مطالعه فاز پروسکایت Ba(Co_{0.8}Fe_{0.2})O₃₋₆ دپه شده با کاتیون تانتالم

(دريافت مقاله: ۱/۲۴ - ۱۳۹۳/ – دريافت نسخه نهايي: ۲/۱۶ - ۱۳۹۴)

چکیده – پروسکایتها بهدلیل داشتن عیوب ذاتی اکسیژن از مهمترین غشاهای هادی اکسیژن هستند که در ساخت راکتورهای غشایی اکسیداسیون جزئی متان مد نظر قرار می گیرند. بررسی اثر دپه کردن فاز پروسکایت برای داشتن عیوب اکسیژن بیشتر و افزایش سرعت انتشار اکسیژن از غشا، در کنار حفظ پایداری ساختار همواره از محورهای اصلی پژوهش در این زمینه بوده است. در این پژوهش بر اساس محاسبه اثر دپانت بر میزان انحراف از ساختار ایده آل، کاتیون تانتالم به عنوان دپانت مناسب فاز پروسکایت هدی می در این زمینه بوده است. در این پژوهش بر اساس محاسبه اثر دپانت بر میزان انحراف از ساختار ایده آل، کاتیون تانتالم به عنوان دپانت مناسب فاز پروسکایت ۵-30(ConsFenz) انتخاب شد. بررسی ها اثر این دپانت را در افزایش حجم عیوب با وجود بهبود ضریب انبساط حرارتی و بدون کاهش قدرت پیوند نشان می دهد. بـر اساس نتایج، ترکیب Ba(CoorFrenzTan1)O3-5 ترکیب مناسبی در ساخت غشاهای راکتورهای اکسیداسیون جزئی متان است.

واژگان کلیدی: غشا، پروسکایت، پایداری، هدایت اکسیژن، حجم عیوب

Investigation of Tantalum Cation Doped Ba ($Co_{0.8}Fe_{0.2}$) $O_{3-\delta}$ Perovskite Phase

S. Deljavan^{1*}, M. G. Kakroudi¹, J. Zaroodi² and F. Rezaei¹

1- Materials Engineering Department, Faculty of Mechanical Engineering, University of Tabriz, Tabriz, Iran

2- Corrosion Department, Faculty of Materials engineering , Sahand University of Technology, Tabriz, Iran

Abstract: Perovskite structures including oxygen vacancies are the most important group of the oxygen preamble membranes. These membranes have potentially attractive applications in the membrane reactors for partial oxidation of methane. Doping Perovskite phase in order to increase the oxygen vacancies and oxygen permeation, besides Perovskite structure stability, has been the main approach of the recent researches. In this research, tantalum was chosen as the appropriate dopant for $Ba(Co_{0.8}Fe_{0.2})O_{3-\delta}$ Perovskite phase, according to the tolerance factor calculations. The X ray patterns of synthesized Ba $(Co_{0.7}Fe_{0.2}Ta_{0.1})O_{3-\delta}$ indicate that the Perovskite structure was formed. Powder density, thermal expansion coefficient measurements and bond strength studies using FT-IR analysis revealed that the chosen dopant not only increases the oxygen vacancies volume but also reduces the thermal expansion coefficient without significant changes of bond strength. Results showed that the novel Ba $(Co_{0.7}Fe_{0.2}Ta_{0.1})$ $O_{3-\delta}$ is a good choice for the membrane fabrication of methane partial reduction reactors.

Keywords: Membrane, Perovskites, Stability, Oxygen permeability, Defect volume

شماره معادله	واحد	معنا	علامت
١	آنگستروم	شعاع يونى	R
١	بدون ديمانسيون	فاكتور تلرانس يا گلدشميت	Т

۱ – مقدمه

فهرست علائم

پروسکایتها موادی با ترکیب ABX هستند که گستره ترکیب شیمیایی وسیعی را شامل می شوند و خواص بسیار متنوع و جالبی از خود نشان می دهند. این مواد با حجم بالایی از جای خالی آنیونی متبلور می شوند. یکی از خواص منحصر به فرد پروسکایتها، قابلیت هدایت مخلوط یونی و الکتریکی آنهاست. ۵-ABO به دلیل داشتن هدایت مخلوط که تحت تأثیر حجم جاهای خالی اکسیژنی موجود در ساختار است به عنوان مهم ترین غشاهای سرامیکی هادی اکسیژن مورد بررسی قرار می گیرند [۱–۵].

هدایت الکتریکی پروسکایتها نقش اساسی در عمل کرد این ترکیبها بهعنوان غشا دارد و بهصورت مدار کوتاه داخلی عمل میکند. در نهایت، غشاهایی با هدایت مخلوط نیازی به الکترودها و مدارهای خارجی ندارند. جای خالی یونی تأمینکننده راه عبور برای یونهاست، بنابراین با افزایش تعداد عیوب، جریان اکسیژن قابل افزایش است [۶، ۷].

افزایش حجم عیوب اکسیژن برای داشتن سرعت مناسب

انتشار اکسیژن با حفظ پایداری فاز پروسکایت همواره محور اصلی پژوهش در حوزه غشاهای پروسکایتی بوده است. استراتژی دوپه کردن یکی از بهترین راهکارها در افزایش حجم عیوب و بهینهسازی خواص پروسکایتهای سنتزی است. نوع دپانت و میزان دپه کردن میتواند بهطور قابل ملاحظهای عملکرد پروسکایت، هدایت الکتریکی و پایداری این فاز را تحت تأثیر قرار دهد [۳، ۸، ۹].

ساختار پروسکایتی و حفظ این ساختار در ساخت غشاها اصلیترین اولویت است، بنابراین پژوهش های زیادی برای معرفی ارتباط بین متغیرهای ساختاری و خواص پروسکایت ها انجام شده است. مهمترین متغیر ساختاری که در بررسی ها مدنظر قرار می گیرد، فاکتور تلرانس یا گلدشمیت است که به صورت ضریب T در رابطه (۱) تعریف می شود.

 $r(A) + r(X) = T\sqrt{2[r(B) + r(X)]}$ (1)

T برای حالت ایده آل عدد یک و معیاری از تخریب ساختار از حالت ایده آل است [۳، ۱۰–۱۲].

هایاشی و همکارانش بررسی گستردهای برای معرفی رابطه فاکتورهای ساختاری با یکی از مهمترین خواص پروسکایتها یعنی هدایت یونی انجام دادهاند. نتیجه این بررسی ها نشان داد که بالاترین هدایت یونی به ازای فاکتور تلورانس ۹۶/۰ و حجم آزاد ویژه بالا (نسبت حجم سلول واحد به حجم یونها) بهدست می آید. به همین خاطر برای حصول این شرایط انتخاب ترکیب باید به گونهای باشد که در پروسکایت ۸۵۲۸، جایگاه A با کاتیونهای بزرگ پر شود و نسبت اندازه دپانت به یون با کاتیونهای بزرگ پر شود و نسبت اندازه دپانت به یون که قرارگیری کاتیون بزرگی چون کاتیون باریم در جایگاه A گروه ویژهای از پروسکایت ها را با خواص مطلوب ایجاد نماید [۳، ۴].

Ba(Coo.sFeo.2)O3-6 ترکیبات 6-30(Coo.sFeo.2)O3-8 دیه شده، گروهی از غشاهای پروسکایتی را با خواص ویژه و قابلیت بالا در ساخت راکتورهای غشایی اکسیداسیون جزئی متان، نتیجه میدهند. در بیش تر پژوهش ها، انتخاب دپانت برای این ترکیب پایه به صورت تجربی بوده است و کاتیون های مختلفی چون زیرکونیوم، نئوبیوم، تیتانیوم مورد بررسی قرار گرفتهاند. [۱۳– ۱۵].

در این تحقیق معیاری برای انتخاب دپانت مناسب معرفی شده است و همچنین بهبود خواص پیش بینی شده، بـر اسـاس آزمایش تجربی، مورد بررسی قرار گرفته است.

۲- روش محاسبه

برای بررسی میزان انحراف از ساختار ایده آل پروسکایتی و انتخاب دپانت مناسب با هدف کاهش میزان انحراف، از بررسی و مطالعه فاکتور ساختاری تلرانس^۲ استفاده شد و ترکیب با مقدار بهینه دپانت مورد نظر پیش بینی شد. برای محاسبه فاکتور تلرانس از معادله ۱ استفاده شد. اندازه کاتیونها و آنیونهای استفاده شده برای محاسبه این فاکتور اندازههای یونی شانون^۳ میباشد است که در جدول ۱ ارائه شده است [19].

۳– روش آزمایش ۳–۱– ساخت ترکیب پایه و ترکیب دپهشده

Sr(Co,Fe)O₃₋₆ (SCFO) سیستم اصلی ساخت غشاهای سرامیکی است که حجم عیوب بالای اکسیژن دارد. (BCFO) ₃₋₆ (BCFO) سیستم مشتق شده از این سیستم است که بهدلیل اندازه بزرگتر کاتیون باریم در مقایسه با کاتیون استرانسیوم ساختار پروسکایتی پایدارتری دارد و مورد توجه بیشتری است [۱۳–۱۵، ۱۷]. بنابر این در پژوهش حاضر، این سیستم بهعنوان سیستم اصلی و ترکیب پایه، مدنظر قرار گرفته است. معیار مشخصی برای انتخاب دپانت پروسکایتها و افزایش حجم عیوب وجود ندارد و عموما انتخاب دپانت با محاسبه میزان انحراف از ساختار ایده آل پروسکایتی یا فاکتور تلرانس و روش های تجربی در کنار هم معیاری برای انتخاب دپانت معرفی شود.

فاکتور تلرانس ترکیب 6-Ba(Coo.8Feo.2)O3 محاسبه شد و عدد حاصل ۱/۱۱۰ است. این عدد برای ف کتور ساختاری به معنی این است که ک اتیون باریم بزرگتر از ک اتیون ایده آل جایگاه A و کاتیونهای کبالت و آهن کوچکتر از اندازه کاتیون ایده آل جایگاه B است. بنابراین دپانت بایستی در یکی از دو جایگاه A و B به نحوی قرار گیرد که بتواند فاکتور تلرانس را به عدد یک نزدیکتر نماید تا ساختار پروسکایت حاصل پایدارتر باشد.

با توجه به اینکه این سیستم خود با جایگزینی کاتیون باریم با استرانسیوم ایجاد و خواص بهبود یافته آن اثبات شده است، در این تحقیق انتخاب دپانت برای جایگاه B بررسی شده است. بهعبارت دیگر باید کاتیونی با شعاع یونی بزرگتر از آهن و کبالت برای این سیستم بهعنوان دپانت انتخاب شود.

مقایسه اندازه شعاع یونی شانون برای کاتیون تانتالم با کاتیون کبالت و کاتیون آهن، که در جدول ۲ آورده شده است، نشاندهنده اندازه کاتیون بزرگتر و مناسب بودن کاتیون تانتالم بهعنوان دپانت است. لذا دو ترکیب ۵-Ba(Coo.7Feo.2Tao.1)O3 و

يون	بار	عدد همسایگی	شعاع يونى
r _{Ba} (Å)	+7	XII	1/81
r _{Co} (Å)	+k	VI	۰/۵۳
r _{Fe} (Å)	+4	VI	 /۵۸۵
ro (Å)	-7	II	١/٣۵

جدول ۱– اندازه کاتیونها و آنیونهای شانون برای محاسبه فاکتور تلرانس [۱۶]

كاتيون	عدد همسایگی	بار	شعاع يونى
	VI	٣	۰/۷۲
Та	VI	۴	• <i>/\</i>
	VI	۵	•/۶¥

جدول ۲ - شعاع يوني كاتيون تانتالم انتخاب شده به عنوان آلاينده [۱۶]

ترکی یے افزودنی و با حداقل فشار پرس، بهصورت قرص شکل بدون افزودنی و با حداقل فشار پرس، بهصورت قرص شکل داده شد. رژیم گرمایی برای ساخت این دو ترکیب بر اساس نتایج پژوهشهای یی و همکارانش [۱۴] انتخاب شد که در جدول ۳ آورده شده است. سرمایش نمونهها بهصورت سریع انجام شد.

۲-۲- شناسایی فاز پروسکایت

برای شناسایی و بررسی فازها از دستگاه پراش پرتو ایکس^{*} (Siemens-D500)، استفاده شد. شناسایی فازها از روی PDF کارت مربوط به هر فاز و با استفاده از نرم افزار X'pert Highscore Plus صورت گرفت.

۳-۳- اندازهگیری چگالی

پس از ساخت پودر به شکل قرص، قرصها با استفاده از هاون چینی پودر شد. چگالی بهروش غوطهوری بر اساس استاندارد D 854-05 از سری استانداردهای ASTM اندازهگیری شد. چگالی نظری ترکیبات محاسبه و با نتایج حاصل از اندازهگیری تجربی مقایسه شد. Ba (Co_{0.8}Fe_{0.1} Ta_{0.1})O₃₋₆ برای دو ترکیب بهترتیب برابر با ۹۰/۱ و ۱/۱۰ است. همان طور که عدد حاصل از محاسبه فاکتور تلرانس برای دو ترکیب نشان می دهد، دپه کردن ترکیب با کاتیون تانتـالم، فـاکتور تلـرانس را کاهش می دهد و به سمت ۱ نزدیک تـر مـینمایـد. از طرفی دپانت تانتـالم بـه جـای کـاتیون کبالـت بیشـترین تـأثیر را بـر کاهش فاکتور تلـرانس بـه سـمت ۱ دارد و در نهایـت ترکیـب کاهش فاکتور تلـرانس بـه مـمت ۱ دارد و در نهایـت ترکیـب شد.

باریم از پودر (BaCO₃ (Merck 1714) میالت از پودر Ta₂O₅ (99.99%, Aldrich) از (Co₃O₄ (99.995%), Aldrich) و آهن از Co₃O₄ (99.99%) ۵-Fe₂O₃) که دارای ذراتی با اندازه متوسط ۴ میکرومتر بود، تامین شد. مواد اولیه بر اساس استوکیومتری دو ترکیب با ترازوی دیجیتالی با دقت ۲۰۰۱۰ گرم توزین و با واسط اتانول به روش مغناطیسی بهمدت ۴ ساعت مخلوط شد. پس از مخلوطسازی، برای خروج اتانول، پودر بهمدت ۲۴ ساعت، در خشک کن در دمای ۸۰ درجه سانتی گراد قرار گرفت. در نهایت پس از مخلوط مواد اولیه مربوط به دو

	=		
زمان نگهداری در حداکثر دما (ساعت)	سرعت حرارت دهی (C/min°)	بازه دمایی (°C)	شماره مرحله
صفر	١٠	[٢٥ - ٦ • •]	١
٢	۵	$[9 \circ \circ -11 \circ \circ]$	٢

جدول ۳- رژیم گرمایی ساخت دو ترکیب مورد استفاده

کاتیون آلاینده، در مقایسه با کاتیون میزبان اندازه بزرگتری دارد و پیشبینی میشود این اندازه بزرگتر بر اثر کاهش حجم سلول واحد بر اثر افزایش حجم عیوب اکسیژن چیره شود. البته بررسی های دیگری نیز بایستی انجام شود. مطمئنترین روش بررسی حجم عیوب استفاده از میکروسکوپ های الکترونی عبوری است که معمولا بهدلیل هزینهبر بودن، دشواری تحلیل و عبوری است که معمولا بهدلیل هزینهبر مودن، دشواری تحلیل و عیوب نتیجه گیری میشود. یکی از رایجترین و آسانترین آزمایش های مکمل برای بررسی افزایش حجم عیوب و غیر استوکیومتری بودن ترکیب، اندازه گیری چگالی و مقایسه آن با چگالی نظری است.

جدول ۴ نشان دهنده چگالی اندازه گیری و چگالی محاسبه شده بهروش نظری برای دو ترکیب مورد نظر است. انحراف بالای چگالی پودری اندازه گیری شده از چگالی محاسبه شده بهویژه برای ترکیب ه-3-30(Co_{0.7}Fe_{0.2}Ta_{0.1})O نشاندهنده انحراف قابل توجه ترکیب از ترکیب استوکیومتری است. از سوی دیگر نتایج، نشان دهنده افزایش انحراف چگالی پودری از چگالی نظری در صورت دپه شدن است که خود میتواند نشانهای از تأثیر دپانت در افزایش حجم عیوب باشد. برای حصول از صحت نتیجه گیری در خصوص افزایش حجم عیوب که بر اساس اندازه گیری چگالی انجام شد، طیف سنجی بهعنوان تحلیل تکمیلی انجام شد.

شکل ۳ نشاندهنده طیف FT-IR این دو ترکیب است. با توجه به تکفاز بودن سیستم، قله عمده شناسایی شده در طیفسنجی متعلق به فاز پروسکایت است. در هر دو طیف، قله در بازه عدد موج ¹-۷۵۰cm-۰۰۵ قرار دارد. جا به جایی اندک قله به سمت راست وطول موج کمتر را میتوان نشانهای از

۴-۴– بررسی پیوند و تحلیل FT-IR

برای بررسی اثر کاتیون تانتالم بهعنوان دپانت بر قدرت پیوند فاز پروسکایت از طیفسنجی ^۵Company Tensor 27 Bruker)FT-IR)، استفاده شد. در طیفسنجی FT-IR نمونهها پس از پودر شدن با مقدار مشخصی از پودر KBr مخلوط شده، سپس بهصورت قرص درآمدند و مورد سنجش قرار گرفتند.

۴ نتايج و بحث

تحلیل فازی دو ترکیب بهروش پراش اشعه ایکس با هدف بررسی تشکیل ساختار پروسکایتی انجام شد. الگوی XRD ترکیب پایه ۵-۵3(Coo.8Fe در شکل ۱ نشان داده شده است. این الگوی پراش نشاندهنده ساختار پروسکایت مکعبی با بیشترین شدت قله در °۳۲=۲۵ است. الگوی لروسکایت مکعبی م-33(Coo.7Fe.2Ta.1) که در شرایط یکسانی ساخته شده نیز در شکل ۲ نشان داده شده است. این الگوی پراش نیز نشان دهنده تشکیل ساختار پروسکایت مکعبی با بیشترین شدت قله در ۲۳=۲۵ مشابه ۵-33(Coo.8Fe.2) است. با بیشترین شدت قله در تمکیل ماختار پروسکایت مکعبی با بیشترین شدت مله در تمکیل ماختار پروسکایت مکعبی با بیشترین شدت مله در تمکیل ماختار پروسکایت مکعبی با بیشترین شدت مله در تمکیل ماختار پروسکایت مک

افزایش مقدار b از ۲/۸۵۵ به ۲/۸۵۰ انگستروم در الگوی پراش اشعه ایکس ترکیب 5-Ba(Coo.7Feo.2Tao.1)O3 در مقایسه با ترکیب پایه، نشاندهنده افزایش حجم سلول واحد است. گفتنی است که برای اطمینان از نتایج، الگوی پراش اشعه ایکس برای هر نمونه سه بار تکرار و اعداد بهصورت میانگین گزارش شده است. هرچند دیه کردن با هدف افزایش حجم عیوب انجام میشود، اما افزایش حجم سلول واحد به معنای عدم موفقیت این ساز و کار در افزایش حجم عیوب نیست، چرا که

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۵، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۵

::) 0):			
چگالی g/cm ³		انا ان جر جر ان	میزان انحراف از چگالی
تركيب	محاسبة سده	الدارة فيرى شدة	نظرى
$Ba(Co_{0.7}Fe_{0.2}Ta_{0.1})O_{3-\delta}$	$\mathcal{P}/\Lambda V$	۶/۳۲	·/.\/ • • ۵
$Ba(Co_{0.8}Fe_{0.2})O_{^{3}-\delta}$	۶/۲۴	۶/۱۲	<u>/</u> \/47٣°

جدول ۴- چگالی اندازه گیری شده و محاسبه شده برای ترکیب



شکل ۱- الگوی پراش اشعه ایکس _{۵-۵}O_{3-۵} انطباق طرح پراش با طرح پراش پروسکایت Ba(Co_{0.8}Fe_{0.2})O₃₋₆، نشان دهنده تک فاز بودن سیستم است. تمامی قلهها مربوط به فاز پروسکایت است.



شکل ۲– طرح پراش اشعه ایکس _{6–8}Ba(Co_{0.7}Fe_{0.2}Ta_{0.1}) سیستم تک فاز و پیکها مربوط به فاز پروسکایت است.

افزایش حجم عیوب اکسیژن و کاهش انسجام بلوری (انسجام ساختاری) دانست. هر چند این دپانت تغییر عمدهای در قدرت و نوع پیوند ایجاد نمیکند و به همین خاطر موجب کاهش پایداری شیمیایی نمیشود. پایداری شیمیایی ترکیب

برای داشتن طول عمر بالا غشا بسیار حائز اهمیت است و واضح است که پایداری شیمیایی، پایداری ساختار را تحت تأثیر قرار میدهد [۱۹، ۱۸].

هم چنین در انتخاب دپانت، علاوه بر حفظ ساختار

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۵، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۵



شکل ۴– نمودار دیلاتومتری ترکیب پایه و دپه شده با کاتیون تانتالم

نمودار دیلاتومتری نمونهها است.

بررسی نتایج نشان میدهد دپانت تانتالم موجب کاهش ضریب انبساط حرارتی میشود. هر چند دیه کردن بر تغییر حجم عیوب تأثیر دارد و میتواند موجب افزایش میزان انبساط حرارتی شود، اما نتایج تجربی نشان میدهد که اثر تغییر ترکیب بر اثر افزایش حجم عیوب اثر غالب است و تغییر ترکیب موجب بهبود ضریب انبساط حرارتی شده است. بنابراین از نقطه نظرهای بررسی شده در این پژوهش، تانتالم دپانت مناسبی برای ترکیب ۵-30(CoosFe پروسکایت درکنار افزایش حجم عیوب بایستی تأثیر آن بر ضریب انبساط حرارتی نیز بررسی شود. ضریب انبساط حرارتی یکی از مهمترین خواص پروسکایتها است. پروسکایتها دارای ضریب انبساط حرارتی بالا هستند و همواره دپانتها به نحوی انتخاب میشوند تا ضریب انبساط حرارتی را کاهش دهند. از سوی دیگر افزایش حجم عیوب اکسیژن نیز بر ضریب انبساط حرارتی تأثیر می گذارد. افزایش حجم عیوب اکسیژن با افزایش ضریب انبساط حرارتی همراه است [۲۰]. برای بررسی اثر دپانت بر ضریب انبساط حرارتی، نمودار دیلاتومتری در اتمسفر هوا برای هر دو ترکیب بهدست آمد. شکل ۴ نشاندهنده

۵- نتیجه گیری

پس از انتخاب دپانت مناسب بر اساس فاکتور تلرانس برای ترکیب پایه هه(Co_{0.7}Fe_{0.2}Ta_{0.1})O₃₋₆ ترکیب Ba(Co_{0.7}Fe_{0.2}Ta_{0.1})O₃₋₆ پایه بهروش مخلوط جامد ساخته شد. الگوی پراش اشعه ایکس تشکیل فاز پروسکایت برای ترکیب منتخب را نشان میدهد.

اندازهگیری چگالی پودر و مقایسه آن با چگالی نظری، افزایش حجم عیوب را بر اثر دپه کردن ترکیب پیشبینی مینماید. از طرفی بررسی مشخصه پیوند دو ترکیب بهروش طیفسنجی FT-IR، که مغایر با پیشبینی افزایش حجم عیوب

واژەنامە

- 1. Goldschmidt factor
- 2. tolerance
- 3. Shanon ionin radii
- 1. Vladislav, V.K., *Solid State Electrochemistry II: Electrodes, Interfaces and Ceramic Membranes*, Vol. 2, pp. 240-242, John Wiley & Sons, 2011.

نيست، همچنين نشان ميدهد اين دپانت با وجود افزايش حجم

عيوب، قدرت ييوند را دستخوش كاهش قابل توجه

نمی نماید. بر رسی نمودار دیلاتومتری دو ترکیب نشان دهنده

اثر مطلوب این دیانت در کاهش ضریب انبساط حرارتی است.

بنابراین کاتیون تانتالم، دیانت مناسبی برای ترکیب

Ba(Co_{0.8}Fe_{0.2})O₃₋₆ پیش بینی می شود و به نظر می رسد ترکیب

Ba(Co_{0.7}Fe_{0.2}Ta_{0.1})O_{3-δ} يتانسيل بالايي در ساخت غشاهاي

هادی اکسیژن بهویژه غشاهای مورد نیاز در ساخت راکتورهای

غشايي اكسيداسيون جزئي متان داشته باشد.

- 2. Hsieh, H.P., *Inorganic Membranes for Separation* and Reaction, pp. 330-331, Elsevier, 1996.
- Kang, L., Ceramic Membranes for Separation and Reaction, p. 211, John Wiley & Sons, 2007.
- 4. Ishihara, T., *Perovskite Oxide for Solid Oxide Fuel Cells*, p. 2, Springer, 2009.
- 5. Müller, K.A. and Kool, T.W., *Properties of Perovskites and Other Oxides*, p. 36, World Scientific, 2010.
- 6. Mogensen, M., Armstrong, T., Gur, T. and Yokokawa, H., *Ionic and Mixed Conducting Ceramics*, p. 178, The Electrochemical Society, 2008.
- Grinberg, F. and Heitjans, P., Diffusion Fundamentals, Vol. 1, p. 246, Leipziger Universitäts, 2007.
- 8. Hahn, H.W., Sidorenko, A. and Tiginyanu, I., Nanoscale Phenomena: Fundamentals and Applications, Springer, p. 75, 2009.
- Sharma, T., Electrochemical Devices: Application of Nano Size Perovskite Oxides, p. 46, LAP LAMBERT Academic Publishing, 2011
- Putnis, A., An Introduction to Mineral Sciences, p. 138, Cambridge University Press, 1992.

- 4. X-ray diffraction
- 5. Fourier transform infrared spectroscopy

مراجع

- Johnston, M. and Lemmens, P., "Crystallography and Chemistry of Perovskites", http://arxiv.org/abs/condmat/0506606 Accessed on 2 May 2012.
- Muller, U., *Inorganic Structural Chemistry*, p. 203, John Wiley and Sons, 1993.
- 13. Yang, L., Wu, Z., Jin, W. and Xu, N., "Structure and Oxygen Permeability of BaCo_{0.4}Fe_{0.6-x}Zr_xO_{3-δ} Oxide: □ Effect of the Synthesis Method", *Industrial & Engineering Chemistry Research*, Vol. 43, pp 2747-2752, 2004.
- 14. Yi, J., "Behavior of Ba (Co, Fe, Nb) O_{3-δ} Perovskite in CO₂-Containing Atmospheres: Degradation Mechanism and Materials Design", *American Chemical Society, Chemistry of Materials*, Vol. 22 (23), pp. 6246–6253, 2010.
- Lu, H.U., "Structural, Sintering and Oxygen Sorption Properties of a Novel Fe/Nb Co-Doped Perovskite Ba (Co_{0.8}Fe_{0.1}Nb_{0.1}) O_{3-δ} Oxide", *Functional Materials Letters*, Vol. 4, pp. 37-40, 2011.
- Http://abulafia.mt.ic.ac.uk/shannon/ptable.php Accessed on 9 July 2012.
- Tong, J., "Investigation of Ideal Zirconium-Doped Perovskite-Type Ceramic Membrane Materials for Oxygen Separation", *Journal of Membrane Science*, Vol. 203, pp 175-189, 2002.
- 18. Fernando, C. and Londoño-Badillo, A., "Effect of Atmosphere on the Perovskite Phase Stability",

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۵، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۵

Revista Cubana de Química, Vol 23, pp. 19-26, 2012.

19. Taniguchi, S. and Aniya, M., "Relationship between Thermal Expansion, Ionic Conduction and Ionicity in Perovskite-Type Oxides", *Integrated Ferroelectrics*, Vol. 115, pp.18-24, 2010.

20. Smith, B.C., Fundamentals of Fourier Transform Infrared Spectroscopy, p. 155, CRC press, 2011.