

ساخت و شناسایی نانومیله‌های دی اکسید وانادیم به روش هیدروترمال

فاطمه عسجده^{*} و خطیب الاسلام صدرnezad^{**}

پژوهشگاه مواد و انرژی

دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه صنعتی شریف

(دریافت مقاله: ۱۳۹۰/۲/۱۷ - دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۰/۱۱/۸)

چکیده -

EDTA

EDTA

/

EDTA

وازگان کلیدی :

Production and Identification of VO₂ Nanorods Using Hydrothermal Synthesis Method

F. Asjadi and S. Khatiboleslam Sadrnezhad

Materials and Energy Research Center
Materials Engineering Department, Sharif University of Technology

Abstract: In this paper, VO₂ nanorods were produced by hydrothermal assisted synthesis of equimolar aqueous NH₄Cl and NaVO₃ solution. Effect of time and the amount of ethylenediaminetetraacetic acid (EDTA) additive on morphology and composition of the final product was determined. The optimum concentration of EDTA was determined to be 0.007 gm/cm³ and the optimum time of the synthesis was 24 h.

Keywords: hydrothermal, EDTA, nanorod, vanadium oxide.

** - استاد

* - دانشجوی دکتری

۱- مقدمه

بسیار مشکل است. این اکسید توسط احیای سالوترمال پتا اکسید وانادیم [۷-۵]، احیای پتااکسید توسط اسید اکسالیک در شرایط هیدروترمال و احیای پتااکسید توسط آنیلین و گلوکز [۸] تهیه شده است. همچنین نانوبلتهای این اکسید توسط اسید فرمیک و متاوانادات آمونیوم و اتیلن گلیکول به عنوان ماده کاهنده تهیه شده‌اند [۳].

در این تحقیق نانو میله‌های VO_2 با استفاده از روش هیدروترمال و به کمک EDTA تولید شدند. EDTA در ساخت نانو ساختارها کاربرد فراوانی دارد از این ماده برای ساخت نانوذرات فسفات کلسیم [۹]، اکسید تنگستن [۱۰]، سولفید روی [۱۱] و مواد دیگر استفاده شده است.

گرچه متاوانادات سدیم یکی از معمولترین نمکهای وانادیم محسوب می‌شود بنابر مطالعات ما تحقیق جامعی درباره ساخت نانو اکسید وانادیم با استفاده از این نمک و روش هیدروترمال انجام نشده است. در این پژوهش ذرات اکسیدی وانادیم با روش هیدروترمال و به کمک EDTA تهیه شد و بررسی شرایط ستز بر مورفولوژی و ترکیب انجام شد. نتایج حاصل می‌تواند در طراحی فرایندهای تولید این اکسید مفید واقع شود.

۲- روش آزمایش

ابتدا ۲ میلی مول متاوانادات سدیم برابر با $۰/۲۴۳ \text{ g}$ و ۲ میلی مول کلرید آمونیوم با ترازوی دیجیتالی وزن شد. متاوانادات سدیم توسط همزن مغناطیسی در آب دی‌یونیزه حل شد و پس از آن کلرید آمونیوم به محلول اضافه شد. در هر آزمایش، عامل کمپلکس‌ساز به میزان لازم در آب حل شده و به محلول اضافه شد و حجم محلول با افزودن آب دی‌یونیزه به ۳۵ میلی لیتر رسانده شد. با افزودن تدریجی اسید سولفوریک pH محلول به ۲ رسانده شد. محلول حاصل در اتوکلاو به حجم ۷۰ میلی لیتر وارد شده و با نوار تفلون و گریس آب‌بندی شد و پس از گرم کردن آون تا دمای مورد نظر، نمونه‌ها داخل آن قرار داده شد. با گذشت زمان مورد آزمایش اتوکلاوها از آون خارج شده و بعد از اینکه به دمای اتاق رسیدند (حدود ۳ ساعت) مایع حاوی

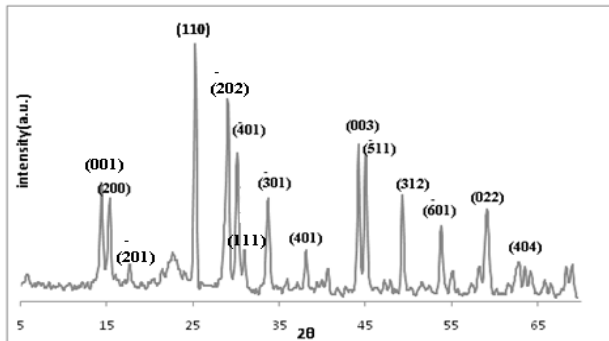
ترکیبات وانادیم در ابعاد نانو به دلیل خواص فیزیکی و مغناطیسی خاص وانادیم دارای کاربردهای فراوانی‌اند. در بین نانو ساختارهای مختلف ساختارهای یک بعدی امروزه بیشتر مورد توجه‌اند و در سالهای اخیر تلاشهای زیادی برای ساخت چنین ساختارهایی صورت گرفته است. این مواد و ترکیبات دارای پتانسیل بالایی در کاربردهای صنعتی‌اند، این پتانسیل از تنوع در ساختارها و انعطاف‌پذیری وانادیم در تبدیل به ساختارهای مختلف همراه با خواص فیزیکی و شیمیایی ویژه نشات گرفته است [۱].

وانادیم مانند اغلب فلزات انتقالی، می‌تواند در ظرفیت‌های مختلف ظاهر شود و اکسیدهای متنوعی ایجاد کند. از جمله این اکسیدها عبارت‌اند از: O , V_2O_5 , VO_2 , V_2O_3 , V_2O و VO_6 .

در بین این اکسیدها، دی‌اکسید وانادیم دارای خواص و کاربردهای ویژه است. این اکسید دارای چهار شکل پلی مرفیک شامل: نوع R با ساختار روتایل، نوع M با ساختار مونوکلینیک، نوع A با ساختار تتراگونال و نوع B که نیمه پایدار است دارای ساختار مونوکلینیک است [۲ و ۳]. دی‌اکسید وانادیم نوع B به دلیل ساختار ورقه‌ای [۲] و تبدیل به دی‌اکسید وانادیم ترموکرومیک در دمای بالا [۳] مورد توجه است. این ترکیب از دو لایه VO_6 مختلف که بین اکتاهدرالهای آنها پیوند وجود دارد تشکیل شده است.

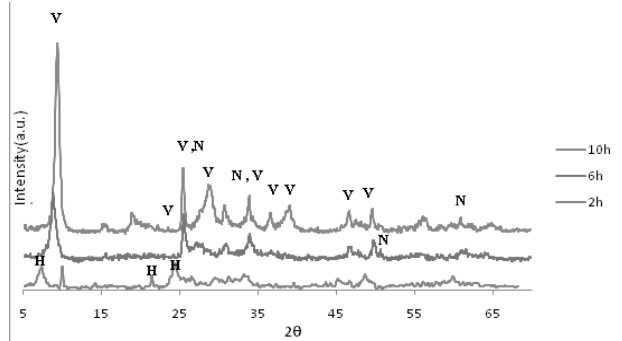
دی‌اکسید وانادیم نوع B به عنوان الکترود در باتریهای لیتیمی به کار برده می‌شود. ظرفیت بیشینه برگشت‌پذیر آن ۳۲۰ mAhg^{-1} در محدوده ۱ تا ۴ ولت است [۴ و ۲]. اخیراً کاربرد این اکسید در حسگرهای رطوبتی گزارش شده است و مشاهده شده است که در RH پایین این حسگرهای حساسیت بالایی نشان می‌دهند. بدین معنی که می‌توان از آن در شناسایی رطوبت کم که اغلب حسگرهای تهیه شده از سایر اکسیدها قادر به تشخیص آن نیستند، استفاده کرد [۲].

از آنجا که این نوع از دی‌اکسید وانادیم نسبت به گرما و نیز محیط احیایی حساس است، ساخت آن با روش‌های معمول



شکل ۲- طیف XRD نمونه حاوی ۵٪ گرم EDTA

با گذشت ۲۴ ساعت.



شکل ۱- طیف XRD نمونه های حاوی ۵٪ گرم EDTA در

سه زمان مختلف.

تمکیل فرایند کریستالیزاسیون و بلوری شدن محصولات نهایی می شود. زمینه مملو از ناهمواری که در زمانهای کمتر به وضوح مشاهده می شود بیانگر آمورف بودن اغلب ترکیبات داخل رسوب است.

شکل (۲) نتیجه XRD همین نمونه ها با زمان واکنش ۲۴ ساعت را نمایش می دهد.

اندازه کریستالیتها با استفاده از رابطه دبای-شرر در هر چهار زمان محاسبه شد. در زمانهای ۲، ۶ و ۱۰ ساعت اندازه کریستالیتهای V_6O_{13} محاسبه شد تا بررسی تأثیر زمان بر اندازه کریستالیتها ممکن باشد و در زمان ۲۴ ساعت اندازه کریستالیتهای مربوط به دی اکسیدوانادیم که قسمت عمده رسوب نهایی را تشکیل می دهد، به دست آمد. شکل (۳) نمودار اندازه کریستالیت بر حسب زمان که با استفاده از رابطه دبای-شرر محاسبه شده است را نشان می دهد. مشاهده می شود که با افزایش زمان اندازه کریستالیتها درشت تر شده است و از ۹ نانومتر در ۲ ساعت به ۱۴ نانومتر در ۱۰ ساعت رسیده است.

با مقایسه محصولات و فازهای به وجود آمده در زمانهای مختلف می توان ترتیبی برای تبدیل مواد پیشنهاد کرد. در زمان ۲ ساعت رسوب شامل فاز $V_2O_{16}(NH)_2$ است. با گذشت زمان ۶ ساعت تمام رسوب تبدیل به اکسید V_6O_{13} می شود. در زمان ۱۰ ساعت تغییری در نوع محصول مشاهده نمی شود و تنها درجه بلورشدنگی افزایش می یابد.

شکل (۲) نتیجه XRD نمونه حاوی EDTA پس از گذشت

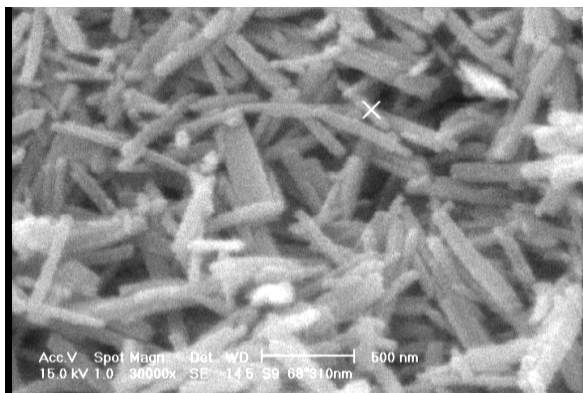
رسوبات از داخل اتوکلاوهای خارج شد. رسوبات توسط سانتریفیوژ با دور ۴۰۰۰ دور در دقیقه جدا شده و برای جدا کردن یون های اضافی با اتانول و آب شستشو داده شدند. برای بررسی تأثیر مقدار EDTA نمونه هایی با مقدار ۰/۲، ۱ گرم EDTA مورد مطالعه قرار گرفت. در این آزمایشات زمان برابر ۲۴ ساعت و دما برابر با ۱۸۰ درجه سانتیگراد تنظیم شد.

بررسی اثر زمان نیز در دمای ۱۸۰ درجه و مقدار ۰/۲ گرم EDTA انجام شد. در این مرحله از آزمایشات، نمونه ها در زمانهای ۲، ۶، ۱۰ و ۲۴ ساعت تحت تحلیل قرار گرفتند. برای شناسایی فازهای تولید شده از تحلیل XRD استفاده شد. دستگاه پراش اشعه ایکس مدل Pert X'Pert Filips و اشعه تابیده به نمونه $K_a Cu$ بود. برای بررسی مورفولوژی رسوبات تولید شده پس از آماده سازی نمونه از میکروسکوپ الکترونی رویشی استفاده شد. مدل دستگاه مورد استفاده در این مرحله XL30 Filips بود.

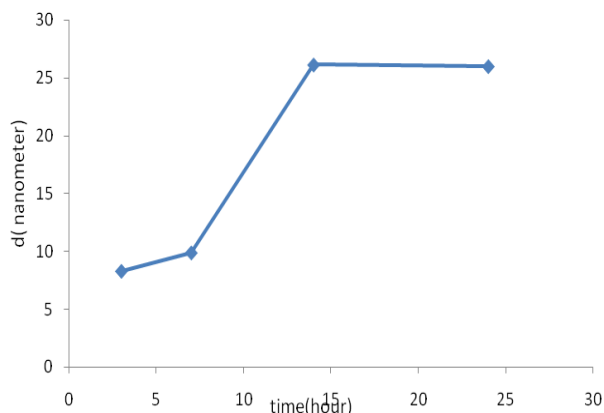
نتایج و بحث

۳- بررسی اثر زمان

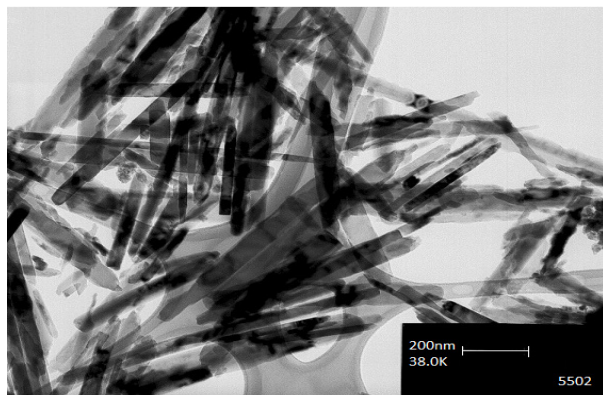
شکل (۱) طیفهای XRD نمونه های آزمایش شده با EDTA و اثر زمان بر نوع فاز و بلوری شدن محصولات را نشان می دهد. دیده می شود که با گذشت زمان ارتفاع قله ها افزایش می یابد، این مطلب تأیید می کند که افزایش مدت گرما دادن باعث



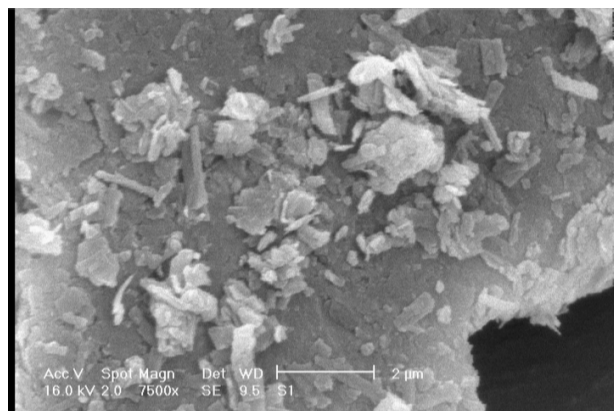
شکل ۵- تصاویر SEM از نمونه حاوی ۰٪ EDTA و زمان ۲۴ ساعت.



شکل ۳- نمودار اثر زمان بر اندازه کریستالیتها.



شکل ۶- تصاویر TEM از نمونه حاوی ۰٪ EDTA و زمان ۲۴ ساعت.



شکل ۴- تصاویر SEM از نمونه حاوی ۰٪ EDTA و زمان ۲۴ ساعت.

۴- بررسی اثر نسبت عامل کمپلکس ساز

شکل (۴) تصاویر SEM نمونه حاوی ۰٪ EDTA را نشان می‌دهد.

در تصویر مشاهده می‌شود که ساختار شکل نامنظمی دارد و با اینکه در قسمتهایی از نمونه نوارهایی دیده می‌شود ولی در بیشتر قسمتها ذرات شکل منظمی ندارند و بیشتر زمینه از ذرات آمروf تشکیل شده است.

شکل (۵) ساختار تشکیل شده در حضور ۰٪ EDTA را نشان می‌دهد. ساختار به طور یکنواخت از نانومیله‌های با ابعادی حدود ۳۰ نانومتر تشکیل شده است و ساختار مطلوبی است. شکل (۶) تصویر به دست آمده از میکروسکوپ الکترونی عبوری از همین نمونه را نشان می‌دهد. این تصویر نیز

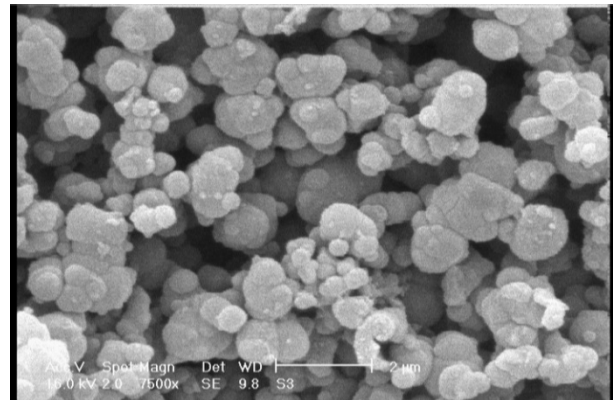
۲۴ ساعت را نمایش می‌دهد. کریستاله شدن محصولات در این نمونه کاملاً مشخص است. محصول تقریباً VO_2 خالص است، همه قلهای با شدت بالا مربوط به این اکسید هستند و اندک ناخالصی هم مربوط به دو اکسید V_2O_5 و V_3O_8 است. VO_2 کاملاً قابل پیش‌بینی است. به نظر می‌رسد اگر زمان پایدار VO_2 کاملاً افزایش می‌یافتد محصول نهایی VO_2 خالص می‌بود. گرچه محصولی با همین خلوص نیز کاربردهای کاتالیستی منحصر به فرد دارد. VO_2 در دمای محیط دارای ساختار مونوکلینیک است. اندازه کریستالیتها دی اکسید وانادیم تولید شده در این نمونه با استفاده از رابطه دبای-شرر ۲۶ نانومتر به دست آمد.

۱ گرم EDTA را نشان می‌دهد. مشاهده می‌شود که ساختار رشتہ‌ای کاملاً از بین رفته و ذرات کروی شکلی تشکیل شده‌اند. اندازه ذرات یکنواخت نیست و در محدوده ۲۰۰ نانومتر تا ۱ میکرومتر است. البته همان‌طور که در شکل مشخص است ذرات بزرگتر از به هم پیوستن و آگلomerه شدن ذرات کوچک‌تر تشکیل شده‌اند. مرز قسمت‌های اتصال یافته بین ذرات در شکل دیده می‌شود.

با توجه به تصاویر SEM به دست آمده از نمونه اخیر مشاهده می‌شود که با افزایش مقدار EDTA شکل ذرات کاملاً متحول شده و میله‌های تشکیل شده در حضور مقادیر کم EDTA به ذرات کروی تبدیل می‌شوند. تفاوت این نمونه‌ها را می‌توان با استفاده از بحث انجام گرفته در توجیه عمل EDTA توضیح داد. در این مرحله به دلیل زیاد بودن مقدار EDTA، این ماده جذب صفحات خاص نمی‌شود و روی تمام صفحات نشیند و باعث ایجاد ذرات کروی می‌شود.

۵- نتیجه‌گیری

۱. دی‌اکسیدوانادیم با روش هیدرورترمال و افزودن EDTA با موفقیت ساخته شد.
۲. در فرایند انجام واکنش با بررسی اثر زمان، ماده اولیه تشکیل شده $(\text{NH}_4)_2\text{V}_6\text{O}_{10}$ تعیین شد، که با گذشت زمان به ترتیب به VO_2 و $\text{NH}_4\text{V}_4\text{O}_{10}$ و V_6O_{13} نهایتاً VO_2 تبدیل شد.
۳. با استفاده از رابطه دبایی-شرر اندازه کریستالیتها ۱۰ نانومتر در دو ساعت و حدود ۲۵ نانومتر در ۱۰ ساعت زمان واکنش محاسبه شد.
۴. با افزودن ۰/۲ گرم EDTA ذرات شکل مشخصی نداشتند، با افزایش مقدار این افزودنی به ۰/۵ گرم نانومیله‌های اکسیدوانادیم با اندازه یکنواخت تشکیل شد. مقدار بیشتر EDTA موجب تشکیل ذراتی به شکل کره و با ابعاد بالاتر از ۱۰۰ نانومتر شد.



شکل ۷- تصاویر SEM از نمونه حاوی ۱ گرم EDTA و زمان ۲۴ ساعت.

یکنواخت بودن این ساختار را تأیید می‌کند. نسبت طول به قطر حدود ۵۰ است، که رقم بالایی است. EDTA به دلیل ساختار ویژه‌ای که دارد تمایل زیادی به تشکیل کمپلکس با یونهای فلزات مختلف نشان می‌دهد. این امر در مورد وانادیم نیز مصدق دارد. به خصوص با شرایط موجود داخل اتوکلاو امکان تشکیل کمپلکس افزایش می‌یابد. با توجه به نتایج حاصل از XRD می‌توان تا حدودی عملکرد EDTA را توجیه کرد: با بالا رفتن دما در اتوکلاو وانادیم و EDTA تشکیل کمپلکس می‌دهند. از آنجا که در این مرحله از آزمایشات مقدار EDTA کمتر از وانادیم در نظر گرفته شده است انتظار می‌رود تشکیل کمپلکس تا پایان یافتن XRD وانادیم آزاد باقی مانده در پیدا کند. با استناد به نتایج XRD وانادیم آزاد به ترکیب محلول با آمونیوم ترکیب شده و تبدیل به ترکیب اکسیدوانادیم آمونیوم می‌شود.

با کاهش غلظت وانادیم در محلول واکنش تشکیل کمپلکس اندکی در جهت عکس پیش می‌رود و وانادیمهای آزاد شده نیز با یونهای آمونیوم واکنش می‌دهند و این ترکیب نیز با گذشت زمان نه چندان طولانی (۶ ساعت) به ترکیب اکسیدوانادیم تبدیل می‌شود. در این زمان EDTA روی صفحات خاصی از رسوب قرار می‌گیرد و باعث رشد آن در جهات مرجح می‌شود، و به این ترتیب بر مورفولوژی رسوب تأثیر می‌گذارد.

شکل (۷) تصویری با بزرگنمایی ۷۵۰۰ از نمونه حاوی

مراجع

1. Tracey, A., and Willsky, G. R., and Takeuchi, E. R., *Vanadium Chemistry Biochemistry Pharmacology and Practical applications*, p. 217, CRC press, U.S.A., 2007.
2. Yin, H., Yu, K., Zhang, Z., Zeng, M., Lou, L., and Zhu, Z., "Humidity Sensing Properties of Flower-Like VO₂(B) and VO₂(M) Nanostructures," *Electroanalysis*, Vol. 23, pp.1752 – 1758, 2011.
3. Zakhrova, G., Hellmann, I., Volkov, V., Taschner, Ch., Bachmatiuk, A., Leonhardt, A., Klingeler, R., and Buchner, B., "Vanadium Dioxide Nanobelts: Hydrothermal Synthesis and Magnetic Properties," *Materials Research Bulletin*, Vol. 45 , pp. 1118– 1121, 2010.
4. Billik, P., Caplovicova, M., Manka, J., Caplovic, L., Cigan, A., Konakovský, A., Bystríký, R., and Dvurecenskij, A., "Synthesis and Transport Properties of Nanostructured VO₂ by Mechanochemical Processing," *journal of the Institute of Measurement Science*, Vol.11, pp.29-33, 2011.
5. Liu X., Huang C., Yi S., Xie G., Li H., and Luo, Y., "A New Solvothermal Method of Preparing VO₂ Nanosheets and Petaloid Clusters," *Solid State Communications*, Vol. 144, pp. 259-263, 2007.
6. Zhiyou, L., Dumeng, C., and Kechao, Z., "Review on Synthetic Technology of Vanadium Dioxide Powder," *Rare Metal Materials and Engineering*, Vol. 35 , pp. 316-320, 2006.
7. Zeng, H., Zhao, Y., Hao, Y., Lai, Q., Huang, J. and Ji, X., "Preparation and Capacitive Properties of Sheet V₆O₁₃ for Electrochemical Supercapacitor," *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 477, pp. 800-804, 2009.
8. Chen, Xi., Wang, F., and Xu, J., "Preparation of VO₂(B) Nanoflake with Glycerol as Reductant Agent and its Catalytic Application in the Aerobic Oxidation of Benzene to Phenol," *Topics in Catalysis*, DOI: 10.1007/s11244-011-9713-y.
9. Xin, R., Ren, F., and Leng, Y., "Synthesis and Characterization of Nano-Crystalline Calcium Phosphate with EDTA-assisted Hydrothermal Method," *Material and Design*, Article in Press, 2009.
10. Ha, J., Muralidharan, P. and Kim, D., "Hydrothermal Synthesis and Characterization of Self-assembled WO₃ Nanowires/Nanorods Using EDTA Salts," *Journals of Alloys and Compounds*, Vol.475, pp. 446-451, 2009.
11. Panda, S., and Chaudhuri, S., "Chelating Ligand-Mediated Synthesis of Hollow ZnS Microspheres and its Optical Properties," *Journal of Colloid and Interface Science*, Vol. 313, pp. 338-344, 2007.