شده و شدت آنها کاهش پیدا میکند. همچنین شدت این پیک در نمونه عملیات حرارتی شده در دمای ۱۱۰۰ درجه، بسیار ناچیز است که بیانگر حذف این گروههای عاملی در دماهای بالا است. پیک ظاهر شده در بسامد ۱۹۵۵ هرتز، ناشی از ارتعاشات کششی گروههای هیدروکسیل سایلانول (OH=) و نیز است. پیک ظاهر شده در بسامد ۱۹۵۵ هرتز، ناشی از ارتعاشات OH موجود در سطح ساختار آمورف کامپوزیت 2308 است. پیک ظاهر شده در بسامد ۱۹۳۷ هرتز، مربوط به است. پیک ظاهر شده در بسامد ۱۹۳۷ هرتز، مربوط به ارتعاشات خمشی گروههای سایلانول (OH=) است. شدت این پیک نیز در نمونه خشک شده در دمای ۱۰۰ درجه مانتی گراد بیشتر بوده و با افزایش دما شدت آن به طور قابل ملاحظهای کاهش پیدا میکند [۲۴].

پیک مشخصه ظاهر شده در بسامد ۱۲۰۰ هرتز در نمونه خشک شده در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد، مربوط ارتعاشات کششی متقارن Si-O-Si است. با افزایش دما حتی در ۸۰۰ درجه سانتی گراد، این پیک ناپدید می شود. دلیل این امر به نفوذ اتمهای زیرکونیم (+Zr⁴) به ساختار آمورف SiO₂ و جانشینی آن با اتمهای زیرکونیم (SiO₂) به ساختار آمورف SiO₂ و جانشینی آن با اتمهای Si نسبت داده شده است [۲۵]. بهدلیل وجود SiO₂ در کنار ZrO₂ احتمال تشکیل پیوند Si-O-Si نیز در ساختار

ماده وجود دارد. در صورت تشکیل این پیوند، انرژی ارتعاشات مربوط به ZrO2-SiO2 موجود در سیستم اکسید دوتایی ZrO2-SiO2 نسبت به حالت خالص آن کاهش می یابد، زیرا تشکیل یک پیوند جدید باعث تغییر انرژی پیوندهای دیگر میشود. پیک ظاهر شده در بسامد ۹۶۰ هرتز به تشکیل پیوند Zr-O-Si ارتباط داده شده است. ظاهر شدن این پیوند در نمونه خشک شده در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد بیانگر آن است که ایس پیوند در فصل مشترک ZrO₂ با SiO₂ آمورف در مرحله تراکم ژل تشکیل می شود و با افزایش دما به بسامدهای بالاتر انتقال پیدا می کند بهطوری که در دمای ۶۰۰ درجه سانتی گراد به بسامد ۱۰۱۳ هرتز و در دمای ۱۱۰۰ درجه سانتیگراد به بسامد ۱۰۷۲ هرتز جابهجا شده است. اکثر پژوهشگران اعتقاد دارند که باند جـذبی در بسامد ۹۶۰ هرتز بهدلیل تشکیل پیونـد Zr-O-Si اسـت ولـی تمایز این باند جذبی بهدلیل همسایگی آن با باند جـذبی تیـز و پهن ناشی از ساختار آمورف SiO₂ بسیار دشوار است. علاوه بـر آن پیک موجود در بسامد ۹۶۰ هرتز می تواند ناشی از پیوندهای -Si-O نيز باشد [۲۶].

پیک ظاهرشده در بسامد ۵۳۰ هرتز به تشکیل پیوند Si-O-Si در ساختار آمورف SiO ارتباط داده شده است. با افزایش دما شدت این پیک در دمای ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد کاهش مییابد. با افزایش دما نفوذ اتمهای زیرکونیم به ساختار آمورف SiO افزایش یافته و با افزایش تشکیل پیوندهای آمورف SiO افزایش یافته و با افزایش تشکیل پیوندهای yugital از تعداد پیوندهای Si-O-Si و همچنین تعداد siz-O-Si از تعداد پیوندهای Si-O-Si و همچنین تعداد پیوندهای OF کاسته می شود. پیک ظاهر شده در بسامد sigital مرتز به ارتعاشات ناشی از ساختار بلوری مونوکلینیک SiO و همچنین به پیوندهای Si-O-Si در ساختار آمورف sizo-Si و همچنین به پیوندهای Si-O-Si در ساختار آمورف sizo-Si و همچنین به پیوندهای مشخصه فاز مونوکلینیک در SiO ارتباط دارد. معمولاً پیکهای مشخصه فاز مونوکلینیک در sizo-Si ارتباط دارد. معمولاً پیکهای مشخصه فاز مونوکلینیک در sizo-Si ارتباط دارد. معمولاً پیکهای مشخصه فاز مونوکلینیک در sizo-Si ارتباط دارد. معمولاً پیکهای مشخصه فاز مونوکلینیک در sizo-Si ارتباط دارد. معمولاً پیکهای مشخصه فاز مونوکلینیک در sizo-Si ارتباط دارد. معمولاً پیکهای مشخصه فاز مونوکلینیک در sizo-Si ارتباط دارد. معمولاً پیکهای مشخصه فاز مونوکلینیک در sizo-Si ارتباط دارد. معمولاً پیکهای مشخصه فاز مونوکلینیک در sizo-Si الگوی مادون قرمز با تبدیل فوریه ظاهر می شود که ممکن است هرتز در بسامد ۶۰۰ نیز ظاهر می شوند، همپوشانی داشته باشد [۲۷].





اثر اندازه ذرات در پایدارسازی فاز تتراگونال توسط «اثر استوالد^۱)» نیز قابل توجیه است. طبق اثر استوالد، هنگامی که یک ماده در بیش از یک فرم وجود داشته باشد، ابتدا حالت ناپایدارتر تشکیل شده و سپس به حالتی با پایداری بیشتر تبدیل می شود. انرژی سطحی ساختار مونوکلینیک در مقایسه با ساختار تتراگونال و مکعبی ZrO2 بالاتر است [۲۸] ؛ بنابراین طبق تحولات فازی گفته شده در معادله (۱)، ابتدا ساختار مونوکلینیک تشکیل شده و با افزایش دما به فاز پایدارتر ساختار تتراگونال و زمینه آمورف ZrO2 ابتدا ساختاری بین ماختار تتراگونال و زمینه آمورف عCrC ابتدا ساختاری ما ماختار تتراگونال و زمینه آمورف وCr

شکل (۹)، تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی به همراه نمودار توزیع اندازه ذرات عملیات حرارتی شده در دمای ۱۱۰۰ درجه سانتی گراد به مدت چهار ساعت را نشان می دهد. اثبات شده است که در روش سل – ژل سنتز ذرات ZrO2-SiO2 ذرات ZrO2 توسط لایه ای از SiO2 آمورف محصور می شوند [۱۴]. این لایه آمورف SiO2 تنش هایی را به دانه های در حال رشد وارد می کند که مورفولوژی نهایی ذرات را مشخص می کند. بنابراین، مورفولوژی ذرات سنتز شده تابع ترکیب

شیمیایی ذرات است. بهنظر میرسد که ذرات ZrO₂ و ZrO₅ مورفولوژی شبیه به چندضلعیهای نامنتظم دارند. عدم وجود تنشهای یکنواخت بیرونی در ذرات خالص ZrO₂ و تنشهای ناهمگن از طرف لایه نازک و غیریکنواخت در ذرات ZIO5 دلیل تشکیل ذراتی با مورفولوژی چندوجهی است. با افزایش محتوای SiO2 آمورف در ذرات ZO5 و ZO5، لایه SiO2 محتوای SiO2 آمورف در ذرات ZO5 و ZO5، لایه SiO2 آمورف تشکیل شده در اطراف جوانههای ZrO2، ضخیم تر و یکنواخت تر شده و به این ترتیب تنشهای همگن تری به دانههای در حال رشد وارد می شود که منجر به تشکیل ذراتی با این پژوهش، مشابه با مورفولوژیهای چندوجهی و بیضوی ذرات ZrO2 در کامپوزیت ZrO2-SiO2 هستند که بهروش سل-زل در محیط اسیدی سنتز شدهاند [۱۴].

طبق شکل (۹- ه)، متوسط اندازه ذرات با افزایش محتوای SiO₂ روند کاهشی نشان میدهد. میانگین اندازه ذرات ZrO₂ حدود ۱۳۰ نانومتر بهدست آمده است که با افزایش محتوای SiO₂ به ۳۰ درصد مولی به حدود ۸۰ نانومتر کاهش یافته است. بهعبارتی میانگین اندازه ذرات با افزایش ۳۰ درصد مولی SiO₂ آمورف به ذرات خالص ZrO₂، حدود ۱/۶ برابر کاهش یافته است که اهمیت نقش SiO₂ آمورف در کاهش اندازه ذرات

1. Aging

2. Osteolysis

3. Stabilizer

7. Hydrolysis

4. Zirconium propoxide

6. 2-methoxy ethanol

5. Tetra Ethyl Orthosilicate (TEOS)

دمای ۴۵۰ درجه سانتی گراد، حدود ۱۵۰ درجه سانتی گراد بهدست آمد، درحالی که این محدوده دمایی برای همه ذرات کامیوزیتی به ۵۰۰ درجه سانتی گراد افزایش پیدا کرد و فاز تتراگونال شبه یایدار در دمای ۱۱۰ درجه سانتی گراد به فاز مونوکلینیک تبدیل شد. این اختلاف در محدوده دمایی پایداری، بهدلیل اعوجاج در شبکه بلوری تتراگونال شبه پایدار است. دلیل ایـن اعوجـاج، تشـکیل پیونـدهای جدیـد Zr-O-Si در فصـل مشترک ذرات در مرحله تـراکم سـل- ژل و همچنـین بـه اثـر محدودکنندگی لایه سیلیکای آمورف در اطراف جوانه های زیرکونیا است. طبق نتایج بهدست آمده، در دمای ۱۰۰۰ درجه سانتی گراد هیچ پیک مشخصی مربوط به فاز مونوکلینیک وجـود نداشته و فاز خالص شبه یایدار تتراگونال تنها فاز موجود در ساختار نانوکامیوزیت است. درحالی که در ذرات کامیوزیتی زیرکونیا- سیلیکا که در تحقیقات اخیـر بـهروش سـل- ژل در محیط کاتالیست اسیدی سنتز شده بود در دمای ۱۰۰۰ درجه سانتی گراد درصدی از فاز تتراگونال شبهپایدار به فاز مونوکلینیک تبدیل شـده بـود. بنـابراین سـنتز ذرات کـامپوزیتی زیر کونیا- سیلیکا با کاتالیست بازی نسبت به کاتالیست اسیدی باعث افزایش دمای پایداری فاز تتراگونال شبه پایدار مے شود. همچنین متوسط اندازه ذرات با افزایش محتوای SiO₂ کاهش ييدا کرد.

را نشان می دهد. دلیل کاهش اندازه ذرات با افزایش محتوای SiO2 با مكانيزم «اثر محدودكنندگي» قابل توجيه است. طبق اين مكانيزم، لايهاي از سيليكاي آمورف در اطراف جوانه هاي ZrO2 تشکیل می شود که از رشد دانه ها جلوگیری کرده و میانگین اندازه ذرات را كاهش مىدهد. با افزايش بيشتر محتواي سيليكا، ضخامت لایـه آمـورف تشکیل شـده در اطـراف جوانـههـای زیرکونیا بیشتر شده و اثر سدی در برابر رشد دانهها افزایش یافته و اندازه دانهها ریز تر می شود.

۴- نتیجه گیری

در این پژوهش، تـأثیر افـزودن سـیلیکای آمـورف بـه سـاختار زیرکونیا در افزایش محدوده دمایی پایداری فاز تتراگونال شبه پایدار بررسی شد. برای این منظور، ذرات خالص زیر کونیا و همچنین ذرات کامیوزیتی زیرکونیا- سیلیکا با محتوای ۱۰، ۲۰ و ۳۰ درصد مولی سیلیکای آمورف، سنتز و مشخصه یابی شدند. نتایج نشان داد که ترتیب تشکیل ساختارهای بلوری در ذرات كامپوزيتي مشابه با ذرات خالص زيركونيا است بهطوري که در تمام ذرات سنتز شده، ابتدا ساختار تتراگونال شبه یایدار از زمینه آمورف جوانـه زده و سـپس بـا افـزایش دمـا بـه سـاختار مونو کلینیک تبدیل می شود. در ذرات خالص زیر کونیا، محدوده دمایی پایداری ساختار تتراگونال شبهپایدار یس از تشکیل در

واژەنامە

- 8. Condensation
- 9. X-ray Diffraction (XRD)
- 10. Scanning Electron Microscope (SEM)
- 11. Fourier-transform infrared spectroscopy (FTIR)
- 12. Constrained effect
- 13. Critical Particle Size (CPS)
- 14. Ostwal's effect

مراجع

1. Mochales, C., Frank, S., Zehbe, R., Traykova, T., Fleckenstein, C., Maerten, A., Fleck, C., and Mueller W., "Tetragonal and Cubic Zirconia Multilayered Ceramic Constructs Created by EPD", The Journal of Physical Chemistry B, Vol. 117, No. 6, pp. 1694-1701, 2012.

2. Soon, G., Pingguan-Murphy, B., Lai, K. W., and Akbar, S. A., "Review of Zirconia-Based Bioceramic: Surface Modification and Cellular Response", Ceramics International, Vol. 42, No. 11, pp. 12543-12555, 2016.

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۹، شماره ۲، تابستان ۱۳۹۹

- Lashneva, V. V., Shevchenko, A. V., and Dudnik, E. V., "Bioceramic Based on Zirconium Dioxide", *Glass and Ceramics*, Vol. 66, No. 3, pp. 140-143, 2009.
- Lughi, V., and Sergo, V., "Low Temperature Degradation -Aging- of Zirconia: A Critical Review of the Relevant Aspects in Dentistry", *Dental Materials*, Vol. 26, No. 8, pp. 807-820, 2010
- 5. Chevalier, J., "What Future for Zirconia as a Biomaterial?", *Biomaterials*, Vol. 27, No. 4, pp. 535-543, 2006..
- Ahemen, I., Dejene, F. B., and Botha, R., "Strong Green-Light Emitting Tb³⁺ Doped Tetragonal ZrO₂ Nanophosphors Stabilized by Ba²⁺ Ions", *Journal of Luminescence*, Vol. 201, pp. 303-313, 2018.
- Ramos-Guerra, A. I., Martínez-Merlín, I., and Falcony, C., "The Role of the Stabilizing Agent on the Structural and Luminescent Properties of Hydrothermally Synthesized ZrO₂:Tb³⁺ Phosphors", *Ceramics International*, Vol. 44, No. 12, pp. 13744-13749, 2018.
- Lawson, S., "Environmental Degradation of Zirconia Ceramics", *Journal of the European Ceramic Society*, Vol. 15, No. 6, pp. 485-502, 1995.
- Srinivasan, R., Rice, L., and Davis, B. H., "Critical Particle Size and Phase Transformation in Zirconia: Transmission Electron Microscopy and X-ray Diffraction Studies", *Journal of the American Ceramic Society*, Vol. 73, No. 11, pp. 3528-3530, 1990.
- Green, D., Hannink, R., and Swain, M., *Transformation Toughening of Ceramics*, Boca Raton, FL: CRC, 1989.
- del Monte, F., Larsen, W., and Mackenzie, J. D., "Stabilization of Tetragonal ZrO₂ in ZrO₂-SiO₂ Binary Oxides", *Journal of the American Ceramic Society*, Vol. 83, No. 3, pp. 628-634, 2000.
- Osendi, M. I., Moya, J. S., Serna, C. J., and Soria, J., "Metastability of Tetragonal Zirconia Powders", *Journal of the American Ceramic Society*, Vol. 68, No. 3, pp. 135-139, 1985.
- 13. Finsel, M., Hemme, M., Döring, S., Rüter, J., Dahl, G., Krekeler, T., Kornowski, A., Ritter, M., Weller, H., and Vossmeyer, T., "Synthesis and Thermal Stability of ZrO₂-SiO₂ Core-Shell Submicron Particles", *Journal of the American Ceramic Society*, Vol. 9, No. 46, pp. 26902-26914, 2019.
- Garvie, R. C., "Stabilization of the Tetragonal Structure in Zirconia Microcrystals", *The Journal of Physical Chemistry*, Vol. 82, No. 2, pp. 218-224, 1978.
- Gulino, A., La Delfa, S., Fragalà, I., and Egdell, R. G., "Low-Temperature Stabilization of Tetragonal Zirconia by Bismuth", *Chemistry of Materials*, Vol. 8, No. 6, pp. 1287-1291, 1996.
- 16. Li, P., Ohtsuki, C., Kokubo, T., Nakanishi, K., Soga, N., and de Groot, K., "The Role of Hydrated Silica, Titania, and Alumina in Inducing Apatite on Implants", *Journal of Biomedical Materials Research*, Vol. 28, No. 1, pp. 7-15, 1994.
- 17. Monte, F., Larsen, W., and Mackenzie, J. D.,

"Stabilization of Tetragonal ZrO₂ in ZrO₂-SiO₂ Binary Oxides", *Journal of the American Ceramic Society*, Vol. 83, No. 3, pp. 628-634, 2000.

- Del Monte, F., Larsen, W., and Mackenzie, J. D., "Chemical Interactions Promoting the ZrO₂ Tetragonal Stabilization in ZrO₂-SiO₂ Binary Oxides", *Journal of the American Ceramic Society*, Vol. 83, No. 6, pp. 1506-1512, 2000.
- Miao, L., Jin, P., Kaneko, K., Terai, A., Nabatova-Gabain, N., and Tanemura, S., "Preparation and Characterization of Polycrystalline Anatase and Rutile TiO₂ thin Films by Rf Magnetron Sputtering", *Applied Surface Science*, Vol. 212, pp. 255-263, 2003.
- Nagarajan, V., and Rao, K., "Crystallization Studies of ZrO₂-SiO₂ Composite Gels", *Journal of Materials Science*, Vol. 24, No. 6, pp. 2140-2146, 1989.
- 21. Yoshinaka, M., Hirota, K., and Yamaguchi, O., "Formation and Sintering of TiO₂ (Anatase) Solid Solution in the System TiO₂-SiO₂", *Journal of the American Ceramic Society*, Vol. 80, No. 10, pp. 2749-2753, 1997.
- 22. Miranda Salvado, I. M., Serna, C. J., and Fernandez Navarro, J. M., "ZrO₂-SiO₂ Materials Prepared by Sol-Gel", *Journal of Non-Crystalline Solids*, Vol. 100, No. 1, pp. 330-338, 1988.
- Parashar, V. K., Raman, V., and Bahl, O. P., "Thermal Evolution of Sol-Gel Derived Zirconia and Binary Oxides of Zirconia-Silica", *Journal of Materials Science Letters*, Vol. 15, No. 18, pp. 1625-1629, 1996.
- 24. Bosman, H. J. M., Kruissink, E. C., Vanderspoel, J., and Vandenbrink, F., "Characterization of the Acid Strength of SiO₂-ZrO₂ Mixed Oxides", *Journal of Catalysis*, Vol. 148, No. 2, pp. 660-672, 1994.
- 25. Okasaka, K., Nasu, H., and Kamiya, K., "Investigation of Coordination State of Zr⁴⁺ Ions in the Sol-Gel-Derived ZrO₂-SiO₂ Glasses by EXAFS", *Journal of Non-Crystalline Solids*, Vol. 136, No. 1-2, pp. 103-110, 1991.
- 26. Dang, Z., Anderson, B. G., Amenomiya, Y., and Morrow, B. A., "Silica-Supported Zirconia. 1. Characterization by Infrared Spectroscopy, Temperature-Programmed Desorption, and X-ray Diffraction", *The Journal of Physical Chemistry*, Vol. 99, No. 39, pp. 14437-14443, 1995.
- Nogami, M., "Glass Preparation of the ZrO₂-SiO₂ System by the Sol-Gel Process from Metal Alkoxides", *Journal of Non-Crystalline Solids*, Vol. 69, No. 2, pp. 415-423, 1985.
- Grant, J., and Lind, S., "Hackh's Chemical Dictionary", *The Journal of Physical Chemistry*, Vol. 50, No. 5, pp. 445-445, 1946.
- Tani, E., Yoshimura, M., and Sōmiya, S., "Formation of Ultrafine Tetragonal ZrO₂ Powder under Hydrothermal Conditions", *Journal of the American Ceramic Society*, Vol. 66, No. 1, pp.11-14, 1983.

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۹، شماره ۲، تابستان ۱۳۹۹

[DOI: 10.47176/jame.39.2.18051

۶٣