تأثیر جانشانی منیزیم و دمای تفجوشی بر ویژگیهای ساختاری و مغناطیسی فریت منگنز-منیزیم

سید تقی محمدی بنهی*، سهراب منوچهری و محمدحسن یوسفی

گروه فیزیک، مجتمع دانشگاهی علوم کاربردی، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، شاهین شهر، اصفهان

(دریافت مقاله: ۲/۲۷ /۱۳۹۴– دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۴/۱۱/۱۸)

چکیده – نانوپودرهای فریت منگنز-منیزیم MgxMn_{1-x}Fe₂O4 که x دارای مقادیر ۰ تا ۱ با گامهای ۲/۱ است به روش همرسـوبی تهیـه و سـپس تحت فشار هیدرولیکی به قرص تبدیل شدند و سرانجام در دماهای ۹۰۰، ۱۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتیگراد تفجوش شدند. میکروسـکوپ تـونلی روبشی اندازه ذرات پودرهای حاصل را در حدود ۱۷ نانومتر نشان داد. الگوهای پراش پرتو ایکس تشکیل ساختار اسپینل مکعبی تکفاز را بـرای نمونههای تفجوش شده در دمای ۱۵۵۰ درجه سانتیگراد تأیید نمودند. در این نمونهها با جانشانی یون²۲ به بحای ^{۲۲} ثابت شـبکه از ما بـرای ۸/۴۹ به ۸/۳۵ آنگستروم و مغناطش اشباع از مقدار ۷۴/۷ به ۲۱/۲ وسایر با ۲/۰، ۴/۰، ۶/۰، ۲۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتیگراد تفجوش شدند. بهدلیل ویژگیهای مغناطی مند در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتیگراد تأیید نمونهها با ۲۱/۲ کاهش یافت. همچنین نیروی وادارندگی از مقدار ۵ به ۲۰ در ای ۱۲۰۰ به ۲۰۱۸ به ۲۰۹۵ در مای ۱۲۵۰ درجه سانتیگراد تأیید نمونهها با ۲۱/۲ کاهش یافت. همچنین نیروی وادارندگی از مقدار ۵ به ۲۰ ۲ و دمـای

واژگان کلیدی: نانوپودر، فریت منگنز -منیزیم، روش همرسوبی، دمای تفجوشی، ویژگیهای مغناطیسی

The Effect of Magnesium Substitution and Sintering Temperature on the Structural and Magnetic Properties of Manganese- Magnesium Ferrite

S.T. Mohammadi Benehi^{*}, S. Manouchehri and M.H. Yousefi

Department of Physics, Faculty of Applied Science, Malek-Ashtar University, Shahin Shahr, Isfahan

Abstract: Magnesium-manganese ferrite nanopowders ($Mg_xMn_{1-x}Fe_2O_4$, x=0.0 up to 1 with step 0.2) were prepared by coprecipitation method. The as-prepared samples were pressed with hydrolic press to form a pellet and were sintered in 900, 1050 and 1250 °C. Scanning Tunneling Microscope (STM) images showed the particle size of powders about 17 nm. The X-ray patterns confirmed the formation of cubic single phase spinel structure in samples sintered at 1250 °C. Substituting Mg^{2+} with Mn^{2+}

^{*} مسئول مكاتبات يست الكترونيكي: s.t.mohamadi@gmail.com

in these samples, the lattice parameter decreased from 8.49 to 8.35Å and magnetization saturation decreased from 74.7 to 21.2emu/g. Also, coercity (H_C) increased from 5 to 23Oe and Curie temperature (T_C) increased from 269 to 392°C. Samples with x=0.2, 0.4, 0.6 sintered at 1250 °C, because of their magnetic properties, can be recommended for hyperthermia applications and for phase shifters.

Keywords: Nanopowder, Mn-Mg ferrite, Coprecipitation method, Sintering temperature, Magnetic properties

۱– مقدمه

نانوذرات مغناطیسی به دلیل ویژگیهای منحصربه فردشان هم از دیدگاه نظری و هم از دیدگاه آزمایشگاهی و صنعتی موضوع مورد علاقه پژوهشگران، دانشمندان و مهندسان هستند. در سالهای اخیر ساخت و تولید نانوذرات فریتهای اسپینلی به موجب کاربردهای وسیع آنها در سیستمهای ضبط مغناطیسی، فروشارهها، دستگاههای عکسبرداری و ادوات فرکانس بالا در حال توسعه است [۱ و ۲]

یاخته یکه ساختار اسپینلی از هشت یکای فرمولی MFe₂O₄ تشکیل می شود و دارای فرمول کلی M8Fe16O32 است. یون های اکسیژن چارچوب اسیینلی را میسازند. در این ساختار یونهای اکسیژن یک شبکه FCC به وجود میآورد و کاتیونهای M و Fe بـه صـورت بـيننشـيني در دو زيـر شـبكه چهـاروجهي ٔ (جایگاه A) و هشتوجهی^۲ (جایگاه B) مینشینند [۳]. در صورتي *ک*ه جايگاههاي A با کاتيونهاي دو ظرفيتي و جایگاههای B با کاتیونهای سه ظرفیتی اشغال شوند، فریت ساختار اسیینلی عادی^۳ دارد و اگر جایگاههای A با کاتیونهای سه ظرفیتی و جایگاههای B با کاتیونهای دو ظرفیتی اشـغال شوند، فریت ساختار اسپینلی وارون^۴ دارد. اگر این جایگاهها با مخلوطی از کاتیون، ای دو و سه ظرفیتی اشغال شوند، فریـت اسـپینل مخلـوط^۵ داریـم. ویژگـیهـای مغناطیسـی و الكتريكي فريتها بهشدت به نحوه توزيع كاتيونها در جایگاههای چهار و هشت وجهی وابسته است. ایـن توزیـع بـا انتخاب نوع روش ساخت و عملیات حرارتی (دمای تفجوشي) تغيير مي کند [۳].

فریت منگنز-منیزیم فریت مخلوط است و به شدت به پیش ماده و شیوه ساخت وابسته است که این موضوع بهخوبی

در این پژوهش نشان داده شده است. این فریت بهدلیل ویژگیهای ساختاری و مغناطیسی مناسب مانند مقاومت الکتریکی بالا، نیروی وادارندگی² پایین، دمای کوری^۷ بالا و اتلاف جریانهای گردابی^۸ ناچیز کاربردهای زیادی در محدوده امواج مایکروویو دارد [۴] و میتواند بهعنوان جابجاگرهای فازی^۹ [۷-۵]، جاذب امواج مایکروویو، سیرکولاتورها^{۱۰} و ایزولاتورها^{۱۱} [۶ و ۸] استفاده شود. هم چنین گزارش شده است که این نوع فریت به دلیل ویژگیهای حلقه پسماند مربعی، برای کاربرد در سیستمهای حافظه مغناطیسی و مدارهای سوییچ کننده [۷-۵] و بهدلیل نیروی وادارندگی پایین و مغناطش اشباع بالا برای کاربردهای هایپرترمیا^{۱۲} [۹ و ۱۰] بسیار مناسب است.

هدف از این پژوهش تأثیر پیش ماده نانو بر ساختار فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 (که در آن x دارای مقادیر ۰/۰، ۲/۰، ۴/۰، ۶/۰، ۸/۰ و ۰/۱ است) و همچنین تأثیر جانشانی یون منیزیم و دمای تفجوشی بر ویژگیهای ساختاری و مغناطیسی قرصهای تهیه شده از نانوپودرهای آن است. نانوپودرهای اشاره شده، به روش همرسوبی^{۳۲} تولید و اندازه ذرات آن توسط میکروسکوپ تونلی روبشی^{۱۴} اندازهگیری شدند و سپس تحت فشار ۳۶۰ kg/cm² به قرصهایی با قطر ۹ میلیمتر تبدیل شدند. ایـن قـرصها در سه دمای مختلف ۰۹۰ ۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجهسانتی گراد به مدت سه ساعت تفجوش شدند و در نهایت ویژگیهای ساختاری و مغناطیسی آنها مورد بررسی قرار گرفتند.

۲ – مواد و روش ها از روش همرسوبی به منظور تهیه فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 با ۱/۰، ۸/۰، ۶/۰، ۴/۰، ۲/۰،۰ = x استفاده شد. مواد اولیه به کار

رفت شامل کلرید آهن (FeCl_{3.6}H₂O)، کلرید منیزیم (MgCl_{2.6}H₂O)، کلرید منگنز (MnCl_{2.2}H₂O) و هیدروکسید سدیم (NaOH) از شرکت مرک آلمان با درجه خلوص بیش از ۹۹٪ بودند. برای رسیدن به ترکیب مورد نظر از موازنه فرمول شیمیایی ترکیب استفاده می شود [۱۱]:

 $x (MgCl_2) + (1-x)(MnCl_2) + 2(FeCl_3) + 8(NaOH)$ $\Rightarrow Mg_x Mn_{1-x} Fe_2O_4 + 8NaCl + 4H_2O$ (1)

برای تهیـه فریـت منگنـز-منیـزیم Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4، ۱۳۰ میلی لیتر محلول ۶۴/۰ مولار هیدروکسید سـدیم (سـود) بـا pH حدود ۱۲ با آهنگ ثابت در دمای ۸۰ درجه سانتی گراد هـم زده شد. سپس در یک بشر، x ۱۰ میلیلیتر محلول ۵/۰ مولار کلرید منیزیم، (x–۱) ۱۰ میلی لیتر محلول ۵/۰ مـولار کلریـد منگنـز و ۲۰ میلی لیتر محلول ۵/۵ مولار کلرید آهن در دمای ۸۰ درجه سانتی گراد با یکدیگر مخلوط شدند. این مخلوط سیس به یکباره به محلول سود اضافه شد تا رسوب تشکیل شود. برای اطمينان از تشكيل فاز كامل و همگن فريت منگنز –منيـزيم، كـار هم زدن این رسوب به مدت یک ساعت ادامه داشت. رسوب به دست آمده از واکنش، چندین بار با آب مقطر شسته شد تا یونهای آزاد کلر و سدیم زدوده شوند. سپس رسوبهای حاصل در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد کاملاً خشک و درون هاون ساییده شدند تا پودر همگن و یکنواختی به دست آید. يودرها تحت فشار هيدروليكي ۳۶۰ kg/cm² به قـرصهـايي بـا قطر ۹ میلیمتر و ضخامت ۴ میلیمتر تبدیل و در سه دمای مختلف ۹۰۰، ۱۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد به مدت سه ساعت در اتمسفر هوا تحت عمليات تفجوشي قرار گرفتند.

الگوی پراش سنج پرتو ایکس نمونه ها با پراش سنج پرتو ایک س^{۱۵} فیلیپس با لامپ مسی و با طول موج ۱/۵۴۰۶ آنگستروم متعلق به شرکت کفا در تهران به دست آمد. فاصله بین صفحه ای^{۱۰}، *له* برای پراش مرتبه اول با رابطه براگ^{۱۰} محاسبه شد [۱۲]:

 $2d\operatorname{Sin}\theta = \lambda \tag{(Y)}$

که در آن heta زاویه پراش براگ است. ثابت شـبکه، a از رابطـه st

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۵، شمارهٔ ۳، پاییز ۱۳۹۵

شد [۱۴]:

$$a = d(h^2 + k^2 + l^2)^{1/2}$$
(٣)

که در آن *k* ، *h و I ض*رایب میلر^{۱۸} هستند. میانگین اندازه بلورکها^{۱۹}، *D_{XRD}*، از پهن شدگی قله (۳۱۱) نمونهها و به کمک رابطه شرر^{۲۰} محاسبه شد [۱۲]:

$$D_{XRD} = \frac{0.9\lambda}{\beta \cos\theta}$$
(4)

برای محاسبه eta از رابطه ۵ استفاده شد [۱۳]: $eta=(eta_M^2-eta_S^2)^{1/2}$ (۵)

که در آن β_{S} تمام پهنا در نیم شدت بیشینه ^{۲۱} و β_{S} مربوط به پهن شدگی دستگاه ^{۲۲} است.

چون نمونهها بهصورت قرص هستند، چگالی تجربی با استفاده از رابطه ۶ تعیین شد:

 $\rho_{\text{Bulk}} = \frac{m}{V} = \frac{m}{\pi r^2 h}$ (۶) $\sum_{h=1}^{N} e^{-\frac{m}{2}} \frac{1}{2} e^{-\frac{m}$

$$\rho_{X-ray} = \frac{8A}{N_A a^3} \tag{V}$$

که A وزن مولکولی نمونه و N_A عدد آووگادرو است. ضریب نشاندهنده این است که هر سلول واحد اسپینل، ۸ براب واحد فرمول شیمیایی خود حاوی کاتیون و اکسیژن است. طبق رابط ه ۸ مغناطش خالص شبکه، از تفاضل بین مغناطشهای دو زیر شبکه A و B به دست میآید [۷]: $M = M_B - M_A$ گشتاور دوقطبی مغناطیسی تجربی، n_B به کمک مغناطش اشباع، M_S

$$n_{\rm B} = \frac{A \times M_{\rm S}}{5585} \tag{9}$$

اندازه ذرات پودرهای بـهدسـت آمـده از روش هـمرسـوبی، توسط تحلیل میکروسکوپ تـونلی روبشـی متعلـق بـه دانشـگاه صـنعتی مالـک اشـتر اصـفهان بررسـی شـدند. مشـاهده رفتـار

٨٣

مغناطیسی نمونه ها توسط دستگاه مغناطیس سنج گرادیان نیروی متناوب^{۳۳} با بیشینه میدان مغناطیسی کاربستی ۹ kOe در دمای اتاق، در دانشگاه صنعتی مالک اشتر اصفهان انجام پذیرفت. برای اندازه گیری دمای کوری نیز از دستگاه سنجش دمای کوری متعلق به دانشگاه صنعتی مالک اشتر اصفهان استفاده شد.

۳– نتایج و بحث

۳-۱- بررسیهای ساختاری

شکل ۱ تصویر میکروسکوپ تونلی روبشی از پودر بهدست آمده برای نمونه Mg0.6Mn0.4Fe2O4 را نشان میدهد. همان طور که دیده می شود اندازه ذرات پودرهای حاصل از روش همرسوبی در حدود ۱۷ نانومتر است.

برای بررسی اثر پیش ماده نانو و تأثیر دمای تفجوشی برای تشکیل فاز اسپینلی، از نمونهی Mg_{0.6}Mn_{0.4}Fe₂O4 در هـر سه دمای تفجوشی ۹۰۰، ۱۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجـه سانتی گـراد الگوى پراش پرتو ايكس تهيـه شـد كـه نتـايج آن در شـكل ٢ نمایش داده شده است. با توجه به شکل ۲ نمونههای تفجوش شده در دماهای ۹۰۰ و ۱۰۵۰ درجه سانتی گراد عـلاوه بـر فـاز فریت اسپینلی منگنز، مطابق با کارت اطلاعات استاندارد انجمن أزمون و مواد أمريكا (JCPDS file. 074-2403)، شامل فازهاى ثانويه (JCPDS file. 073-2234) شامل فازهاى ثانويه MgO2 (JCPDS file. 019-0771) و Mn2O3 (JCPDS file. 018-0791) نیز بودند. در این دو دما به علت پایین بودن دمای تفجوشی، فاز بلوری اسپینل به صورت کامل تشکیل نمی شود و فازهای ناخالص ثانویه وجود دارد. اما در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد این فازها از بین میرود و فاز اسپینل بهصورت تکفاز تشکیل م____ش_ود. در ح_الی ک_ه ب_رای تولی_د فری_ت اش_اره ش_ده به روش سرامیکی استاندارد و متداول، در دمای تـفجوشـی ۱۳۰۰ درجه سانتی گراد به ساختار تکفاز میرسند [۵، ۱۳ و ۱۶]. لذا استفاده از نانوپودرها موجب کاهش دمای تفجوشی به میزان ۵۰ درجه سانتی گراد خواهد شد.

با استفاده از الگوی پراش پرتو ایکس و روابط ۲ تا ۷، سایر

ویژگیهای ساختاری از قبیل میانگین اندازه بلورکها، ثابت شبکه و چگالی برای نمونهی Mg_{0.6}Mn_{0.4}Fe₂O4 در سه دمای تفجوشی بهدست آمد و در جدول ۱ فهرست شد. از جدول ۱ دیده می شود که میانگین اندازه بلورکها با دمای تفجوشی افزایش می یابد. رابطه اندازه دانهها^{۲۴} و دمای تفجوشی برابر است با [۱۷]:

 $D^{n} - D_{o}^{n} = K_{o} t \exp(-\frac{Q}{RT})$ (1 •)

که در آن D میانگین اندازه دانهها بعد از تف جوشی، D اندازه دانههای اولیه، n مرتبه رشد دانهها، Ko مقدار ثابت، t مدت زمان تف جوشی، Q انرژی فعالسازی برای فرایند رشد دانهها^{۲۵}، R ثابت جهانی گازها و T دمای تف جوشی است. طبق رابطه ۱۰ میتوان نتیجه گرفت که اگر ترکیب شیمیایی و شرایط آمادهسازی نمونهها یکسان باشد، با افزایش دمای تف جوشی، میانگین اندازه دانهها نیز افزایش مییابد.

همان طور که از جدول ۱ دیده می شود چگالی پرتو ایکس با افزایش دمای تفجوشی از ۹۰۰ به ۱۰۵۰ درجه سانتی گراد افزایش دارد و با افزایش دمای تفجوشی از ۱۰۵۰ به ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد ثابت می ماند، اما چگالی تجربی افزایش می یابد. تغییرات چگالی پرتو ایکس می تواند بدان معنی باشد که با رسیدن به دمای ۱۰۵۰ درجه سانتی گراد یونها در محل مناسب در شبکه بلوری خود قرار می گیرند و سپس با افزایش این دما به ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد، تغییری قابل ملاحظه در ساختار بلوری از نظر جابجایی یونها و ثابت شبکه اتفاق نمی افتد. اما علت تغییرات در چگالی تجربی و افزایش آن می تواند حذف فازهای ثانویه و رسیدن به دمای تفجوشی مناسب باشد که سبب حذف تخلخل^{۹۲} در نمونه و افزایش

برای بررسی ویژگیهای ساختاری سایر نمونهها، از نمونههای تفجوش شده در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد الگوی پراش پرتو ایکس تهیه شد که نتایج آن در شکل ۳ دیده میشود. الگوهای پراش، ساختار اسپینل مربعی تک فاز را برای تمام نمونهها تأیید میکند و قلههای الگوهای پراش پرتو ایکس همه نمونهها با ساختار بلوری فریت منگنز



شکل ۱– (رنگی در نسخه الکترونیکی) تصویر میکروسکوپی تونلی روبشی از پودر بهدست آمده برای نمونه Mg0.6Mn0.4Fe2O4



شکل ۲- الگوی پراش پرتو ایکس فریت Mg0.6Mn0.4Fe2O4 در سه دمای تفجوشی ۹۰۰، ۱۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد

نمایش میدهد. با توجه به شکل، با افزایش مقدار x، یعنی افزایش غلظت یون ⁺²Mg ثابت شبکه کاهش مییابد. این مسئله بخاطر اختلاف در شعاع یونی ⁺²Mn و ⁺²Mgاست، زیرا با افزایش غلظت یونهای⁺²Mg با شعاع یونی ۷۲/۰ آنگستروم بهجای یونهای ⁺²Mn با شعاع یونی ۸۲/۰ آنگستروم شبکه

(JCPDS file. 074-2403) هـمخـوان است. در جـدول ۲ اطلاعـات سـاختاری بـهدست آمـده بـرای نمونـههـای فریـت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 تـفجـوش شـده در دمـای ۱۲۵۰ درجـه سانتی گراد آورده شده است. شکل ۴ تغییرات ثابت شبکه بـر حسب مقـدار منیـزیم را

جدول ۱. مقادیر میانگین اندازه بلورکها، ثابت شبکه و چگالیهای محاسبه شده برای فریت

دمای تفجوشی	میانگین اندازه بلورکها	ثابت شبکه	چگالی پرتو ایکس	چگالی تجربی
(۵۲)	(سس	(۵)	(3mm)م)	(دسته)م
<u>(°C)</u>	(nm)	(A)	(g/cm ²)	(g/cm²)
۹۰۰	۴۳	۸/۳۷	۴/۸۱	٣/٢٧
١٠٥٠	40	$\Lambda/\Upsilon\Lambda$	۴/۷۹	٣/۴٧
1700	۶۵	$\Lambda/\Upsilon\Lambda$	۴/٧٩	۴/۰۱

Mg0.6Mn0.4Fe2O4 در دماهای تفجوشی مختلف



شکل ۳- الگوی پراش پرتو ایکس فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 در دمای تفجوشی ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد

جدول ۲ – مقادیر میانگین اندازه بلورکها، ثابت شبکه و چگالی نمونههای فریت MgxMn1-xFe2O4

تفجوش شده در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد

Х	ميانگين اندازه بلور کها	ثابت شبكه	چگالی پرتو ایکس	چگالي تجربي
	(nm)	(Å)	(g/cm^3)	(g/cm^3)
• / •	V۸	۸/۴۹	$\Delta / \circ \circ$	۴/۲ ۰
• / Y	۵۵	$\Lambda/$ ۴۳	۴/٩٨	4/18
۰/۴	٧۵	$\Lambda/$ $ \circ $	۴/۸۹	4/09
۰ <i>/۶</i>	90	$\Lambda/\Upsilon\Lambda$	4/24	4/01
• /A	90	Λ/\UpsilonV	¥/&V	٣/٩ ۰
١/٠	۸١	۸/۳۵	4/08	٣/٨٥

کاهش مییابند. این روند کاهشی در شکل ۵ نمایش داده شده است. علت این کاهش، اختلاف فاحش بین جرم مولی یونهای Mn²⁺ و ⁺²Mg است. جرم مرولی یرون ⁺²Mn برابر بر

کوچکتر می شود و در نتیجه ثابت شبکه کاهش می یابد [۷]. چگالی های تجربی و پرتو ایکس نمونه های تفجوش شده در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد هر دو با افزایش مقدار x،



شکل ۴- نمودار تغییرات ثابت شبکه با جانشانی منیزیم در فریت MgxMn1-xFe2O4 تفجوش شده در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتیگراد



Mg_xMn_{1-x}Fe₂O₄ تفجوش شده در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد

دست آمده در این روش با استفاده از پیش ماده نـانو، از مقـادیر مشابه تولید شده به روش سرامیکی استاندارد و متداول، کمتر و تخلخل محاسبه شده بيش تر است [۵]. احتمال مرود كه با مطالعه بر روی فشار مناسب، چگالی تجربی نمونـه بـه چگـالی يرتو ايكس نزديكتر شود و تخلخل كاهش يابد. با توجه به مطالب فوق مي توان نتيجه گرفت كه با كنترل درصـد جانشـاني ۵۴/۹۳۸ g/mol بوده در حالی که جرم مولی یون +Mg² برابر با ۲۴/۳۰۵ g/mol است. لذا با افزایش یون.های +Mg²⁺ در شبکه، یعنی افزایش مقدار x، چگالیها کاهش مییابند [۷ و ۱۸]. دلیل کوچکتر بودن چگالی تجربی نسبت بـه چگـالی پرتـو ایکـس، می تواند تشکیل تخلخل در حین فراینـد آمـادهسـازی و فراینـد تفجوشی نمونهها باشد [۱۹]. همچنین چگالیهای تجربی به



شکل ۶- نمودار تغییرات منحنی پسماند با جانشانی منیزیم در فریت MgxMn1-xFe2O4 تفجوش شده در دمای ۹۰۰ درجه سانتیگراد



شکل ۷- نمودار تغییرات منحنی پسماند با جانشانی منیزیم در فریت MgxMn1-xFe2O4 تف جوش شده در دمای ۱۰۵۰ درجه سانتی گراد

یونهای منیزیم و منگنز می توان ویژگیهای ساختاری ترکیب را کنترل نمود.

۳-۲- بررسی منحنی پسماند مغناطیسی نمونهها
شـ کلهای ۶ تـ ۸ منحنیهای پسهاند نمونههای
شـ کلهای ۶۰۰ منحنیهای ۲۰۵۰ تفجوش شده در دماهای ۹۰۰،
۱۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد را نشان میدهند. باریک بودن



شکل ۸- نمودار تغییرات منحنی پسماند با جانشانی منیزیم در فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 تفجوش شده در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد

منحنیهای پسماند بیانگر ویژگی مغناطیسی نرم نمونهها است [۱۰، ۱۸ و ۱۹]. جدول ۳ ویژگی های مغناطیسی نمونههای فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 تفجوش شده در دماهای ۱۵۰۰ م۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد را نشان می دهد که با استفاده از منحنیهای پسماند آنها به دست آمده است. همان طور که مشاهده می شود، نمونه های تفجوش شده در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد مغناطش اشباع بیش تری نسبت به دو دمای تفجوشی دیگر دارند. دلیل پایین بودن مقادیر مغناطش اشباع برای نمونه ۰=x تفجوش شده در دماهای ۱۹۰۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد، عدم پایداری فریت MnFe₂O4 در هوا و اکسایش یون +Mn به +Mn روی سطح ذرات فریت است که منجر به تجزیه^{۲۷} این فریت به فازهای دیگر می شود و خاصیت مغناطیسی و مغناطش اشباع آن به شدت کاهش خواهد یافت [۰۰].

Mg_xMn_{1-x}Fe₂O₄ تغییرات مغناطش اشباع ترکیبات Fe₂O₄ تغییرات مغناطش اشباع ترکیبات Fe₂O₄ درجه بر حسب غلظت منیزیم در دمای تفجوشی ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد را نمایش میدهد. برای این نمونهها با افزایش و غلظت منیزیم، ابتدا تا مقدار ۲/۰ = x مغناطش اشباع افزایش و سپس کاهش می یابد. علت این افزایش اولیه در مقدار مغناطش اشباع این است که برای مقادیر کم x تا مقدار ۲/۰، یونهای Mg²⁺

x	دمای تفجوشی (°C)	نیروی وادارندگی (Oe)	مغناطش باقیماندہ (emu/g)	مغناطش اشباع (emu/g)	گشتاور دوقطبی مغناطیسی تجربی (µB)
	٩。。	٣١	• / • V	١/٣	•/•۵
• / •	١٠٥٠	40	• / • ¥	١/ •	0 / 0 ¥
	1700	۵	o/49	۶٩/٨	۲/۹ ۰
	٩。。	۴۷	۶/٣	40/2	1/87
۰/۲	١٠٥٠	۵۸	٣/٧	١٨/٩	۰/V۶
	1700	١٠	• /٩	٧۴/٧	٣/ ٠ ٠
	٩。。	۵١	۵/۶	۲۵/۸	١/ • •
•/¥	١٠٥٠	۵۲	۵/٣	۲۵/۱	۰/٩٨
	1700	١٠	٣/ ۰	$\Delta \Lambda / V$	۲/۳۰
	٩。。	۵۸	۲/۷	۲۵/۶	۰/٩٧
•/9	1.00	۵۷	۴/۰	78/7	١/ • •
	1700	11	١/٨	44/0	١/٧٠
	٩٠٠	۶.	Δ/Λ	٣۴/۰	١/٢۵
• /A	١٠٥٠	۶۸	K / K	Λ/Λ	\/ • ?
	1700	18	1/1	۲۳/۲	۱/۲ ۰
	٩。。	۶۳	۲/۳	۲ • /۶	۰/۷۴
١/٥	1.000	٨۵	۲/۳	1V/9	•/9٣
	1700	۲۳	١/۶	71/7	•/ \ •

جدول ۳– ویژگیهای مغناطیسی نمونههای فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 تفجوش شده در دماهای ۹۰۰، ۱۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد

افزایش مقدار گشتاور دوقطبی مغناطیسی در جایگاههای B و کاهش آن در جایگاههای A می شود و در نتیجه گشتاور دوقطبی مغناطیسی شبکه، که از اختلاف گشتاور دوقطبی مغناطیسی دو جایگاههای A و B حاصل می شود، افزایش یافته و در نتیجه مغناطش اشباع نیز افزایش می یابد. اما هنگامی که غلظت یونهای غیرمغناطیسی ⁺²M از x برابر با ۲/۰ بیش تر می شود، این یونها تمایل به اشغال جایگاههای B را خواهند داشت که موجب کاهش گشتاور دوقطبی مغناطیسی شبکه و درنتیجه کاهش مغناطش اشباع می شوند [۵]. همان طور که می دانیم یون ⁺²M دارای گشتاور دوقطبی مغناطیسی طβ است در حالی که که یون ⁺²M دارای گشتاور دوقطبی مغناطیسی صفر است. بنابراین با افزایش غلظت یونهای ⁺²M در شبکه فریت، انتظار می رود خاصیت مغناطیسی و



MgxMn1-xFe2O4 در دمای تفجوشی ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد



مغناطش اشباع کاهش یابد [۲۱]. البته مغناطش اشباع به دست آمده در این روش با استفاده از پیش ماده نانو، در مقایسه با مغناطش اشباع نمونههای مشابه تولید شده به روش سرامیکی استاندارد و متداول، برای مقادیر x برابر با صفر و ۲/۰ بیشتر و برای سایر مقادیر کمتر است [۵].

شکل ۱۰ منحنی تغییرات نیروی وادارندگی، Hc بر حسب x در فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 را در سه دمای تفجوشی اشاره شده نمایش میدهد. از شکل ۱۰ به وضوح مشاهده می شود که برای ترکیبات با فرمول شیمیایی Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 با افزایش دمای تفجوشی به ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد نیروی وادارندگی به شدت کاهش مییابد و به صفر نزدیک می شود. از طرف دیگر با افزایش غلظت یونهای ⁺²Mg نیروی وادارندگی نیز افزایش مییابد. افزایش نیروی وادارندگی بر خلاف کاهش مغناطش اشباع با افزایش غلظت یون منیزیم در دمای تفجوشی ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد، تطابق خوبی با رابطه براون^{۲۸} دارد [۲، ۱۷ و ۲۲]:

 $H_{\rm C} = K_1(\mu_0 M_{\rm S})^{-1}$ (11)

که در آن K_I ثابت ناهمسان گردی^{۲۹} و µ ضریب نفوذپذیری فضای آزاد است.

با مشاهده دو شکل ۹ و ۱۰، نمونه هایی که در آن x دارای مقادیر ۰٫۲، ۰٫۴، ۰٫۶ است و در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد تف جوش داده شدند، دارای کمترین نیروی وادارندگی و بیشترین مغناطش اشباعاند. لذا با توجه به گزارش های قبلی، این نمونه ها برای کاربردهای هایپرترمیا و ساخت جابجاگرهای فازی بسیار مناسباند [۵-۷، ۹ و ۱۰]. برای درک بهتر این موضوع در شکل های ۱۱ تا ۱۳ مقایسهای بین ویژگی های هر نمونه در دماهای متفاوت صورت گرفته است. در هر سه شکل مشاهده می شود که مدر دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد نیروی وادارندگی نمونه ها به شدت افت می کند و به صفر نزدیک می شود و مغناطش اشباع نیز افزایش چشم گیری دارد.

با بررسی منحنیهای پسماند و سایر منحنیهای رسم شده مشاهده میشود که دمای بهینه برای تفجوشی نانوپودرهای فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد است و در این دما مغناطش اشباع برای همه نمونهها بیشترین مقدار را داراست. باتوجه به مطالب یاد شده در بالا میتوان نتیجه گرفت که با کنترل درصد جانشانی یونهای منیزیم و منگنز میتوان ویژگیهای مغناطیسی ترکیب را نیز کنترل نمود.

۳-۳- نتایج مربوط به دمای کوری

نقطه کوری دمایی است که در آن اثرات جفت شدگی اسپینی و برهم کنش های تبادلی، توسط اثر اختلالی حرکت گرمایی تصادفی^۳، از بین میرود و فریت از حالت فرومغناطیس (فریمغناطیس) به حالت پارامغناطیس تغییر میکند. تغییرات دمای کوری ترکیبات فریت میکند. تغییرات دمای کردی ترکیبات فریت درجه سانتی گراد با استفاده از تکنیک ترازوی فارادی^{۳۱} به درجه سانتی گراد با استفاده از تکنیک ترازوی فارادی^{۳۱} به درجه میشود با افزایش غلظت یون منیزیم دمای کوری نمونهها نیز افزایش مییابد. با افزایش غلظت یون منیزیم، که دارای شعاع یونی کوچکتر نسبت به یون منگنز است، فاصلههای بین یونی در ساختار بلوری اسپینل نیز کاهش

DOR: 20.1001.1.2251600.1395.35.3.7.1



شکل ۱۱– روند تغییرات نیروی وادارندگی و مغناطش اشباع برای نمونه x= ۰/۲ در سه دمای تفجوشی ۹۰۰، ۱۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتیگراد



شکل ۱۲– روند تغییرات نیروی وادارندگی و مغناطش اشباع برای نمونه ۴٪ × =x در سه دمای تفجوشی ۹۰۰، ۱۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتیگراد

علت افزایش دمای کوری به خاطر افزایش یونهای دیامغناطیسی⁺²Mg در شبکه فریت است، زیرا افزایش غلظت یونهای دیامغناطیسی مانند⁺²Mg، موجب تغییر جهتگیری اسپینی^{۳۳} از نوع یافت-کیتل^{۳۴} به نوع نیل^{۳۵} میشود و چون انرژی مورد نیاز برای برهمزدن جهتگیری اسپینی در نوع نیل بیشتر از انرژی مورد نیاز در نوع یافت-کیتل است لذا دمای مییابد. لذا ثابت شبکه که بهطور مستقیم متناسب با فاصله بین یونی است، کاهش مییابد. این کاهش موجب افزایش قدرت برهمکنش تبادلی^{۳۲} بین جایگاههای A و B میشود [۳۳]. بنابراین انرژی گرمایی مورد نیاز برای برهم زدن همجهتی و نظم گشتاورهای مغناطیسی شبکه فریت افزایش و در نتیجه دمای کوری افزایش خواهد یافت. از سوی دیگر



شکل ۱۳ – روند تغییرات نیروی وادارندگی و مغناطش اشباع برای نمونهی ۶/۰ =x در سه دمای تفجوشی ۰۹۰۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد



شکل ۱۴– منحنی تغییرات دمای کوری با جانشانی منیزیم در فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 در دمای تفجوشی ۱۲۵۰ درجه سانتیگراد

کوری افزایش می یابد [۵ و ۲۴].

۴- نتیجه گیری

در این پژوهش نانوپودرهای فریت منگنز-منیزیم با فرمول ترکیبی Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4 که در آن x از ۰ تا ۱ با گامهای ۰/۲ تغییر میکند، بـه روش هـمرسوبی سـاخته شـدند و انـدازه نانوذرات از تصـویر میکروسکوپ تـونلی روبشـی حـدود ۱۷

نانومتر بهدست آمد. سپس نانوپودرها تحت فشار هیدرولیکی به قرص تبدیل و درون کوره در دماهای ۹۰۰، ۱۰۵۰ و ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد به مدت سه ساعت تفجوش شدند. الگوهای پراش پرتو ایکس برای نمونه Mg0.6Mn0.4Fe2O4 نشان میدهد که ساختار اسپینلی تکفاز در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد شکل می گیرد. با کنترل درصد جانشانی یونهای منیزیم و منگنز می توان ویژگی های ساختاری و مغناطیسی ترکیب را کنترل

دمای تفجوشی ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد و ترکیبات Mg0.4Mn0.6Fe2O4 و Mg0.2Mn0.8Fe2O4 و Mg0.2Mn0.8Fe2O4 به علت دارا بودن نیروی وادارندگی کم و مغناطش اشباع بالا به صورت همزمان، بهترین ویژگیهای مغناطیسی را برای کاربردهای هایپرترمیا و ادوات مایکروویو مانند جابجاگرهای فازی و سیرکولاتورها فراهم میکنند. نمود. برای ترکیبات فریت Mg_xMn_{1-x}Fe₂O4، با افزایش دمای تفجوشی از ۹۰۰ به ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد نیروی وادارندگی Hc به شدت کاهش یافت و به صفر نزدیک شد و مغناطش اشباع Ms و نیز دمای کوری Tc افزایش پیدا کرد. همچنین برای ترکیبات تفجوش شده در دمای ۱۲۵۰ درجه سانتی گراد، با افزایش غلظت منیزیم نیروی وادارندگی افزایش، مغناطش اشباع کاهش و دمای کوری افزایش یافت.

واژەنامە

- 1. tetrahedral site
- 2. octahedral site
- 3. normal spinel structure
- 4. inverse spinel structure
- 5. mixed ferrite
- 6. coercivity
- 7. Curie temperature
- 8. eddy current losses
- 9. phase shifter
- 10. circulator
- 11. isolator
- 12. hyperthermia

- 13. coprecipitation
- 14. scanning tunneling microscope
- 15. X-ray diffraction
- 16. interplanar spacing
- 17. Bragg's relation
- 18. Miller indices
- 19. mean crystallite size
- 20. Scherrer's equation
- 21. full width at half-maximum
- 22. instrumental broadening
- 23. alternating force gradient magnetometer

24. grain size 25. grain growth activation energy

- 26. pores
- 27. dissociation
- 28. Brown's relation
- 29. anisotropy constant
- 30. random thermal motion
- 31. Faraday balance technique
- 32. exchange interaction
- 33. spin ordering
- 34. Yafet-Kittel
- 35. Neel

مراجع

- Baba, P.D., Gyorgy, E.M. and Schnettler, F.J., "Two-Phase Ferrites for High-Speed Switching", *Journal of Applied Physics*, Vol. 34, pp. 1125-1126, 1963.
- Venkataraju, C., Sathishkumar, G. and Sivakumar, K., "Effect of Cation Distribution on the Structural and Magnetic Properties of Nickel Substituted Nanosized Mn-Zn Ferrites Prepared by Co-Precipitation Method", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 322, pp. 230-233, 2010.
- Cullity, B.D. and Graham, C.D., *Introduction to Magnetic Materials*, 2nd Edition ed., John Wiley & Sons Inc., Hoboken, New Jersey, 2009.
- Singh, M. and Sud, S.P., "Mg-Mn-Al Ferrites for High Frequency Applications", *Modern Physics Letters B*, Vol. 14, pp. 531-537, 2000.
- Singh, M., "A Comparative Study of the Electrical and the Magnetic Properties and Mössbauer Studies of Normal and Hot Pressed Mg_xMn_{1-x}Fe₂O₄ Ferrites", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 299, pp. 397-403, 2006.
- Mansour, S.F. and Elkestawy, M.A., "A Comparative Study of Electric Properties of Nano-Structured and Bulk Mn-Mg Spinel Ferrite", *Ceramics International*,

Vol. 37, pp. 1175-1180, 2011.

- Khot, V.M., Salunkhe, A.B., Phadatare, M.R., Thorat, N.D. and Pawar, S.H., "Low-Temperature Synthesis of Mn_xMg_{1-x}Fe₂O₄ (x=0-1) Nanoparticles: Cation Distribution, Structural and Magnetic Properties", *Journal of Physics D: Applied Physics*, Vol. 46, pp. 055303, 2013.
- Pardavi-Horvath, M., "Microwave Applications of Soft Ferrites", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 215-216, pp. 171-183, 2000.
- Apostolov, A.T., Apostolova, I.N. and Wesselinowa, J.M., "MO.Fe2O3 Nanoparticles for Self-Controlled Magnetic Hyperthermia", *Journal of Applied Physics*, Vol. 109, pp. 083939, 2011.
- 10. Iftikhar, A., Islam, M.U., Awan, M.S., Ahmad, M., Naseem, S. and Asif Iqbal, M., "Synthesis of Super Paramagnetic Particles of Mn_{1-x}Mg_xFe₂O₄ Ferrites for Hyperthermia Applications", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 601, pp. 116-119, 2014.
- Manouchehri, S., Yousefi, M.H., Mozaffari, M. and Amighian, J., "Preparation of Superparamagnetic of Co_{0.5}Zn_{0.5}Fe₂O₄ at Room Temperature by Coprecipitation Method and Investigation of Its

Physical Properties", *International Journal of Nanoscience and Nanotechnology*, Vol. 6, pp. 15-22, 2010.

- Cullity, B.D., *Elements Of X Ray Diffraction*, Addison-Wesley Publishing Company Inc, Massachusetts, 1956.
- Sharma, S.K., Kumar, R., Kumar, S., Siva Kumar, V.V., Knobel, M., Reddy, V.R., Banerjee, A. and Singh, M., "Magnetic Study of Mg_{0.95}Mn_{0.05}Fe₂O₄ Ferrite Nanoparticles", *Solid State Communications*, Vol. 141, pp. 203-208, 2007.
- 14. Smit, J. and Wijn, H.P.J., *Ferrites*, John Wiley, New York, 1959.
- 15. Kumar, G., Kanthwal, M., Chauhan, B.S. and Singh, M., "Cation Distribution in Mixed Mg-Mn Ferrite Systems from X-ray Diffraction Technique and Saturation Magnetization", *Indian Journal of Pure & Applied Physics*, Vol. 44, pp. 930-934, 2006.
- 16. Singh, M. and Sud, S.P., "Controlling the Properties of Magnesium-Manganese Ferrites", *Materials Science and Engineering: B*, Vol. 83, pp. 180-184, 2001.
- 17. Li, L.-Z., Yu, Z., Lan, Z.-W., Sun, K. and Guo, R.-D., "Effects of Annealing Temperature on the Structure and Static Magnetic Properties of NiZnCo Ferrite Thin Films", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 368, pp. 8-11, 2014.
- 18. Amer, M.A., Meaz, T.M., Attalah, S.S. and Ghoneim, A.I., "Structural and Magnetic Characterization of the Mg_{0.2-x}Sr_xMn_{0.8}Fe₂O₄ Nanoparticles", *Journal of Magnetism and Magnetic*

Materials, Vol. 363, pp. 60-65, 2014.

- Lodhi, M.Y., Mahmood, K., Mahmood, A., Malik, H., Warsi, M.F., Shakir, I., Asghar, M. and Khan, M.A., "New Mg_{0.5}Co_xZn_{0.5-x}Fe₂O₄ Nano-Ferrites: Structural Elucidation and Electromagnetic Behavior Evaluation", *Current Applied Physics*, Vol. 14, pp. 716-720, 2014.
- Lungu, A., Malaescu, I., Marin, C.N., Vlazan, P. and Sfirloaga, P., "The Electrical Properties of Manganese Ferrite Powders Prepared by Two Different Methods", *Physica B: Condensed Matter*, Vol. 462, pp. 80-85, 2015.
- 21. Mansour, S.F., "Structural and Magnetic Investigations of Sub-Nano Mn-Mg Ferrite Prepared by Wet Method", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 323, pp. 1735-1740, 2011.
- Ahmed, M.A., "The Effect of Urea-to-Nitrates Ratio on the Morphology and Magnetic Properties of Mn_{0.8}Mg_{0.2}Fe₂O₄", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 322, pp. 763-766, 2010.
- Chougule, P.K., Kumbhar, S.S., Kolekar, Y.D. and Bhosale, C.H., "Enhancement in Curie Temperature of Nickel Substituted Co-Mn ferrite", *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, Vol. 372, pp. 181-186, 2014.
- 24. Yafet, Y. and Kittel, C., "Antiferromagnetic Arrangements in Ferrites", *Physical Review*, Vol. 87, pp. 290-294, 1952.