

# سنتز و مشخصه یابی پودر CaB4O7 تولید شده بهروش واکنش حالت جامد

سمیه سلگی<sup>۱</sup>\*، مجید جعفر تفرشی<sup>۱</sup> و مرتضی ساسانی قمصری<sup>۲</sup> ۱. دانشکده فیزیک، دانشگاه سمنان ۲. پژوهشکده تحقیقات فناوریهای فوتونیک و کوانتمی، سازمان انرژی اتمی، تهران

(دریافت مقاله: ۱۳۹۷/۵/۱۵ – دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۷/۱۲/۷

چکیده- در این پژوهش، پودر تترابورات کلسیم (CaB4O7) در بازه دمایی ۹۰۰-۹۰۰ درجه سانتی گراد بهروش واکنش حالت جامدسنتز شد. سنتز با استفاده از ماده خوشرفتارتر آمونیوم تترابورات بهعنوان منبع بور انجام شد. در دماهای ۹۰۰ و ۸۸۰ درجه سانتی گراد پودری مرکب از فازهای مختلف تشکیل شد. در دمای بهینه ۸۴۰ درجه سانتی گراد، پودری تنها مرکب از فازهای متا و تتـرابـورات تشکیل شد. افزایش دو درصد وزنی آمونیوم تترابورات نسبت به شرایط استوکیومتری، منجر به تولید محصول تکفاز تترابورات کلسیم می شود. آزمون پراش پرتو ایکس (XRD)، تشکیل ساختار مونوکلینیک را در دمای بهینه ۹۰۰ درجه سانتی گراد و با افزایش دو درصد وزنـی عنصـر بور، تأیید کرد. تشکیل واحدهای BO3 و در BU در گروه آنیونی تترابورات کلسیم، توسط طیفسنجی مادون قرمز با تبدیل فوریه (FTIR) و رامان (Raman) آزموده شد. ترکیبات عنصری و مورفولوژی ظاهری به وسیله میکروسکوپ الکترونی روبشی– گسیل میـدانی (Rema

واژههای کلیدی: تترابورات کلسیم (CaB4O7)، واکنش حالت– جامد، متال– بورات، دیاگرام فازی، گروه آنیونی.

# Synthesis & Characterization of CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub> Powder by Solid-State Reaction

S. Solgi<sup>1\*</sup>, M.J. Tafreshi<sup>1</sup> and M. Sasani Ghamsari<sup>2</sup>

Physics Department, Semnan University, Semnan, Iran.
Photonics & Quantum Technologies Research School, NSTRI, Tehran, Iran.

**Abstract**: The synthesis of calcium tetraborate was investigated in a temperature ranging from 800  $\degree$  to 900  $\degree$  using the solidstate reaction method. The synthesis was done using ammonium tetraborate tetrahydrate as the source of boron. At temperatures of 800  $\degree$  and 880  $\degree$ , the mixed phases from different compounds were formed. At the optimum temperature of 840  $\degree$ , the mixed phase was only composed of meta and tetraborate phases. A 2wt% excess of ammonium tetraborate tetrahydrate led to the calcium tetraborate phase formation. X-ray diffraction analysis (XRD) confirmed the monoclinic structure at the optimum temperature of 840  $\degree$  and by 2wt% excess of ammonium tetraborate tetrahydrate. Formation of BO<sub>3</sub> and BO<sub>4</sub> units

\* : مسئول مكاتبات، پست الكترونيكي: s.solgi@semnan.ac.ir

in calcium tetraborate anionic group was tested by Fourier transform infrared (FTIR) and Raman spectroscopy. Elemental composition and morphology of the prepared sample were studied by Field emission scanning electron microscopy (FE-SEM). The stoichiometry of the prepared powders was almost the same as the theoretical amounts, and powder particles exhibited some monoclinic characteristics.

Keywords: Calcium tetraborate (CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>), Solid-state reaction, Metal- borate, Phase diagram, Anionic groups.

#### ۱ – مقدمه

می تواند استوکیومتری ماده توزین شده بـرای سـنتز را مختـل کرده و منجر به تشکیل محصولی چندفازی شامل فازهای مختلف متا، پایرو و تترابورات شود. تقریباً در تمامی گزارشهای موجود در خصوص سنتز تترابوراتها، اسید بوریک بهعنوان منبع بور استفاده شده است [۱۶–۱۰]. ایس ترکیب ماهیت فراری داشته [۶] که با افزایش دما بر شدت آن افزوده میشود. هولگر و همکاران [۱۶] برای جبران ماهیت فرار اسید بوریک و دستیابی به محصول تکفاز، یک درصد مولی اسید بوریک را بـه ترکیـب اسـتوکیومتری آمـاده سـنتز افزودند. دوبلي [۶] و همكاران ماده خـوشرفتـارتـر أمونيـوم تترابورات تتراهيدرات را بهعنوان منبع عنصر بور بهكار برده و با سنتز در دمای ۸۰۰ درجه سانتی گراد بهمدت ۲۴ ساعت، در یک فرایند طولانی به محصول دست یافتند. در گزارش های اخیر، همچنان استفاده از اسید بوریک به عنوان منبع بور در سنتز CaB4O7 ارائه میشود اما، روشهای پیشنهاد شده بـرای سنتز شامل چندین مرحله فرایند حرارتی و مدت زمان سـنتز بسیار طولانی است [۱۵ و ۱۷]. در ایـن تحقیـق سـنتز پـودر CaB4O7 با افزایش دو درصد وزنی آمونیوم تترابورات تتراهیدرات نسبت به شرایط استوکیومتری گزارش شده است. این درصد افزایش بور، بعد از بهینه کردن دمای سنتز انتخاب شد. روش ارائه شده منجر به توليد محصول تكفاز CaB4O7 در مدتزمان کوتاه سنتز هشت ساعت شد. پس از تأیید ساختار محصول توليد شده توسط يراش يرتو ایکس''(XRD)، تشکیل پیوندها کووالانسی بـین واحـدهـای ساختاری توسط طیفسنجی فروسرخ با تبدیل فوریه ۱ (FTIR) و طیف سنجی رامان<sup>۱۳</sup> (Raman) بررسی شد. همچنین مورفولوژی ساختاری و استوکیومتری پودر سنتز شده

بودن اکسید بور ۱۰ مواجـه اسـت [۶، ۱۲ و ۱۶] کـه ایـن امـر

ترکیبات بورات کلسیم یکی از خانواده های مهم در بین متال-بورات ها<sup>۱</sup> هستند. بر اساس نمودار فازی اکسید کلسیم – اکسید بور، ترکیب و سنتز این دو اکسید در دماها و نسبت های استوکیومتری مختلف منجر به تولید طیف وسیعی از بورات های کلسیم شامل متابورات<sup>۲</sup>، پایروبورات<sup>۳</sup> و تترابورات<sup>۴</sup> می شود [۱ و ۲]. این ترکیبات بهدلیل پایداری مکانیکی و شیمیایی که درنتیجه پیوندهای کووالانسی بین اتمهای بور و اکسیژن است، بهعنوان قطعات سرامیکی الکترونیکی، میزبان مواد فسفر با کاربردهای دزیمتری، سنتیلاتوری و حسگرهای حرارتی همچنین به دلیل گاف انرژی بزرگ به عنوان منبع نور در ناحیه فرابنغش با کاربردهای اپتیک غیر خطی و لیزر به کار می روند [۵–۳].

تترابورات کلسیم (CaB4O7) یکی از ترکیبات اپتیکی مهم این خانواده است که بهدلیل داشتن عدد اتمی مؤثر<sup>6</sup> (۱۲/۵۸) نزدیک به بافتهای انسانی (۷/۴) بهعنوان یک فسفر با کاربردهای دزیمتری و آشکارساز تابشی در زمینه پزشکی بهکار میرود [۶ و ۷]. این ترکیب همچنین بهعنوان مواد اولیه یا فلاکس در رشد برخی بلورهای غیرخطی از اهمیت ویژهای برخوردار است [۸ و ۹]. تاکنون روشهای متعددی مانند ذوب و سرد کردن سریع<sup>3</sup>، همرسوبی<sup>۷</sup>، احتراق محلول<sup>۸</sup> و واکنش حالت جامد<sup>۹</sup> برای سنتز این ترکیب گزارش شده است مدنظر باشد، بهطور معمول از واکنش حالت جامد برای سنتز استفاده میشود [۷]. زیرا برخی از روشهای ذکر شده منجر به ایجاد پیوندهای هیدروکسید و یا ایجاد عیوب در ساختار نمونه می شود که پاسخ اپتیکی آن را تحت تأثیر قرار میدهد.



(نمودار برای نمونه سنتز شده در دمای ۸۴۰ درجه سانتی گراد رسم شده است)

از طریـق میکروسـکوپ الکترونـی روبشـی- گسـیل میـدانی<sup>۱۴</sup> (FE-SEM) مطالعه شد.

### ۲– مواد و روش تحقیق

برای سنتز پودر CaB4O7 از مواد اولیه آمونیوم تترابورات تتراهیدرات (CaCO<sub>3</sub> 99 98.9%)) و کربنات کلسیم (% 99 CaCO3) استفاده شده که از شرکت سیگما آلدریچ خریداری شده است. برای تهیه یک گرم محصول، مقادیر استوکیومتری از آمونیوم تترابورات و کربنات کلسیم توزین و در یک هاون سنگی با یکدیگر آسیاب شدهاند. مطابق نمودار فازی اکسید کلسیم – اکسید بور [۱ و ۲]، سنتز ترکیبات دارای نسبت B/Ca بزرگتر، در دمای پایین تری (کمتر از میکیات دارای نسبت میگراد) انجام میشود. بنابراین سنتز نمونهها در بازه دمایی ۵۰۰ – ۸۰۰ درجه سانتی گراد و مطابق فرایند حرارتی شکل (۱) انجام شده است.

طی انجام فرایند حرارتی، در دمای ۲۲۴ درجه سانتی گراد خروج گازها از بوته آغاز شده و در دمای ۲۸۰ درجه سانتی گراد حباب ناشی از خروج آب و گازهای NH<sub>3</sub> و CO<sub>2</sub> به داخل محتویات بوته برمی گردد. شکل (۲) نمونه در حال

سنتز در این دو دما را نشان میدهد. با این مشاهدات برای اطمینان از خروج آب و گازها، نمونهها بهمدت یک ساعت در دمای تقریبی تبخیر آب و بین لحظه شروع و خاتمه خروج گاز، ۲۴۰ درجه سانتی گراد ، نگهداشته شدهاند.

پس از یافتن دمای بهینه، برای جبران ماهیت فرار عنصر بور، نمونهای با دو درصد وزنی آمونیوم تترابورات اضافی توزین و پس از آسیاب، در یک بوته پلاتینی تحت فرایند حرارتی شکل (۱) قرار گرفته است. نمونههای سنتز شده برای بررسی ساختار، پیوندهای مولکولی و مورفولوژی ظاهری تحت آزمونهای پراش پرتو ایکس، طیفسنجی فروسرخ با تبدیل فوریه، طیفسنجی رامان و میکرسکوپ الکترونی روبشی - گسیل میدانی قرار گرفتند. پراش پرتو ایکس توسط دستگاه براش سنج (ماه میدانی قرار گرفتند. پراش پرتو ایکس توسط دستگاه براش سنج (ماه میدانی قرار گرفتند. پراش پرتو ایکس توسط دستگاه براش سنج (RS) ۵۰۰۰ – ۱۰۰ و ترکیبات عنصری و مورفولوژی با استفاده میکروسکوپ الکترونی روبشی – گسیل میدانی مدل استفاده میکروسکوپ الکترونی روبشی – گسیل میدانی مدل



شکل ۲– تصاویر نمونه CaB4O7 تحت فرایند حرارتی: الف) شروع خروج گازها از نمونه در دمای ۲۲۴ درجه سانتیگراد و ب) بازگشت حباب به محتویات داخل بوته در دمای ۲۸۰ درجه سانتیگراد (تصویر موجود در ضمیمه، نمونه را پس از اتمام فرایند حرارتی نشان میدهد)

۳- بحث و بررسی نتایج

الگوی پراش پرتو ایکس نمونه های سنتز شده در دماهای ۹۰۰–۸۰۰ درجه سانتی گراد در شکل (۳) با یک دیگر مقایسه شدہاند. ہمانطور کہ مشاہدہ مےشود، الگوی پراش پرتو ایکس نمونههای سنتز شده در دماهای ۸۰۰ و ۸۸۰ درجه سانتی گراد حاوی پیکهایی از فازهای گوناگون با نسبتهای B/Ca کوچکتر از فاز تترابورات کلسیم (یعنی ۴ =B/Ca) هستند. اما در دمای ۸۴۰ درجه سانتی گراد تنها پیکهای متعلق به فاز تترابورات و فاز پیش از آن یعنی متابورات وجود دارند. متابورات كلسيم (CaB2O4) داراى نسبت B/Ca=۲ است. بنابراین حتی در دمای بهینهای که تنها دو فاز نزدیک به یکدیگر تشکیل می شوند، به دلیل ماهیت فرار عنصر بور، باز هم مقدار عنصر بور موجود در دسترس کمتر از آن است که فاز خالص تترابورات كلسيم تشكيل شود. افـزايش دو درصـد وزنی آمونیوم تترابورات در دمای بهینه ۸۴۰ درجه سانتی گراد همان طور که در شکل (۴) قابل مشاهده است، این کمبود را جبران کرده است و اکثر پیکها با کد مرجع (001-022-00) مربوط به CaB4O7 بـ سـاختار مونوكلينيـك مطابقـت دارنـد. اگرچه پژوهشگران بسیاری مانند کارلسون [۱]، فوکودا [۱۰]، ژانگ [۱۲] و استاک [۱۸] به عدم تشکیل فاز خالص تترابورات کلسیم معتقد بوده و وجود ترکیبی از فازهای تترا و

متابورات کلسیم را حتی تا ذوب پودر تولید شده گزارش کردهاند، اما مشاهده میشود که با استفاده از ماده خوش رفتارتر آمونیوم تترابورات به جای اسید بوریک به عنوان منبع عنصر بور و بهینه کردن شرایط سنتز، این مشکل در حد مطلوبی رفع شد. این امر علاوه بر فرار بودن عنصر بور، از وجود سطح بالاتری از واحدهای ساختاری BO4 در ترکیبات دارای نسبت B/Ca بزرگ نشأت می گیرد [۲۱–۱۸]. تشکیل پیوندهای زاویه دار BO4 در مقایسه با پیوندهای مسطح BO3 دشوارتر است.

شکل (۵) طیف فروسرخ با تبدیل فوریه نمونه سنتز شده در دمای ۸۴۰ درجه سانتی گراد و با افزایش دو درصد وزنی آمونیوم تترابورات را نشان می دهد. در ترکیبات کلسیم بورات، مدهای کششی O-Ca در ناحیه کوچکتر از ۳۵۰ بر سانتی متر قرار می گیرد [۲۲]. بنابراین نوارهای قابل مشاهده در ناحیه مشخصه<sup>۵۱</sup> متعلق به پیوندهای مختلف O-B هستند. پیک جذب در ۳۴۲۰ بر سانتی متر مربوط به مدهای کششی O2-H است که می تواند در اثر رطوبت باشد. پیکهای ۳۹۰۰ و ۳۳۰۰ بر سانتی متر به ترکیبات کربنی سطحی و پیوندهای H-O (آلودگی-های سطحی) مربوط می شوند. یک نوار شدید در ۱۴۲۰ بر سانتی متر مشاهده می شوند. یک نوار شدید در ۱۴۷۰ بر سانتی متر قرار دارد. این نوار متعلق به مد کششی پیوندهای



شکل ۳- الگوی پراش پرتو ایکس نمونههای تولید شده در دماهای ۸۰۰ م ۸۴۰ و ۸۸۰ درجه سانتی گراد برای یافتن دمای بهینه

B-Oext در واحد ساختاری مسطح BO3 هستند، یعنی اتم های اکسیژنی که در راس های خارجی گروه آنیونی<sup>۹</sup> قرار دارند [۱۳، ۱۹، ۲۲ و ۲۳]. درواقع گروه آنیونی تکرارشونده کلسیم تترابورات، واحدهای B8O14<sup>-4</sup> هستند که از چهار واحد ساختاری مسطح BO3 و چهار واحد ساختاری چهاروجهی BO4 تشکیل شده است [۱۹]. نوار پهنی که در ۱۲۲۰ بر سانتی متر واقع شده، مربوط به مد کششی پیوندهای BO4 در BO3 هستند که اتم اکسیژن در پیوندهای داخلی گروه

آنیونی شرکت دارند [۱۹ و ۲۴]. نوارهای ناحیه ۱۰۵۰–۹۴۰ بر سانتی متر مربوط به نوسانات کششی واحدهای BO4 هستند [۱۱، ۱۵ و ۱۹]. این نوارها، حضور تعداد یکسانی از واحدهای BO3 و BO4 را در پودر تولید شد، تأیید میکند. جذب عمیق در ناحیه ۷۲۰–۶۶۰ بر سانتی متر که شانههای آن در ۷۷۰ بر سانتی متر قرار دارد مربوط به مدهای خمشی گروه آنیونی B80<sub>14</sub> است [۱۱ و ۱۵].

نتایج طیفسنجی رامان در شکل (۶) قابل مشاهده است.

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۸، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۸



شکل ۴- الگوی پراش پرتو ایکس نمونه تولید شده در دمای ۸۴۰ درجه سانتی گراد و با افزایش دو درصد وزنی آمونیوم تترابورات نسبت به شرایط استوکیومتری (پیکها بر اساس کد مرجع (1133-022-00) اندیس گذاری شدهاند)



شکل ۵– طیف مادون قرمز با تبدیل فوریه نمونه سنتز شده در دمای ۸۴۰ درجه سانتیگراد و با افزایش دو درصد وزنی آمونیوم تترابورات نسبت به شرایط استوکیومتری

سانتی متر بهترین دلیل بر شکل گیری ف از تترابورات کلسیم، CaB4O7، است. همچنین پیکهای ۹۵۰–۹۳۳ [۲۸ و ۲۹]، ۱۹۶۰–۹۰۰ [۲۶] و ۱۰۸۶ [۲۵ و ۳۰] بر سانتی متر برای کشش متقارن واحدهای BO3 گزارش شدهاند. از این رو، پیک پهن ۹۵۸ بر سانتی متر و پیک پر شدت ۱۰۸۲ بر سانتی متر را می توان به کشش متقارن واحدهای BO3 نسبت داد. یک پیک شدید در ۱۴۷۷ بر سانتی متر و یک پیک ضعیف در ۱۳۸۷ بر سانتی متر مدهای کششی BO-وی د واحدهای BO3 هستند. یعنی پیوندهای اکسیژنی که در رئوس خارجی گروههای آنیونی Ba014<sup>4</sup> همان طور که در شکل مشخص است، پیکهای زیر ۳۰۰ بر سانتی متر مربوط به نوسانات و پیوندهای O-Ca هستند. پیکهای ۱۳۵ و ۲۷۴ بر سانتی متر مربوط به نوسانات کششی Ca-O هستند [۲۵]. مدهای خمشی ضعیف در بازه ۵۰۰-۲۷۴ بر سانتی متر بنا به گزارش های مربوط به واحدهای BO4 هستند [۲۶]. نوار موجود در ۳۷۹ بر سانتی متر مد خمشی متقارن BO4 است [۲۷] و پیک ۵۲۰ بر سانتی متر مشخصه خمش نامتقارن واحدهای BO4 در تترابوراتها است [۲۸]. به طور کلی نوارهای بین ۳۸۳–۷۲۰ بر سانتی متر مشخصه کشش متقارن واحدهای BO4 است [۲۷ و ۲۸]. بنابراین مشاهده پیک ۷۲۸ بر



شکل ۶– طیف رامان نمونه سنتز شده در دمای ۸۴۰ درجه سانتیگراد و با افزایش دو درصد وزنی آمونیوم تترابورات نسبت به شرایط استوکیومتری (۷ نماد نوسانات کششی و δ نماد نوسانات خمشی است)



شکل ۷– تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی از پودر CaB4O7: الف) با بزرگنمایی x 5000 و ب) با بزرگنمایی x 35000 و

واحدها B-O<sub>ext</sub> و پیک ضعیف مربوط به نوسان خارج از فاز آنها است. همچنین پیک مشخصه در ۲۷۴ بر سانتیمتر مربوط خمش پلهای B-O-B و در ۶۴۵ بر سانتیمتر به کشش نامتقارن پلهای B-O-B بین دو واحد BO3 است [۲۷]. در گروه آنیونی B<sub>4</sub>O<sub>14</sub><sup>44</sup> هر دو واحد BO3 از طریق یک پل اکسیژن به یکدیگر متصل هستند.

مورفولوژی پودرهای تولید شده توسط میکروسکوپ الکترونی روبشی – گسیل میدانی بررسی شده است. تصاویر میکروسکوپی پودر CaB4O7 با بزرگنماییهای مختلف در شکل (۷) به تصویر کشیده شده است. مشاهده می شود که ذرات با شکلهای بیقاعده به یکدیگر چسبیده و به صورت آگلومره در آمدهاند. با این وجود، بزرگنمایی بیشتر تأیید میکند که، زوایای

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۸، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۸



شد. ۳- الگوی پراش پرتو ایکس (XRD)، همخوانی پیکها با کـد مرجع موجود و تشکیل ساختار مونوکلینیک را نشان داد. ۴- طیف رامان برای اولین بار برای ترکیب تترابورات کلسیم گزارش شد. مشاهده پیک پرشـدت ۲۲۸ بـر سانتی متـر در طیفسنجی رامان که مربوط به کشش متقارن واحدهای BO4 بوده و در بازه ثبت شده برای دیگر تترابوراتها (۳۸۳–۲۰ بر سانتی متر) رخ داده است، تشکیل فاز تترابورات کلسیم و نتایج مادون قرمز تبدیل فوریه را بـهشـدت تقویت میکند. دیگر پیکهای ثبت شده نیز، چنین همپوشانی را بازگو میکنند.

## ۵– قدردانی

نویسندگان از آزمایشگاه تحقیقاتی رشد بلور، دانشکده فیزیک، دانشگاه سـمنان بـرای فـراهم کـردن تجهیـزات، کـوره و بوتـه پلاتینی سپاسگزاری میکنند. آنها مشخصههای مونوکلینیک را به خود گرفته است. پراش انرزی پرتو ایکس <sup>۱۷</sup> (EDX) نشان می دهد که پودر تولید شده حاوی عناصر Ca و O به ترتیب با نسبتهای وزنی ۱۸۱/۰، ۲۱۹/۰ و ۴۶۰/۰ است. در این آنالیز همچنین مقدار کمی عنصر کربن آشکارسازی شد، که می تواند ناشی از آلودگی های سطحی باشد. شکل (۸) طیف تجزیه عنصری پودر CaB4O7 را به صورت تابعی از انرژی نشان می دهد.

# ۴- نتیجه گیری

۱- در بازه دمایی که بر اساس نمودار فازی انتظار می رود، سنتز
پودر CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub> به روش واکنش حالت – جامد، مورد بررسی قرار
گرفت.

۲- با استفاده از ماده خوش رفتارتر آمونیوم تترابورات بهجای
اسید بوریک بهعنوان منبع عنصر بور، افزایش دو درصد وزنی
آمونیوم تترابورات نسبت به شرایط استوکیومتری، در دمای ۸۴۰
درجه سانتی گراد و مدتزمان کوتاه سنتز (هشت ساعت)
فازهای ناخواسته حذف و فاز خالص تترابورات کلسیم تولید

- 1. metal-borate
- 2. calcium metaborate (CaB<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)
- 3. calcium pyroborate (Ca<sub>2</sub>B<sub>2</sub>O<sub>5</sub>)
- 4. calcium tetraborate (CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>)
- 5. effective atomic number  $(Z_{eff})$
- 6. melting / quenching
- 7. Co-precipitation
- 8. solution combustion
- 9. solid- state reaction
- Carlson, T., "The System: B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-CaO", *Bureau of* Standards Journal of Research, Vol. 9, pp. 825-832, 1932.
- Zhang, Y., Chen, X. L., Liang, J. K., Cao, Y. G., and Xu, T., "Phase Relations in The System La<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-CaO-B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 315, pp. 198-202, 2001.
- Wang, P., Fang. M., Liu, M., Kong, M., Xu, W., and Zhang, L., "Ca<sub>2</sub>B<sub>2</sub>O<sub>5</sub>.H<sub>2</sub>O:Tb<sup>3+</sup> Hierarchical Micro-Nanostructures: Formation and The Optical Properties", *Crystal Engineering Communication*, Vol. 19, pp. 5973-5981, 2017.
- Qi, S., Huang, Y., Li, Y., Cai, P., Kim, S., and Seo, H., "Probe Spectrum Measurements of Eu<sup>+3</sup> Ions as A Relevant Tool for Monitoring in Vitro Hydroxyapatite Formation in A New Borate Biomaterial", *Journal of Materials Chemistry B*, Vol. 2, pp. 6387-6396, 2014.
- Manam, J., and Sharma, S. K., "Thermally Stimulated Luminescence Studies of Undoped and Doped CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub> Compounds", *Semiconductor Physics, Quantum Electronics & Optoelectronics*, Vol. 6, pp. 465-470, 2003.
- Dhoble, S. J., Shahare, D. I., and Moharil, S. V., "Synthesis of CaB4O7: Dy, Phosphor", *Indian Journal of Pure and Applied Physics*, Vol. 42, pp. 299-301, 2004.
- Palan, C. B., Koparkar, K. A., Bajaj, N. S., Soni, A., and Omanwar, S. K., "Synthesis and Thermoluminescence/Optically Stimulated Luminescence Properties of CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>:Ce Phosphor", *Journal of Materials Science: Materials in Electronics*, Vol. 27, pp. 5600-5606, 2016.
- Xu, X. W., Chong, T. C., Zhang, G. Y., Cheng, S. D., and Phua, C. C., "Growth and Optical Properties of A New Nonlinear Optical Lanthanum Calcium Borate Crystal", *Journal of Crystal Growth*, Vol. 237-239, pp. 649-653, 2002.
- Szymborska-Małek, K., Ptak, M., Tomaszewski, P. E., and Majchrowski, A., "Raman and IR Spectroscopic Study of A Nonlinear Optical Crystal,

- 10. boron-oxide  $(B_2O_3)$
- 11. X-ray diffraction (XRD)
- 12. Fourier transform infrared (FTIR)
- 13. Raman spectroscopies
- 14. field emission scanning electron microscopy (FE-SEM)
- 15. fingerprint region
- 16. anionic group
- 17. energy dispersive X-ray (EDX)

مراجع

 $La_2CaB_{10}O_{19}$ ", Vibrational Spectroscopy, Vol. 82, pp. 53-59, 2016.

- Fukuda, Y., Mizuguchi, K., and Takeuchi, N., "Thermoluminescence in Sintered CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>: Dy and CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>: Eu", *Radiation Protection Dosimetry*, Vol. 17, pp. 397-401, 1986.
- Rojas, S. S., Yukimitu, K., de Camargo, A. S. S., and Nunes, L. A. O., "Undoped and Calcium Doped Borate Glass System for Thermoluminescent Dosimeter", *Journal of Non-Crystalline Solids*, Vol. 352, pp. 3608-3612, 2006.
- Zhang, T., Tang, D., and Yang, H., "Can Crystalline Phases be Self-healing Sealants for Solid Oxide Fuel Cells?", *Journal of Power Sources*, Vol. 196, pp. 1321-1323, 2011.
- Erfani, M., Saion, E., Soltani, N., Hashim, M., Wan Abdullah, W. S., and Navasery, M., "Facile Synthesis of Calcium Borate Nanoparticles and The Annealing Effect on Their Structure and Size", *International Journal of Molecular Sciences*, Vol. 13, pp. 14434-14445, 2012.
- 14. Erfani, M., Saion, E., Soltani, N., Hashim, M., Wan Abdullah, W. S., Navasery, M., and Shafaei, M. A., "Thermoluminescence Studies of Manganese Doped Calcium Tetraborate (CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>: Mn) Nanocrystal Synthesized by Co-precipitation Method", *Radiation Physics and Chemistry*, Vol. 90, 1-5, 2013.
- 15. Hemam, R., Singh L. R., Singh, S. D., and Sharan, R. N., "Preparation of CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub> Nanoparticles Doped with Different Concentrations of Tb<sup>3+</sup>: Photoluminescence and Thermoluminescence/Optically Stimulated Luminescence study", *Journal of Luminescence*, Vol. 197, pp. 399-405, 2018.
- Mikhail, P., Hulliger, J., Schnieper, M., and Bill, H., "SrB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>: Sm<sup>2+</sup> Crystal Chemistry, Czochralski Growth and Optical Hole Burning", *Journal of Materials Chemistry*, Vol. 10, pp. 987-991, 2000.
- Iflazoglu, S., Yilmaz, A., Kafadar, V. E., Yazici, A. N., "Investigation of Neutron Sensitivity of Undoped and Dy-doped CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub> for

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۸، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۸

٧٣

[ DOI: 10.29252/jame.38.1.65

Thermoluminescence Applications", *Journal of Thermal Analysis and Calorimetry*, Vol. 133, pp. 1327-1333, 2018.

- Stoch, L., and Waclawska, I., "Phase Transformations in Amorphous Solids", *High Temperature Materials and Processes*, Vol. 13, pp. 181-201, 1994.
- Huppertz, H., "β-CaB<sub>4</sub>O<sub>7</sub>: A New Polymorph Synthesized under High-Pressure/High-Temperature Conditions", *Zeitschrift für Naturforschung B*, Vol. 58b, pp. 257-265, 2003.
- Petch, H. E., Pennington, K. S., and Cuthbert, J. D., "On Christ's Postulated Boron Oxygen Polyions in Some Hydrated Borates of unknown Crystal structures", *The American Mineralogist*, Vol. 47, pp. 401-404, 1962.
- Chen, X., Li, M., Chang, C., Zang, H., and Xiao, W., "Synthesis and Crystal Structure of A New Calcium Borate, CaB<sub>6</sub>O<sub>10</sub>", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 464, pp. 332-336, 2008.
- Rulmont, A., and Almou, M., "Vibrational Spectra of Metaborates with Infinite Chain Structure: LiBO<sub>2</sub>, CaB<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, SrB<sub>2</sub>O<sub>4</sub>", *Spectrochimica Acta*, Vol. 45A, pp. 603-610, 1989.
- Wagner, C. C., and Baran, E. J., "Easy Synthesis of CaB<sub>2</sub>O<sub>4</sub> Via Pyrolysis of Calcium Fructoborate", *Materials Research*, Vol. 11, pp.493-494, 2008.
- 24. Remya, M. P., Subash, G., Viji, V., Anns, G., Cyriac, J., Unnikrishnan, N. V., and Biju, P. R., "Synthesis and Luminescence Characteristics of CaB<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: E<sup>+3</sup>, Li<sup>+1</sup> Phosphor", *Journal of Luminescence*, Vol. 187,

pp. 113-120, 2017.

- 25. Frost, R. L., López, A., Xi, Y., Graça, L. M., and Scholz, R., "A Vibrational Spectroscopic Study of The Borate Mineral Takedaite Ca<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>", *Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy*, Vol. 132, pp. 833-837, 2014.
- 26. Szymborska-Małek, K., Ptak, M., Tomaszewski, P. E., and Majchrowski, A., "Raman and IR Spectroscopic Study of A Nonlinear Optical Crystal, La<sub>2</sub>CaB<sub>10</sub>O<sub>19</sub>", *Vibrational Spectroscopy*, Vol. 82, pp. 53-59, 2016.
- 27. Hanuza, J., M,aczka, M., Lorenc, J., Kaminskii, A. A., Becker, P., and Bohaty, L., "Polarized Raman and IR Spectra of Non-centrosymmetric PbB<sub>4</sub>O<sub>7</sub> Single Crystal", *Journal of Raman Spectroscopy*, Vol. 39, pp. 409-414, 2008.
- 28. Li J., Xia S., and Gao S., "FT-IR and Raman Spectroscopic Study of Hydrated Borates", Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy, Vol. 51, pp. 519-532, 1995.
- 29. Janda, R., and Heller, G., "IR- und Raman Spektren Isotop Markierter Tetra- und Pentaborate", *Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy*, Vol. 36, pp. 997-1001, 1980.
- 30. Frost, R. L., "Raman Spectroscopy of Selected Borate Minerals of The Pinakiolite Group", *Journal* of Raman Spectroscopy, Vol. 42, 540-543, 2011.