بررسی ویژگیهای ساختاری و مغناطیسی نانوذرات فریت نیکل تهیه شده بهروش هیدروترمال

روزبه نیرهدی'*، فاطمه عسجدی'، پیام سیفی شیروانده' و مهدی سلیمی' ۱- گروه مواد و متالورژی، دانشکده فنی مهندسی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد زنجان ۲- یژوهشکده سرامیک، یژوهشگاه مواد و انرژی

(دریافت مقاله: ۱۳۹۲/۶/۱۴ – دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۲/۱۲/۲۵)

جکیده – در این پژوهش، نانوذره فریت نیکل با ابعادی بین _____روش هیدروترمال و با استفاده از پلی اتیلن گلیکول عنوان سورفاکتانت در دمای درجه سانتی گراد و مدت زمان ساعت تولید، و آثر د ی واکنش، زمان و سورفاکتانت مورد بررسی قرار گرفت. براساس نتایج آنالیز اشعه ایکس، تبدیل اکسید نیکل و فریت نیکل راهی برای ____NiFe204 ______دما و زمان واکنش و سورفاکتانت بر ساختار ذرات بررسی _____نشان داد که ذرات تشکیل شده در دمای درجه __گراد صورت کلوخه بوده شکل __ندارند ولی در دمای درجه گراد شکل کروی دا م کنند. اشها عامی اسها استاع افزایش زمان فرایند هیدروترمال آفزایش

واژگان کلیدی: نانوذره یکل هیدروترمال، پا اتیلن گلیکول (PEG)

Analysis of Structural and Magnetic Characteristics of Nickel Ferrite Nanoparticles Prepared by Hydrothermal Method

R. Nayerhoda^{1*}, F. Asjadi², P. Seifi¹ and M. Salimi¹

1. Materials and Metallurgy Group, Engineering Faculty, Zanjan Islamic Azad University 2. Ceramic Research Group, Materials and Energy Research Center

Abstract: In the present investigation, spherical nanoparticles of nickel ferrite with uniform structure were successfully produced by hydrothermal method in the presence of polyethylene glycol (PEG) as a polymeric surfactant at 180°C for 12 hour

* مسلول مكاتبات، پست الكترونيكي: roozbeh.nayerhoda@gmail.com

aging time and the effects of the synthesis time, temperature and surfactant were investigated. According to the X-ray analysis, conversion of nickel oxide and hematite to nickel ferrite was a way to produce $NiFe_2O_4$. At 140°C, agglomerated particles without specific shape were formed, but at 180°C particles were homogenous with spherical shape. Saturation magnetization increased by increasing the hydrothermal process aging time.

Keywords: Magnetic nanoparticles, Nickel Ferrite, Hydrothermal, PEG

فهرست علائم

			1
أنگستروم		سانتى گراد	°C
ناهمسانگردی بلوری مغناطیسی	$H_A (MA/m)$	حاصل ضرب انحلال	Ksp
		نيروى پسماندزدايى	(cgs:Oe,SI:A/m) H _{CJ}

۱_ مقدمه

نانوذرات مغناطیسی کاربرد گستردهای در زمینه های پزشکی از جمله تصویربرداری تشدید مغناطیسی'، گرمادرمانی مغناطیسی، ترمیم بافت های آسیب دیده، دارورسانی هدفمند، ایمنی شناختی و جداسازی ساول، و در صنعت مانند آنتن های جاب مایکروویو، ذخیره و بازیابی سریع اطلاعات، حسگرها و هسته ترانسفورماتورها دارند [۱-۳]. فریت نیکل (۵۰ NiFe مله) از جمله فریت های مغناطیسی نرم با فرمول عمومی ۵۰ MFe (که M می تواند ۸۱ مای می استان است و ساختار اسیینلی دارد.

نانو ذرات مغناطیسی برای کاربرد در زمینه های زیستی باید دارای ویژگی زیستسازگاری و زیست تخریب پذیری باشند و از آنجایی که نانو ذرات کوچکتر از ۱۰ نانومتر بوسیله کلیه ها دفع و نانوذرات بزرگتر از ۲۰۰ نانومتر بوسیله سیستم دفاعی بدن از بین می روند اندازه ای مابین ۱۰ تا ۱۰۰ نانومتر مقیاسی مطلوب محسوب می شود [۴]. ویژگی مغناطیسی نانوذرات به اندازه، شکل، میران بلورینگی (کریستالیته)، ریخت (مورفولوژی) و پوشش اطراف نانوذرات وابسته است [۵]. کاهش اندازه ذرات و کرنش فشرده بین ذرات به ساختار اسپینلی جزیی معکوس تغییر می کند [۶ و ۷].

نانوذرات فریت نیکل بهدلیل انرژی بالای سطوح و اندرکنشهای دوقطبی-دوقطبی قوی تمایل زیادی به تجمع یا انباشتگی دارند. بنابراین پوشش سطوح نانوذرات با استفاده از مواد

آلی زیست سازگار و زیست تخریب پذیر امری الزامی بهشمار می آید. در پژوهشهای صورت گرفته موادی از قبیل نشاسته [۸]، کیتوسان [۸ و ۹]، پلی وینیل الکل [۴ و ۸]، پلیاتیلن گلیکول (PEG) [۸ و ۱۰]، اسیداولئیک [۱۱]، دکستران [۴ و ۸ و ۱۲] و اسید لوریک [۱۲]، بهعنوان پوشش به کار گرفته شده است. در این میان پلیاتیلن گلیکول مادهای غیرسمی است که پوشش نانوذرات بهوسیله این ماده، سطحی محافظ و زیست سازگار را فراهم می آورد. در پژوهش حاضر نانو پودر فریت نیکل با ساختار کروی بهروش هیدروترمال و با استفاده از پلیاتیلن گلیکول بهعنوان پوشش سطحی آلی ساخته شد و تأثیر دما، زمان و حضور پلیاتیلن گلیکول بهعنوان پوشش سطحی بر ساختار و ترکیب نانوذرات مورد بررسی قرار گرفت.

۲_ مواد و روش پژوهش

ساخت نانوپودر NiFe₂O₄ با استفاده از مواد اولیه با خلوص بسیار بالا شامل نیترات آهن، نیترات نیکل، هیدروکسید سدیم و پلی اتیلن گلیکول (PEG) انجام گرفت. ابتدا ۰۱ / ۰ مول نیترات نیکل و ۲۰/۰ مول نیترات آهن در ۱۵ میلیلیتر آب مقطر با استفاده ازهمزن مغناطیسی در دمای محیط بهمدت ۱۵ دقیقه همزده و حل شد. در مرحله بعد ۱۰ میلیلیتر پلیاتیلنگلیکول بهصورت قطره قطره در حین همزدن به محلول اضافه شد. پس از ترکیب پلیاتیلنگلیکول، برای تنظیم HF هیدروکسید سدیم نیز بهصورت قطره قطره به محلول که اینبار به شدت در حال مخلوط شدن است اضافه می شود تا زمانیکه HF محلول



شکل ۱- الگوهای پراش پرتو اشعه ایکس نمونههای تولید شده در ۱۸۰ درجه سانتی گراد در زمانهای ۴ و ۸ ساعت

برابر ۱۱/۵ گردد. پس از ۱ ساعت همزدن شدید، مخلوط حاضر در اتوکلاو تا ۲۵/۵ حجم آن ریخته شده، در دماهای ۱۴۰ درجه سانتی گراد بهمدت ۲۴ ساعت و در دمای ۱۸۰ درجه سانتی گراد بهمدت زمانهای ۴، ۸، ۱۲، ۱۶و ۲۴ ساعت در کوره قرار می گیرد. برای مشاهده اثر پلی اتیلن گلیکول، یکی از نمونهها بدون حضور این ماده بهمدت ۸ ساعت در دمای ۱۸۰ درجه سانتی گراد قرار گرفت.

ساختار فازی نمونه ها توسط دستگاه پراش پرتو اشعه ایکس (XRD) با طول موج °A 1/5469 و با چشمه اشعه ایکس (Intel EQUINOX 2000, USA) و مغناطش نمونه ها توسط مغناطش سنج نمونه ی ارتعاشی، نمونه ها توسط مغناطش سنج نمونه ی ارتعاشی، (VSM Lakeshore USA) مورد بررسی قرار گرفت. همچنین ریخت سطحی و اندازه نانو ذرات به وسیله میکروسکوپ الکترونی مدل (KYKY-EM3200, China) بررسی شد.

۳- نتایج و بحث
۳-۱- بررسی فازی
شکل ۱ نشاندهنده الگوهای پراش پرتو اشعه ایکس نمونههای
تولید شده در ۱۸۰ درجه سانتی گراد در زمانهای ۴ و ۸ ساعت
است. الگوی پراش پرتو ایکس برای ۴ ساعت نشاندهنده

ترکیبی از دو قله بسیار نزدیک به هم هستند. در زاویه های بالاتر فاصله قله ها مشهودتر است. برای مثال در زمان ۴ ساعت قله زاویه ۶۳/۶۹ مربوط به مگنتیت بوده و قله زاویه ۶۲/۶۱ در زمان ۸ ساعت حضور فریت نیکل را نشان می دهد. پس در مجموع می توان گفت فرآورده های اولیه تشکیل شده هماتیت و مگنتیت هستند که با گذشت زمان به فریت نیکل تبدیل می شوند. عدم مشاهده قله های واضح مربوط به فرآورده های شامل نیکل را می توان به دو دلیل زیر نسبت داد. با توجه به نسبت ۲ به ۱ آهن مقادیر فرآورده های حاوی نیکل کم تر از آهن است

حضور فاز Fe₂O₃ و Fe₃O₄ است. در زمان ۸ ساعت از شدت

قله هماتیت کاسته شده، قلههای جدیدی شامل مگنتیت و فریت نیکل بهوجود آمدهاند. شایان ذکر است که بهدلیل نزدیک بودن

قلههای مگنتیت و فریت نیکل در زاویههای کوچک تمایز قله

این دو ماده مقدور نیست ولی با اندکی دقت به قلههای

زاویه های ۳۵/۵ و ۴۳/۹، می توان پی برد که این دو قله در واقع

و به دلیل نزدیک بودن قله اکسید نیکل به هماتیت احتمال وجود این ماده البته به مقدار کم و عدم تشخیص آن وجود دارد. از سوی دیگر با توجه به بازی بودن محیط واکنش، وجود SP(OH)2 و 2(OH)2 در محلول قطعی است. مقدار Rsp



شکل ۲- الگوهای پراش پرتو اشعه ایکس نمونههای تولید شده در ۱۸۰ درجه سانتی گراد در زمانهای ۱۶،۱۲ و ۱۸ساعت

ایین دو ماده بهترتیب برابر با ^{۳۹} ۲/۶۴×۱۰^۴ و ^{۱۰} ۲/۶۴ مرابر آهن است [۱۳]. بنابراین مقدار نیکل محلول در حدود ^۷ ۲۰۱۰ برابر آهن محلول است. با اینکه این محاسبات مربوط به فشار و دمای محیط است و در شرایط هیدروترمال صدق نمیکند ولی بیش تر بودن مقدار نیکل در محلول نسبت به آهن قابل تعمیم به این شرایط است. پس دلیل دیگر عدم مشاهده قلههای مربوط به نیکل وجود آن در محلول است. بنابراین رسوبات اولیه ترکیبهای آهن هستند و تبدیل این فرآوردها به فریت نیکل با نفوذ یونهای نیکل محلول به داخل ذرات مگنتیت و هماتیت انجام میشود.

با استفاده از پهنای قله بهدست آمده در الگوی تفرق اشعه x می توان اندازه بلورکها را بهدست آورد. طول موج لامپ اشعه ایکس برابر ۱/۵۴ آنگستروم است. اندازه تقریبی ذرات بر اساس معادله شرر (رابطه ۱) محاسبه می شود.

$$D = \frac{0.9\}}{S \cos_{\pi}} \tag{1}$$

جاییکه S پهنای نصف قله، D اندازه کریستالیت، { طول موج اشعه x و " زاویه (رادیان) است.

اندازه بلورکها در زمانهای ۱۲، ۱۶ و ۲۴ ساعت بهترتیب برابر با ۲۲، ۲۵ و ۳۲ نانومتر محاسبه شد که نشانگر افزایش

اندازه بلورک با گذشت زمان است. به دلیل یکسان نبودن مواد موجود در نمونه های با زمان کمتر، محاسبات در مورد آنها انجام نشد ولی قله های پهن موجود در الگوی تفرق نمونه های با زمان کم نشانگر اندازه کوچک بلورک ها در این دو نمونه است.

الگوی پراش پرتو اشعه ایکس نمونه مربوط به ۱۲، ۱۶ و ۲۴ ساعت در شکل ۲ نشان داده شده است. در زمان واکنش ۱۲ ساعت فریت نیکل خالص قابل تشخیص است. با افزایش زمان به ۱۶ و ۲۴ ساعت بلورینگی به وضوح افزایش یافته و ترکیب تغییری نمیکند. الگوی تفرق اشعه ایکس حاصل از هر سه نمونه با فاز NiFe₂O₄ خالص با ساختار اسپینلی مکعبی و شماره کارت استاندارد ۲۰۸۱–۲۴ هماهنگی دارد.

۲-۳- ریختشناسی

شکلهای ۳ تـا ۶ تصاویر میکروسکوپ الکترونـی روبشـی از نمونه تولید شده در دمای ۱۸۰ درجـه سانتیگـراد، در حضـور پلیاتیلنگلیکول (PEG) در زمانهای مختلف را نشان میدهـد. با تغییر مدت زمان واکنش، ساختارهای با انـدازه و شـکلهـای متفاوت بهدست آمد.

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۴، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۴



شکل ۴– تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه تولید شده در دمای ۱۸۰ درجه سانتیگراد بهمدت ۸ ساعت



25 KV 30.0 KX 1 um KYKY-EM3200 SN:0137 شکل ۵– تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه تولید شده در دمای ۱۸۰ درجه سانتی گراد بهمدت ۱۲ ساعت

میانی را سریعتر کرده، اثر مثبتی بر سرعت فرایند دارد. با افزایش مدت زمان واکنش به ۸ ساعت در شکل ۴، سطح یکنواختی متشکل از نانو کرههایی با توزیع اندازه کوچکتر ایجاد شد. این نانو کرههای به خوبی تمایز یافته، اندازه ای در حدود بین ۴۰ تا ۱۰۰ نانومتر دارند. دلیل شکل گیری این نانو کرهها می تواند رشد بلورینگی و پوشش سطحی ذرات بوسیله پلی اتیلن گلیکول باشد. نمونه تهیه شده در زمان ۱۲ ساعت (شکل ۵) تفاوت قابل توجهی با نمونه با زمان نگهداری ۸ ساعت ندارد. این نمونه به دلیل متمایز بودن ذرات





شکل ۳- تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه تولید شده در دمای ۱۸۰ درجه سانتی گراد: الف) بهمدت ۴ ساعت و ب) بهمدت ۱۶ ساعت

شکل ۳- الف مربوط بهنمونه ۴ ساعت است. در این تصاویر شکل گیری نانوذره های اولیه در سطح ماده قابل مشاهده بوده، ولی سطح ماده فاقد ساختار همگن است. این شکل نشان میدهد که سرعت رسوب فرآورده میانی بیش از سرعت آرایش عامل سطحی بر روی ذرات است. پس از رسوب اولیه، پلی اتیلن گلیکول با قرار گرفتن بر روی ذرات و کاهش کشش سطحی، آنها را به کره هایی با نسبت سطح به حجم مناسب تبدیل کرده، منجر به تشکیل نانوذرات مجزا با قدرت شناور شدن می شود. این امر نفوذ یون های واکنشگر به داخل فرآورده

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۴، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۴





شکل ۶- تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه تولید شده در دمای ۱۸۰ درجه سانتی گراد بهمدت: الف) ۲۰ ساعت و ب) ۲۴ ساعت



25 KV 60.0 KX 1 um KYKY-EM3200 SN:0038 شکل ۷– تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه تولید شده در دمای ۱۸۰ درجه سانتیگراد بهمدت ۸ ساعت بدون حضور پلیاتیلنگلیکول

نانو ساختار و خالص بودن فريت نيكل، داراي شرايط بسيار مناسبی برای کاربرد در زمینههای زیستی است [۴]. تصویر شکل ۳- ب نشاندهنده افزایش انباشتگی و تراکم ذرات در مدت زمان ۱۶ ساعت در مقایسه با شرایط تصویر ۵ است. این انباشتگی را می توان با از بین رفتن یا کاهش مقدار پلیاتیلن گلیکول در این دما و زمان طولانی تر انجام واکنش توجیه نمود. زمانی که مولکول های آلی تمایل بالایی به پیونـد بـا سطح نانو ذرات دارنـد، نـانوذرات بسـيار پايـدار بـوده و رشـد بلورینگی مشکل تر می شود. با از بین رفتن بیش تر پوشش سطحی آلی و افزایش مدت زمان واکـنش در نتیجـه بـالا بـودن انرژی سینتیکی، ذرات براحتی می توانند به یک دیگر متصل شوند. با مقایسه تصویرهای ۶- الف و ۶- ب می توان مشاهده كرد كه با افزایش زمان واكنش از ۱۶ ساعت به ۲۴ ساعت، فضاها و حفرههای کوچک با انرژی سطحی بالا با به م چسبیدن ذرات به فضاها و حفرههای بزرگتر با انرژی سطحی پايين تبديل مي شوند.

شکل ۷ نشاندهنده ی ساختار سطحی نانوذرات ساخته شده در دمای واکنش ۱۸۰ درجه سانتی گراد به مدت ۸ ساعت و در غیاب پلی اتیلن گلیکول است. این تصویر نشان دهنده ی انباشتگی بالای ذرات همراه با حفره های نسبتاً بزرگ است. با مشاهده این تصویر نقش ماده فعال کننده سطح در افزایش انرژی سطحی و جلوگیری از کلوخه شدن ذرات مشخص می شود.

به منظور بررسی اثر دما بر ریخت نمونه های تهیه شده، تصویر نمونه تهیه شده در دمای ۱۴۰ درجه سانتی گراد در مدت ۲۴ ساعت، در شکل ۸ نمایش داده شده است. ذرات به صورت مجزا در نمونه وجود ندارند و ساختاری با انباشتگی بالا مشاهده می شود. ذرات تشکیل دهنده این ساختار شکل کروی همگن ندارند. مقایسه تصاویر میکروسکوپی این نمونه با نمونه تهیه شده در دمای ۱۸۰ درجه سانتی گراد نشان از تأثیر مهم دما در عملکرد این ماده علاوه بر حضور عامل سطحی دارد. در واقع دما تعیین کننده توانایی انتقال مولکول ها در محلول و پیوستن



شکل ۸- تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه تولید شده در دمای ۱۴۰ درجه سانتی گراد بهمدت ۲۴ ساعت



شکل ۹- منحنی مغناطش نمونه های تولید شده بر حسب میدان اعمالی اندازه گیری شده توسط VSM در دمای ۲۰۰۲: الف)۱۲ ساعت و ب) ۲۴ ساعت.

آنها به سطح مواد است.

۳-۳- خصوصيات مغناطيسي

در شکل ۹ نتایج اندازه گیری های VSM برای نمونه ۱۲ و ۲۴ ساعت آورده شده است. نمونه های تولید شده در زمان های پایین تر به دلیل وجود ناخالصی و در نتیجه افت خواص مغناطیسی مورد آزمایش قرار نگرفته اند. مغناطش نمونه ها به عنوان تابعی از میدان اعمالی خارجی در محدوده (KOe) ۸± و در دمای محیط مطالعه شد. حلقه باریک پسماند که ویژگی

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۴، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۴

مواد مغناطیسی نرم است در این شکل دیده می شود. مشاهده می شود که مغناطش دو نمونه تفاوت بسیار اندکی با یک دیگر دارند. واکنش هیدروترمال است. مقدار Ms نمونه تولید شده در زمان ۱۲ و ۲۴ ساعت به ترتیب برابر با ۵۱ و ۵۵ (emu/g) و مقدار H به ترتیب برابر با ۴۰ و ۶۸ OC است. در نانوذرات به دلیل بالا بودن نسبت سطح به حجم و در نتیجه زیاد بودن ناهمسانگردی اسپین سطح، مقادیر مغناطش اشباع و مانده کم تر از ماده حجیم است و با کاهش اندازه ذرات مقدار مغناطش اشباع نیز کاهش می یابد. در نمونه های تولید شده نیز مقدار نانوذرات 4.NiFe2O4 در دمای ۱۸۰ درجه سانتی گراد بهروش هیدروترمال با موفقیت تولید شد. تبدیل اکسید نیکل و هماتیت به فریت نیکل راهی برای تولید 40 NiFe2O4 است. پلیاتیاتیلنگلیکول (PEG) نقش مهمی را در جلوگیری از انباشتگی ذرات دارا است. در دمای ۱۸۰ درجه سانتی گراد و در مدت زمان ۱۲ ساعت ساختار سطحی یکنواخت و یکدست از نانوذرات کروی نیکل فریت با اندازهای بین ۴۰ تا ۱۰۰ نانومتر، ایدهآل برای کاربردهای زیستی بهدست آمد. حضور پلیاتیلنگلیکول، زمان و دمای هیدروترمال عوامل موثر بر ساختار و ریخت ذرات تهیه شده هستند. زمان ۱۲ ساعت و دمای ۱۸۰ درجه سانتی گراد به عنوان دما و زمان بهینه برای تهیه نانوذرات خالص مغناطیسی فریت نیکل با ریخت مناسب معرفی شدند.

۴- نتیجه گیری

- 1. Magnetic Resonance Imaging
- 2. fast mill
- 3. differentioal thermal analyse
- 1. Esteves M.L., Cortes A., Lugo M.T. and Rinaldi C., "Synthesis and Characterization of Carboxymethyl Dextran-Coated Mn/Zn Ferrite for Biomedical Applications", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 321, pp. 3061-3066, 2009.
- Pankhurst Q.A., Connolly J., Jones S.K. and Dobson J., "Applications of Magnetic Nanoparticles in Biomedicine", *Journal of Physics D: Applied Physics*, Vol. 36, pp. R167-R181, 2003.
- Darling S.B. and Bader S.D., "A Materials Chemistry Perspective on Nanomagnetism", *Journal of Materials Chemistry*, Vol. 15, pp. 4189-4195, 2005.
- Gupta A.K. and Gupta M, "Synthesis and Surface Engineering of Iron Oxide Nanoparticles for Biomedical Applications", *Biomaterials*, Vol. 26, No 18, pp. 3995–4021, 2005.
- 5. Hwang, Y.H. and Lee, D.Y, "Recent Advances on Surface Engineering of Magnetic Iron Oxide Nanoparticles and their Biomedical Applications", Journal of Quantitative Imaging in Medicine and

مغناطش اشباع و مانده کمتر از مقدار گزارش شده برای ماده حجیم هستند. از آنجا که اندازه نمونهها در زمان واکنش ۱۲ ساعت کمتر از زمان ۲۴ ساعت است این نمونه مقدار مغناطش اشباع کمتری دارد. مقدار شعاع بحرانی برای فریت نیکل حدود صد نانومتر گزارش شده است که بیشتر از اندازه ذرات تهیه شده در این پژوهش است. بنابراین میتوان گفت ذرات تهیه شده با این روش خاصیت سوپرپارامغناطیس دارند. البته با این اندازه ذرات، مقادیر مغناطش اشباع متفاوتی گزارش شده است که در برخی موارد پایینتر از مقادیر این پژوهش شده است که در برخی موارد پایینتر از مقادیر این پژوهش قرارش ها را میتوان بهدلیل تفاوت روش ساخت، شرایط آزمایش و نیز وجود ناخالصی ها شامل فرآورده های میانی یا مواد اولیه واکنش نداده که بهدلیل درصد کم در الگوی تفرق اشعه ایکس قابل مشاهده نیستند، نسبت داد.

واژەنامە

- 4. X-Ray Diffraction
- 5. scannig electron microscopy
- 6. energy dispersive X-ray

مراجع

- Surgery, Vol. 2, pp. 23–39, 2007.
- Jacob J. and Abdul Khadar M., "Investigation of Mixed Spinel Structure of Nanostructured Nickelferrite", *Journal of Applied Physics*, Vol. 107, pp. 114310, 2010.
- Ahlawat A., Sathe V.G., Reddy V.R. and Gupta A., "Mossbauer, Raman and X-ray Diffraction Studies of Superparamagnetic NiFe₂O₄ Nanoparticles Prepared by Sol–Gel Auto-Combustion Method", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 323, pp. 2049-2054, 2011.
- Mahmoudi M., Sant S., Wang B., Laurent S. and Sen T., "Superparamagnetic Iron Oxide Nanoparticles (SPIONs): Development, Surface Modification and Applications in Chemotherapy", *Advanced Drug Delivery*, Vol. 63, pp. 24–26, 2011.
- Dung D.T.K., Hai T.H., Phuc L.H., Long B.D., Vinh L.K. and Truc P.N., "Preparation and Characterization of Magnetic Nanoparticles with Chitosan Coating", *Journal of Physics*, Vol. 187,

pp. 012036, 2009.

- Thangaraja A., Savitha V. and Jegatheesan, K., "Preparation and Charecterrization of Polyethylene Glycol Coated Silica Nanoparticles for Drug Delivery Application", *International Journal of Nanotechnology Applications*, Vol. 1, pp. 31–38, 2010.
- Zhang L. and He R., "Oleic Acid Coating on the Monodisperse Magnetite Nanoparticles", *Applied Surface Science*, Vol. 253, pp. 2611–2617, 2006.
- 12. Pradhan P., Giri J., Banerjee R., Bellare J. and Bahadur D., "Cellular Interactions of Lauric Acid and Dextran-Coated Magnetite Nanoparticles", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 311, pp. 282–287, 2007.
- Xiangfeng C., Dongli J. and Chenmou Z., "The Preparation and Gas-Sensing Properties of NiFe₂O₄ Nanocubes and Nanorods", *Sensors and Actuators*,

Vol. 123, pp. 793–797 2007.

- 14. Maaz K., Karim S., Mumtaz A., Hasanain S.K., Liu J. and Duan J.L., "Synthesis and Magnetic Characterization of Nickel Ferrite Nanoparticles Prepared by Co-Precipitation Route", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 321, pp. 1838-1842, 2009.
- 15. Umare S.S., Ningthoujam R.S., Sharma S.J., Shrivastava S., Kurian S. and Gajbhiye N.S., "Mössbauer and Magnetic Studies on Nanocrystalline NiFe₂O₄ Particles Prepared by Ethylene Glycol Route", *Hyperfine Interactions*, Vol. 184, pp. 235-243, 2008.
- 16. Kooti M. and Naghdi Sedeh A., "Synthesis and Characterization of NiFe₂O₄ Magnetic Nanoparticles by Combustion Method", *Journal of Materials Science & Technology*, Vol. 29, pp. 34-38, 2013.