

ستنتز، شناسایی و بررسی خواص نوری و فوتوكاتالیستی نانو اکسیدهای روی در سه مورفولوژی مختلف میله‌ای، کروی و صفحه‌ای

نوع مقاله: علمی پژوهشی

نسیبه ملاحسنی

گروه شیمی، واحد تهران شرق، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

*nmolahasani@gmail.com

چکیده:

در تحقیق حاضر سنتز نانو ذرات اکسید روی فلزی در سه شکل مختلف (کروی، میله‌ای و صفحه‌ای) به روش هیدرورتمال صورت گرفت. محصولات نهایی توسط روش‌های پراش پرتوX (XRD)، میکروسکوپ الکترونی رویشی (FESEM-EDX) و طیف‌سنجی فرابنفش- مرئی (UV-Vis) مورد شناسایی قرار گرفتند. خواص فوتوكاتالیستی این ذرات بوسیله تخریب رنگدانه کنگورد تحت تابش اشعه فرابنفش بررسی شد. نانوذرات اکسید روی میله‌ای بهترین بازده تخریب را در $pH=1$ با میزان تخریب نوری (PD) ۹۷ در طی دو ساعت و در حضور اشعه فرابنفش نشان دادند. گاف انرژی نانو ذرات سنتز شده با روش تاواک (Tauc) محاسبه گردید و ارتباط مقادیر بدست آمده با فعالیت فوتوكاتالیستی ذرات بررسی شد. نتایج نشان داد که بازده واکنش‌های تخریب رنگ بیشتر وابسته به شکل و اندازه ذرات است و ارتباط کمتری به مقادیر گاف انرژی دارد. مطالعات ستیکی نشان داد که واکنش‌های فوتوكاتالیستی نانوذرات از مکانیسم درجه یک تبعیت می‌کند.

اطلاعات مقاله:

دربافت: ۱۵ تیر ۱۳۹۹

پذیرش: ۱۹ مهر ۱۳۹۹

کلیدواژه:

نمودار تاواک، گاف انرژی، اکسید روی، کنگورد، فتوکاتالیست.

هستند. یکی از ویژگی‌های اصلی نیمه هادی‌ها توانایی تشکیل جفت‌های الکترون- حفره با جذب نور UV-Vis است. از انرژی این حامل‌های بار می‌توان در واکنش‌های مختلفی مانند واکنش‌های فوتوكاتالیستی استفاده کرد. گونه‌های آلی و معدنی با الکترون‌های نشر شده از این حامل‌های بار قابل کاهش می‌باشند. حفره‌های تشکیل شده

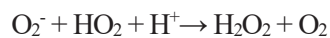
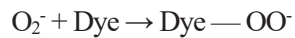
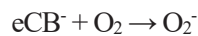
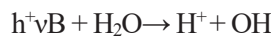
۱- مقدمه

امروزه محققان در حال تهیه مواد کم هزینه و با کارایی بالا برای توسعه فوتوكاتالیست‌ها هستند. نیمه هادی‌ها مانند نانوساختارهای ZnO به دلیل خصوصیات منحصر به فردی که دارند از کاندیداهای مناسبی برای کاربردهای کاتالیستی



پایین در مورفولوژی‌های مختلف است. نانو اکسید روی به دلیل مساحت گسترده‌تر سطح و قابلیت تعليق در محلول، برای کاربردهای فتوکاتالیستی مناسب است. خاصیت کاتالیزوری این ماده با اندازه، شکل کریستال و مورفولوژی ذره می‌تواند تحت تأثیر قرار گیرد [۱۵-۱۹]. در این مقاله، نانو اکسید روی با استفاده از روش هیدروترمال و استفاده از سه سورفتانت مختلف در سه مورفولوژی متفاوت (میله‌ای، کروی و صفحه‌ای) سنتز شده است. کنگورد (CR) به عنوان الگوی یک رنگ آزو برای بررسی خصوصیات فتوکاتالیستی اکسیدهای روی مورد استفاده قرار گرفت. کنگورد به دلیل ساختار پیچیده آروماتیک، در برابر تخریب مقاوم است، بنابراین یافتن راههایی برای حذف آن از پساب‌ها بسیار مهم است [۲۰]. رنگ CR یکی از مهمترین آلاینده‌ها در آب صنایع نساجی است. دلیل این امر ساختار پایدار آن است که به راحتی تخریب نمی‌شود. در این مطالعه همچنین محاسبات گاف انرژی ذرات سنتز شده به روش تاک انجام گرفت و سپس ارتباط مقادیر محاسبه شده و خواص فتوکاتالیستی ذرات بررسی گردید تا مشخص شود که آیا ارتباطی بین این دو وجود دارد یا اینکه خواص فتوکاتالیستی تحت تأثیر مورفولوژی تغییر می‌نماید. در روش تاک برای تعیین گاف نوری از محاسبه ثابت جذب α با استفاده از طیف عبوری ذرات استفاده می‌شود (معادله ۱). در این معادله d طول مسیر و T مقدار عبور را نشان می‌دهد. مقدار T با استفاده از جذب و از طریق معادله ۲ محاسبه می‌شود. از آنجا که اکسید روی یک نیمه رسانا با گاف گسترده است گاف انرژی اپتیکی از معادله τ_{aue} (معادله ۳) بدست می‌آید. در این معادله β یک ثابت می‌باشد. n می‌تواند

همچنین می‌تواند با گرفتن الکترون از سطح مواد، ترکیبات را اکسید کنند. کاتالیزورهای ناهمگن دارای راندمان بالای در تبدیل آلاینده‌های آلی و معدنی به CO_2 و آب هستند [۱-۳]. از بین بردن رنگ‌ها به روش‌های سنتی معمولاً پرهزینه و ناکارآمد است و فقط آلدگی را به مکان‌های دیگر منتقل می‌کند. کاهش این آلاینده‌ها با روش‌های سنتی کامل نیست زیرا حلالیت زیاد رنگ‌ها در آب و مقاومت آن‌ها در برابر حذف، باعث کاهش بازده می‌شود [۴-۶]. بنابراین، برای رفع نیازهای آینده محیط زیست، توسعه فتوکاتالیست‌های مؤثر، غیر سمی، سازگار با محیط زیست و پایدار ضروری است. اکسید روی با شکاف باند وسیع ($3/37$ الکترون ولت) قدرت تجزیه بسیاری از ترکیبات آلی را دارد [۷، ۸]. توانایی اکسید کنندگی ZnO به دلیل تولید، تحرک و جداسازی جفت‌های الکترون - حفره، تقایص نقطه‌ای متعدد مانند جاهای خالی اکسیژن، تولید یون‌های هیدروکسیل و فعالیت نوری تحت اشعه‌های ماوراء بنفش و مرئی است [۹-۱۳]. مکانیسم واکنش‌های فتوکاتالیستی اکسید روی در زیر نشان داده شده است [۱۴].



یکی دیگر از مزایای اکسید روی، توانایی سنتز در دماهای



UV-Vis ۸W و لامپ Varian Cary ۱۰۰ استفاده گردید.

۲-۲- تهیه نانو اکسیدهای روی میله‌ای، کروی و صفحه‌ای به روش هیدروترمال

ابتدا 0.0005 mol نمک کلرید روی شش آبه و 0.001 mol هیدروکسید پتاسیم هر کدام جداگانه در آب مقطر بوسیله هم زدن در دمای اتاق حل شده و پس از افزایش آن‌ها به یکدیگر رسوب سفید آهکی بلا فاصله تشکیل گردید. سپس 0.00025 mol سورفکتانت به مخلوط واکنش در حال هم خوردن روی هم زن مغناطیسی اضافه گردید. برای سنتز نانو اکسید میله‌ای (ZnO-R) از سورفکتانت سنتیل تری متیل آمونیوم بروماید، برای نانو اکسید کروی (ZnO-Sp) سدیم تری اتانول آمین و نانو اکسید صفحه‌ای (ZnO-Sh) سدیم دو دسیل سولفات استفاده گردید. محیط در این مرحله بین $8-9$ بوده و پس از ادامه هم خوردن مخلوط واکنش به مدت 5 دقیقه، این مخلوط به اتوکلاو 15 میلی لیتری که مابقی حجم آن با آب مقطر پر شد انتقال یافت و به مدت 5 ساعت در آون با حرارت 120°C قرار داده شد. پس از سپری شدن زمان مورد نظر اتوکلاو به صورت طبیعی در دمای اتاق سرد شد و محصول واکنش (جامد سفید رنگ) می‌باشد صاف و با آب دیونایز و اتانول جهت حذف ناخالصی‌های احتمالی و مواد واکنش نداده شستشو داده شد. سپس به مدت 5 ساعت در آون در دمای 50°C خشک گردید. با کمک میکروسکوپ روبشی الکترونی شکل ذرات تشخیص داده شد.

۳-۲- روش انجام آزمایشات فوتوكاتالیستی

در این آزمایشات میزان اثر فوتوكاتالیستی نانو ذرات سنتز

اعداد $1/5$ ، $2/0$ و $3/0$ را دارا باشد که به ترتیب نشان دهنده انتقال غیر مستقیم، مستقیم، منوع غیر مستقیم و منوع مستقیم است. اگر منحنی $(\alpha h\nu)^n$ را در مقابل انرژی فوتون $(h\nu)$ برای مقادیر مختلف n رسم کنیم و سپس نمودار حاصل را تا محور $(h\nu)$ بروز یابی کنیم گاف انرژی ذرات بدست می‌آید. بهترین گاف باید بیشترین توافق را با مقدار تجربی داشته باشد [۲۱].

$$\alpha = 1/d \ln (1/T) \quad (1)$$

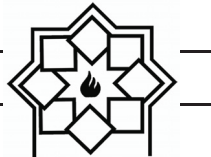
$$T = 10^{-A} \quad (2)$$

$$(\alpha h\nu)^n = \beta (h\nu - E_g) \quad (3)$$

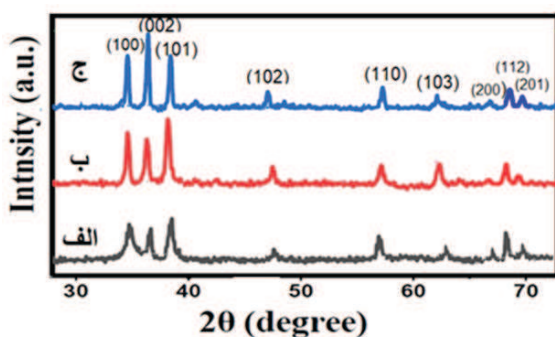
۲- فعالیت‌های تجربی

۱- مواد شیمیایی و تجهیزات

مواد مورد استفاده در آزمایشات از شرکت مرک تهیه شده و بدون خالص‌سازی بیشتر مورد استفاده قرار گرفته است. لیست مواد مورد استفاده شامل کلرید روی شش آبه ($\text{ZnCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$)، سنتیل تری متیل آمونیوم بروماید (CTAB)، روی استات $(\text{CH}_3\text{COO})_2$ ، سدیم دو دسیل سولفات (SDS)، تری اتانول آمین (HCl)، کنگورده، هیدروکسید پتاسیم (KOH)، هیدروکسید سدیم (NaOH)، آب دیونایز و اتانول مطلق می‌باشد. همچنین جهت شناسایی مواد سنتز شده از دستگاه پراش Philips پرتو ایکس (XRD diffractometer) مدل w1800 با تیوب Cu ($\lambda = 0.154\text{ nm}$)، میکروسکوپ Philips الکترونی روبشی گسیل میدانی (FESEM) از نوع XL30، اسپکتروفوتومتر فرابنفش-مرئی (UV-Visible spectrophotometer) از نوع



می دهد (سیستم کریستالی هگزاگونالی، کارت JCPDS با شماره ۱۴۵۱-۳۶). الگوهای پراش نشان می دهد که پیک هایی در ۲۰های ۳۱، ۳۴، ۳۵، ۴۷، ۵۶، ۶۷، ۶۸، ۶۹، ۷۰، ۷۱، ۷۲ وجود دارند که با صفحات [۱۰۰]، [۰۰۲]، [۱۰۱]، [۰۰۴]، [۱۰۲]، [۱۱۰]، [۱۰۳]، [۲۰۰]، [۱۱۲]، [۲۰۱]، [۰۰۴] او [۲۰۲] در ساختار هگزاگونال مطابقت دارند [۲۳].



شکل ۱- الگوی پراش پرتو ایکس (الف) ZnO-R
ZnO-Sh(ج) ZnO-Sp(ب)

اختلاف شدت پیکها در شکل نشان می دهد که ذرات ZnO ساخته شده توسط TEA، از تبلور و خلوص بالاتری برخوردار هستند. نمونه های سنتز شده با SDS در مقایسه با سایر نمونه ها به طور معنی داری در جهت صفحه [۰۰۲] افزایش رشد و درجهات [۱۰۰] و [۱۰۱] کاهش را نشان می دهند که به دلیل تمایل بلور به رشد در صفات مختلف است [۲۴]. در هیچ یک از الگوهای پراش، قله های نشان دهنده ناخالصی ها مانند سورفاکtant ها یا سایر اکسیدهای روی دیده نمی شود، بنابراین می توان نتیجه گرفت که اکسید روی تهیه شده از خلوص بالایی برخوردار است. با استفاده از داده های XRD و با استفاده از پهنه ای پیک در نصف ماکزیمم ارتفاع (FWHM_i) اندازه بلورهای اکسید روی با

شده در تخریب رنگدانه کنگورد مورد بررسی قرار گرفت. برای انجام آزمایشات، جذب ۱۰۰ میلی لیتر محلول کنگورد ۱۰ ppm در حضور ۰/۰۵ گرم از اکسیدهای روی سنتز شده، در pH=۸ تحت تابش لامپ فرابنفش در طی ۲ ساعت در فواصل زمانی مشخص (۱۰ دقیقه) مورد بررسی قرار گرفت. فاصله لامپ از سطح محلول ۱۰ سانتی متر است. در عین حال حباب های حاصل از پمپ هوا نیز از طریق لوله باریکی به درون محلول که توسط همزن مغناطیسی بهم می خورد، وارد گردید. بعد از نمونه برداری، سریعاً جاذب به وسیله سانتریفیوژ بمدت سه دقیقه با سرعت ۴۵۰۰ دور در دقیقه جدا شده و با استفاده از دستگاه طیف سنجی فرابنفش - مرئی میزان حذف فتوکاتالیستی رنگ کنگورد در ناحیه ۲۰۰-۸۰۰ نانومتر بررسی شد و کاهش جذب در طول موج ماکزیمم رنگدانه، λ = 496 nm دنبال شد. درصد تخریب رنگدانه در هر یک از نمونه های گرفته شده بواسیله فرمول زیر محاسبه می گردد:

$$\%PD = \frac{(C_0 - C_t)}{C_0} \times 100 \quad (4)$$

که در آن C₀ جذب نمونه ۱۰ ppm در لحظه صفر است و C_t جذب نمونه گرفته شده در بازه های زمانی مشخص است [۲۲].

۳- نتایج و بحث

۱-۳- شناسایی ساختار ذرات بواسیله بررسی الگوی پراش پرتو ایکس (XRD)

در شکل ۱ (الف - ج) الگوهای پراش پرتو ایکس نانوذرات اکسید روی تهیه شده قابل مشاهده است. تمام پیک های موجود در این الگو، ساختار هگزاگونال با تبلور بالا را نشان



۲ (الف-ج) نشان داده شده است. شکل ۲ - الف تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی برای نانو ذرات اکسید روی ZnO-R را نشان می‌دهد. بر طبق این شکل، مورفولوژی ذرات میله‌ای و حدود اندازه ذرات را می‌توان 38 nm * نانومتر گزارش نمود. شکل ۲ - ب، تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از نمونه ZnO-Sp را نشان می‌دهد. این تصویر حاکی از مورفولوژی کروی و یکنواختی نسبی اندازه ذرات بوده و اندازه ذرات برای این نمونه حدود 60 nm می‌باشد. برای نمونه ZnO-Sh بر اساس تصاویر بدست آمده مورفولوژی صفحه‌ای و اندازه ذرات حدود 200 nm می‌باشد. با توجه به تفاوت مشاهده شده در مورفولوژی‌های بدست آمده، نقش کلیدی سورفاکتانت‌ها در کنترل شکل ذرات و جهت‌گیری کریستال آن‌ها به خوبی استنباط می‌گردد. در فرآیندهای سنتز نانوپودرهای، استفاده از سورفاکتانت‌ها برای کنترل رشد ذرات به طور فزاینده‌ای معمول است. وجود این ترکیبات نه تنها بر هسته زایی و رشد ذرات بلکه بر انعقاد و لخته شدن ذرات نیز تأثیر می‌گذارد. روش‌های مبنی بر سورفاکتانت شامل کیلیت سازی کاتیون‌های فلزی پیش‌ماده توسط سورفاکتانت‌ها در یک محیط آبی است. CTAB یک سورفاکتانت کاتیونی است و یک کاتیون چهار جهی (CTA^+) را در محلول آبی تولید می‌کند. اثر جاذبه متقابل الکترواستاتیک بین CTA^+ و قطعه‌های روی منجر به تشکیل اکسید روی میله‌ای (ZnO-R) می‌شود.

استفاده از فرمول Debye Scherer (معادله ۵) محاسبه

گردید (جدول ۱) [۲۵]:

$$D = K\lambda / \beta \cos\theta \quad (5)$$

در معادله ۵ $K = 0.94$ مقدار ثابت، $\lambda = 1/5406 \text{ Å}$ طول موج اشعه ایکس، θ زاویه پراش برآگ و β پهنه‌ای کامل درشت ماقزیم است. محاسبه اندازه نشان می‌دهد که اندازه کریستالی بسته به نوع سورفاکtant و شکل اکسید روی از 23 nm به 68 nm افزایش می‌یابد (جدول ۱). پارامترهای شبکه برای ذرات سنتز شده از معادله ۶ محاسبه گردید:

$$1/d_{hkl}^2 = [4(h^2 + hk + k^2)/3a^2] + [l^2/c^2] \quad (6)$$

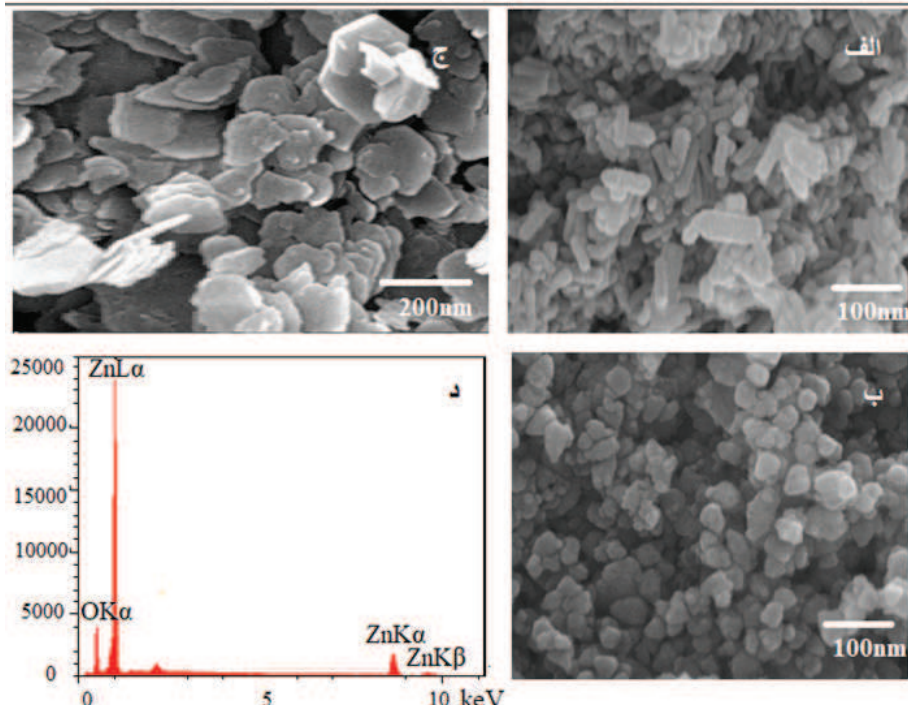
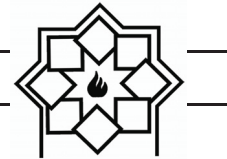
که در اینجا h, k و l شاخص‌های میلر و a و c ثابت‌های شبکه هستند [۲۶]. مقادیر بدست آمده در جدول ۱ مشاهده می‌شود. محاسبات برای صفحه 101 از نانو اکسید میله‌ای و کروی و 002 نانو اکسید صفحه‌ای انجام شده است.

۲-۳- تعیین مورفولوژی ذرات بواسیله تصاویر (FESEM) میکروسکوپ الکترونی روبشی

مورفولوژی نانو ذرات اکسید روی سنتز شده به وسیله میکروسکوپ الکترونی روبشی بررسی شد. تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نانو ذرات در شکل

جدول ۱- نتایج محاسبات سایز ذرات و پارامترهای شبکه

ZnO-Sh	ZnO-Sp	ZnO-R	نمونه
$0/2362$	$0/2755$	$0/2018$	FWHM _i
۳۸	۶۸	۲۳	سایز(نانومتر)
$3/2114$	$3/2406$	$3/2361$	$a (\text{\AA})$
$0/2856$	$0/2348$	$5/1972$	$c (\text{\AA})$



شکل ۲- تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (الف) ZnO-Sp (ب) ZnO-R (ج) ZnO-Sh (د) آنالیز EDX نمونه ZnO-R

برای اکسیدهای روی سنتز شده (جدول ۲)، وجود روی و اکسیژن را در نسبت‌های استوکیومتری در نمونه‌ها تأیید کرد. بدلیل مشابهت نمودارهای EDX، نمودار مربوط به آنالیز EDX اکسید روی میله‌ای در شکل ۲ د آورده شده است.

TEA به عنوان یک سورفاکtant غیر یونی، با تعامل ضعیف واندرالسی نانو اکسید روی به شکل کروی (ZnO-Sp) را بوجود می‌آورد. از طرف دیگر، SDS به عنوان یک سورفاکtant آبیونی بر تولید نانو ذرات تأثیر گذاشته و ساختار آن‌ها را صفحه مانند می‌کند [۳۰-۳۷]. نتایج آنالیز عنصری EDX

جدول ۲- نتایج EDX بدست آمده برای نانو ذرات اکسید روی

Weight %	Atomic %	Elements	نمونه
۸۹/۵۶	۶۷/۸۶	Zn	اکسید روی میله‌ای ZnO-R
۱۰/۴۴	۳۲/۱۴	O	
۸۹/۶۸	۶۷/۵۶	Zn	اکسید روی کروی ZnO-Sp
۱۰/۳۲	۳۲/۴۴	O	
۸۹/۱۲	۶۷/۳۲	Zn	اکسید روی صفحه‌ای ZnO-Sh
۱۰/۸۸	۳۲/۶۸	O	

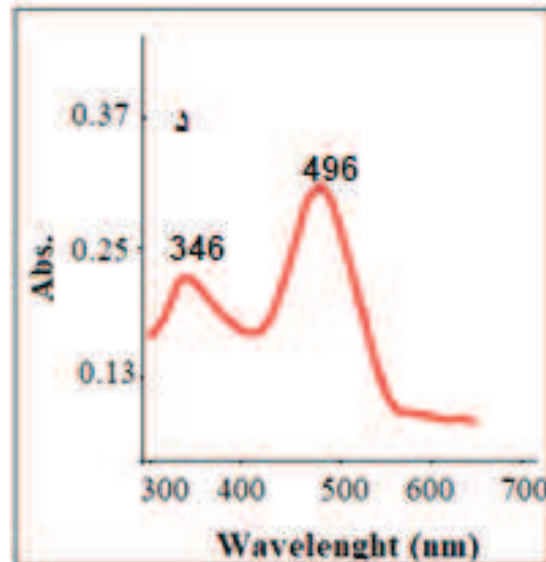
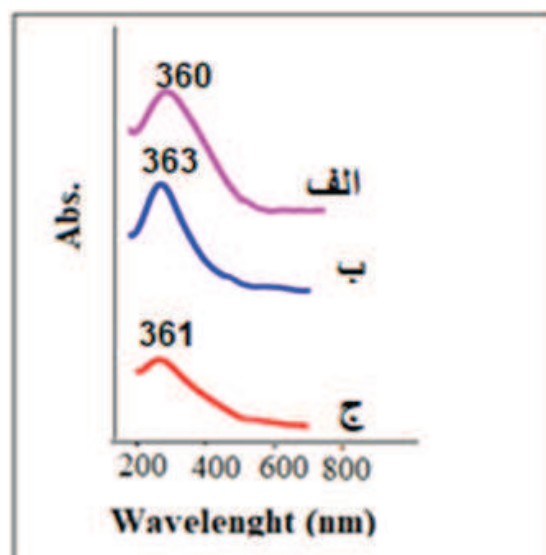


قله‌های جذب مشاهده شده برای اکسید روی میله‌ای، کروی و صفحه‌ای بترتیب در ۳۶۰، ۳۶۳ و ۳۶۱ نانومتر است که با اکسید روی بالک (۳۷۳ نانومتر) متفاوت است. در همه موارد، شیف آبی در طول موج جذبی مشاهده می‌شود که به وضوح خاصیت کوانتموی نانوذرات را نشان می‌دهد [۳۱]. همچنین، هیچ پیکی در طیف‌ها به جز پیک‌های مشخصه وجود ندارد، که نشان می‌دهد نانو ذرات اکسید روی از خلوص بالایی برخوردار هستند. شکل ۳-۳ د طیف جذبی کنگورد را نشان می‌دهد. با توجه به وابستگی خواص نوری اکسید روی به گاف انرژی گستردگی آن، از معادله تاوک t_{auc} (معادله ۳) جهت محاسبات استفاده گردید.

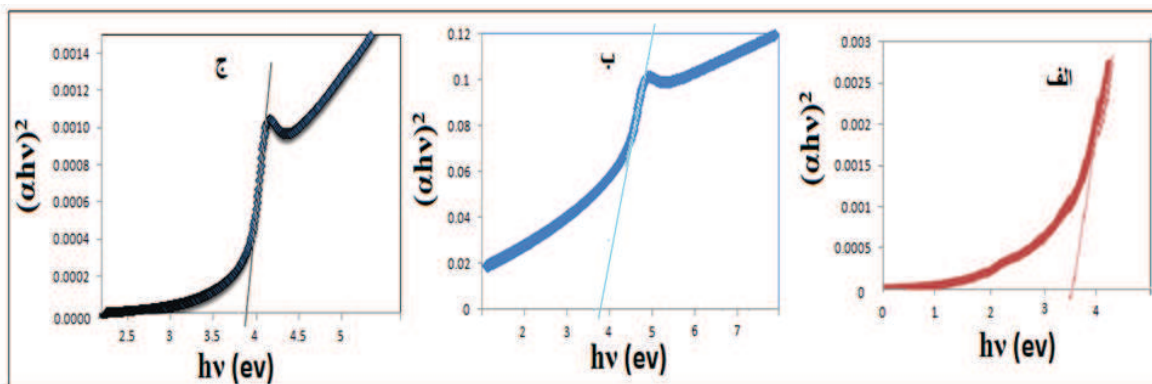
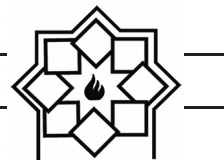
محاسبات برای مقدار $n=2$ (انتقال مستقیم) انجام گرفته و نمودارهای $(\alpha h\nu)^n$ بر حسب $h\nu$ رسم گردید. با برونیابی این نمودارها مقادیر گاف انرژی محاسبه گردید. مقدار تجربی برای اکسید روی برابر با $3/37 \text{ eV}$ می‌باشد. طبق نمودارهای رسم شده به روش تاک، مقادیر بدست آمده برای گاف انرژی نانو اکسید روی میله‌ای $3/7 \text{ eV}$ است که نسبت به حالت بالک بدلیل اثرات کوانتموی افزایش نشان می‌دهد (شکل ۴). همچنین بر اساس نتایج بدست آمده مقدار گاف نانو اکسید روی کروی نیز $3/7 \text{ eV}$ است که نسبت به نانوذرات میله‌ای تغییری نشان نمی‌دهد. نمودار تاوک مربوط به نانو اکسید روی صفحه‌ای نشان می‌دهد که، گاف انرژی برای این کاتالیست $3/8 \text{ eV}$ می‌باشد و نسبت به دو کاتالیست دیگر افزایش یافته است [۳۲-۳۴]. با کوچکتر شدن ابعاد ذرات نیمه‌هادی، تعداد اتم‌های قرار گرفته در سطح، افزایش یافته و سبب افزایش نسبت سطح به حجم می‌شود. با این کار، دسترسی به سایتها فعال بیشتر شده و نرخ انتقال حاملین

۳-۳-۳- مطالعه طیف‌های فرابنفش - مرئی کاتالیست‌های سنتز شده و محاسبات گاف انرژی

طیف جذبی نانو اکسیدهای روی سنتز شده در شکل ۳ (الف - ج) نشان داده شده است.



شکل ۳- طیف جذبی UV-Vis (الف) ZnO-R (ب) ZnO-Sp (ج) ZnO-Sh (د) طیف جذبی کنگورد.



شکل ۴- نمودارهای محاسبات گاف انرژی (الف) ZnO-R، (ب) ZnO-Sp، (ج) ZnO-Sh

۱۰ ppm مقدار 10 ppm است. پیشرفت آزمایشات کاتالیستی تخریب رنگ با اندازه‌گیری تغییرات میزان جذب نمونه‌ها توسط اسپکتروفوتومتر UV-Vis در طول موج ماکریم یعنی 496 نانومتر تعیین شد. همچنین در بررسی‌های انجام گرفته اثر هر یک از دو فاکتور اشعه ماوراء بنفش و کاتالیزور برای تجزیه و تحلیل رفتار فتوکاتالیستی نانوساختارها بصورت جداگانه نیز مطالعه گردید. درصد تخریب رنگدانه در تمام آزمایشات با استفاده از معادله 4 محاسبه شد.

۳-۵- تأثیر pH بر فعالیت فتوکاتالیستی نانو ذرات

برای بررسی تأثیر pH اولیه بر توانایی تجزیه نوری کنگورد از اکسید روی میله‌ای به عنوان یک کاتالیزور منتخب در آزمایشات فتوکاتالیستی در pH های مختلف ($6-10$) استفاده گردید. برای جلوگیری از تجمع رنگدانه از انتخاب pH اسیدی اجتناب شد. با توجه به اینکه pH محلول اولیه 8 می‌باشد بالافرازیش قطره قطره محلول NaOH و HCl به ظرف اصلی آزمایش تنظیم pH صورت پذیرفت. سایر شرایط مانند غلظت CR، دما، مقدار کاتالیزورها در طول

بار افزایش می‌یابد و همین امر باعث افزایش گاف انرژی در برخی نمونه نسبت به حالت بالک می‌شود. همچنین به نظر می‌رسد در نمونه اکسید روی صفحه‌ای به دلیل وسعت سطح نمونه و افزایش تعداد حاملین بار، افزایش مقدار گاف نسبت به سایر نمونه‌ها رخ داده است [۳۵].

۴-۳- بررسی‌های خواص فتوکاتالیستی نانو ذرات

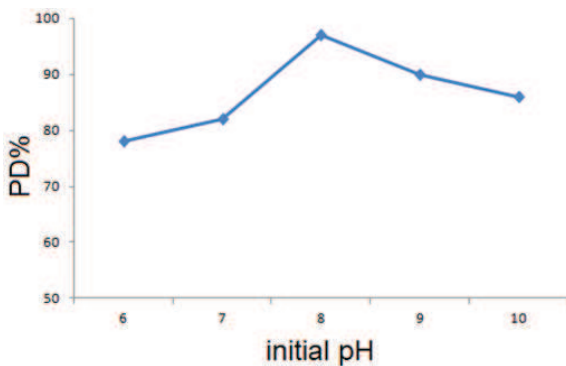
خواص فتوکاتالیستی نانوذرات سنتز شده با استفاده از کنگورد بعنوان یک رنگ دی آزو، تحت تابش اشعه ماوراء بنفش ($15 \text{ W} - 254 \text{ nm} = \lambda$) مورد مطالعه قرار گرفت. فاصله لامپ از سطح محلول 10 سانتی متر است. آزمایشات فتوکاتالیستی بوسیله 100 میلی لیتر محلول کنگورد (10 ppm) از افزودن 0.05 g از ZnO-، ZnO-Sp، ZnO-R و کاتالیزورهای اکسید روی (Sh) تحت همزدن انجام شد. طیف UV-Vis از CR را می‌توان در شکل ۳- د مشاهده کرد. این طیف دارای دو قله در $346 \text{ و } 496 \text{ نانومتر}$ است که $\lambda_{\text{ماکریم}} = 496 \text{ نانومتر}$ واقع شده است. شدت جذب در λ_{max} برای محلول



از قرار گرفتن در معرض اشعه ماوراء بینفس و در فواصل زمانی تعیین شده با استفاده از طیف سنج فرابینفس - مرئی اندازه گیری شد. شکل ۶ (الف تا ۵) درصد تخریب کنگورد (محور Y) را به عنوان تابعی از زمان (محور X) در طول موج ۴۹۶ نانومتر برای سه کاتالیست سنتز شده نشان می‌دهد. همانطور که شکل نشان می‌دهد، بدون وجود کاتالیزور و اشعه ماوراء بینفس، تخریب CR به مقدار کمی انجام شده و میزان تخریب بیش از ۹ درصد در طی دو ساعت نمی‌باشد. نتایج همچنین نشان داد که بالاترین درصد تخریب برای اکسید روی میله‌ای، کروی و صفحه‌ای به ترتیب برابر با ۹۷/۵۷، ۹۳/۶ و ۴۸ در طی دو ساعت است. مقایسه این نتایج نشان می‌دهد که نانورودهای اکسید روی (در حضور اشعه ماوراء بینفس) در مقایسه با نانوکره‌های اکسید روی دارای خواص فوتوكاتالیستی کمی بهتری هستند و اکسید روی صفحه‌ای بازده کمی در تخریب رنگدانه از خود نشان می‌دهد. علت این نتیجه اینست که بخشی از حذف رنگ توسط کاتالیزورها به دلیل جذب سطحی رنگ صورت می‌گیرد و بخش اعظمی از آن با خاصیت فوتوكاتالیستی رخ می‌دهد. بنابراین سطح گسترده نانو اکسید روی صفحه‌ای در ابتدای آزمایش از رنگ اشباع شده و فعالیت فوتوكاتالیستی آن به میزان قابل توجهی کاهش یافته است.

شکل ۶-۱ نتایج حاصل از تخریب رنگ توسط کاتالیزورها در صورت عدم وجود اشعه ماوراء بینفس را نشان می‌دهد. همانطور که از نتایج به دست می‌آید، درصد حذف رنگ برای کاتالیزور میله‌ای و کاتالیزور کروی در غیاب نور به حدود ۵۰٪ و برای کاتالیزور صفحه‌ای تا ۱۳٪ می‌رسد.

آزمایش ثابت نگه داشته شدند. شکل ۵ نشان می‌دهد که مقادیر pH بر میزان تخریب CR تأثیر گذاشته است.

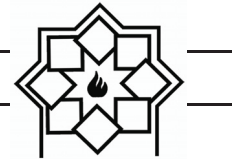


شکل ۵- اثر تغییر pH اولیه در درصد تخریب کنگورد توسط اکسید روی میله‌ای

همانطور که مشاهده می‌شود وقتی pH از ۶ به ۸ افزایش یافته، PD٪ از ۷۸ به ۹۷ افزایش می‌یابد و در pH=۱۰ به ۸۳ درصد کاهش یافته است. بنابراین بهترین درصد تخریب در pH = ۸ بدست امد که به عنوان pH انجام آزمایشات تعیین گردید. در واقع تغییر بازده تخریب کنگورد در pH مختلف را می‌توان با تغییر بار سطح نیمه‌هادی به دلیل pH نقطه ایزوالکتریک (pH=۹) توضیح داد. کنگورد به عنوان یک رنگ آبیونی به راحتی بر روی سطح نیمه‌هادی در pH کمتری از نقطه صفر (zpc) جذب می‌شود و در pH>zpc دفع می‌گردد. بنابراین فعالیت فوتوكاتالیستی کنگورد در pH<zpc به حداقل مقدار می‌رسد [۳۶، ۳۷].

۶-۳- بررسی اثرات شکل و گاف انژوی کاتالیست ها بر تخریب نوری کنگورد

کارایی فوتوكاتالیستی اکسید روی میله‌ای، کروی و صفحه‌ای بر روی نمونه محلول کنگورد در pH = ۸ و در معرض اشعه ماوراء بینفس بررسی شد. جذب محلول بلافالسله قبل



مقادیر گاف انرژی است.

۷-۳ مطالعه سینتیک واکنشهای فتوکاتالیستی انجام شده

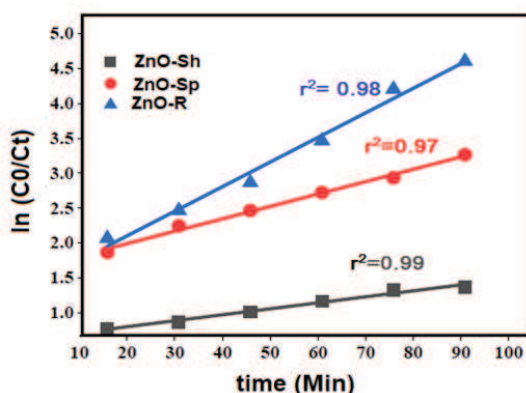
مدل لانگمویر- هانشل وود (معادله ۷) برای بررسی سینتیک واکنشهای فتوکاتالیستی انجام شده بین نانو ذرات و کنگورد استفاده گردید [۴۱]:

$$r = \frac{dc}{dt} = \frac{kKCt}{1+KCt} \quad (7)$$

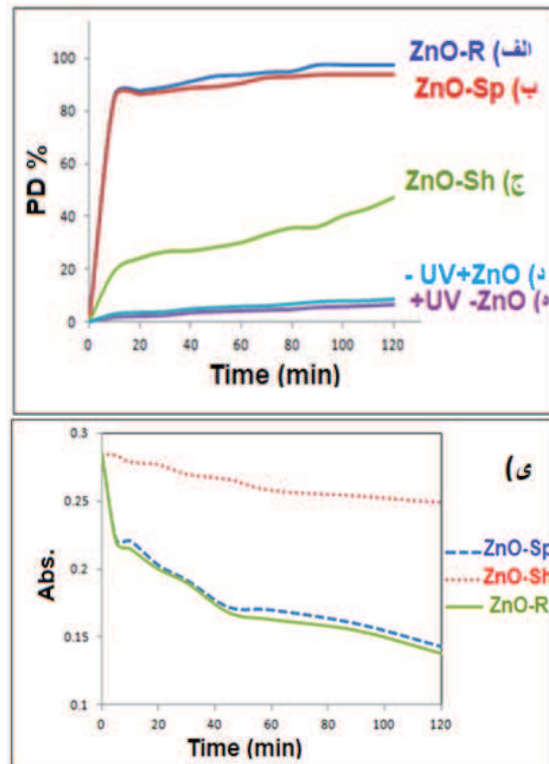
در این معادله، r و C به ترتیب سرعت اکسید شدن، غلظت، زمان واکنش، ثابت سرعت و ضریب واکنش است. وقتی که غلظت اولیه (C_0) کوچک باشد می‌توان معادله را بصورت یک معادله درجه یک ساده کرد (معادله ۸).

$$\ln\left(\frac{C_0}{C_t}\right) = kKt = Kapp.t \quad (8)$$

در اینجا $Kapp$ ثابت سرعت واکنش، C_0 غلظت اولیه کنگورد و C_t غلظت کنگورد در زمان t است. با رسم نمودار $\ln(C_0/C_t)$ بر حسب زمان تابش، خطوطی با میانگین $r^2=0.98$ بوجود می‌آید که نشان می‌دهد تخریب رنگدانه بوسیله کاتالیست‌های ستنتز شده از مدل لانگمویر و سینتیک درجه یک تبعیت می‌کند (شکل ۷).



شکل ۷- نمودار سینتیک تخریب رنگدانه توسط نانو ذرات ستنتز شده



شکل ۶- نمودار تخریب نوری کنگورد بوسیله (الف) ZnO-R در حضور اشعه UV (ب) ZnO-Sp در حضور اشعه UV (ج) ZnO-Sh در حضور اشعه UV (د) ZnO-R در غیاب اشعه UV (ه) اشعه UV در غیاب کاتالیست (ی) نمودار جذب محلول PPM10 کنگورد توسط کاتالیست‌ها در غیاب اشعه UV

این نتایج نشان دهنده تأثیر جذب سطحی در حذف رنگ است. با این حال، همانطور که در این مطالعه مشاهده می‌شود، خصوصیات فتوکاتالیستی اکسید روی می‌تواند تحت تأثیر مورفولوژی آن قرار بگیرد [۴۰-۳۸]. با مقایسه نتایج بدست آمده در این بخش با مقادیر محاسبه گاف انرژی مشخص می‌شود که بهترین بازده تخریب رنگدانه برای اکسید روی میله‌ای با ۳/۷ گاف میله‌ای بدست آمده که در مقایسه با بازده ۳۷٪ ذرات صفحه‌ای که باند گپ بزرگتری دارند، نشان دهنده وابسته نبودن PD% به



مراجع

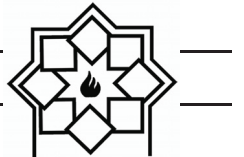
- [1] N.S. Lewis, "Research opportunities to advance solar energy utilization", *Science*, Vol. 351, pp. 1920 –1921, 2016.
- [2] A. Eslami, S. Nasseri, B. Yadollahi, A. Mesdaghinia, F. Vaezi, "Kinetics and Photo-degradation Study of Aqueous Methyl tert-Butyl Ether Using Zinc Oxide: The Effect of Particle Size", *Journal Chemical and Technology Biotechnology*, Vol. 83, pp. 1447-1453, 2008.
- [3] N. Laouedj, A. Bekka, "ZnO-Assisted Photocatalytic Degradation of Congo Red and Benzopurpurine 4B in Aqueous Solution", *Journal of Chemical Engineering & Process Technology*, Vol. 2, pp. 2- 9, 2011.
- [4] C.I. Pearce, J.R. loyd, J.T. Guthrie, "The removal of colour from textile wastewater using whole bacterial cells: a review", *Dyes and Pigments*, Vol. 58, pp. 179-196, 2003.
- [5] T. Robinson, G. McMullan, R. Marchant, P. Nigam, "Remediation of dyes in textile effluent: a critical review on current treatment technologies with a proposed alternative", *Bioresour Technology*, Vol. 77, pp. 247–255, 2001.
- [6] Y.H. Leung, A.M. Ching, "Strategies for improving the efficiency of semiconductor metal oxide photocatalysis", *Materials Horizons - Royal Society of Chemistry*, Vol. 1, pp. 400-406, 2014.
- [7] M. Miyauchi, A. Nakajima, T. Watanabe, K. Hashimoto, "Photocatalysis and Photoinduced Hydrophilicity of Various Metal Oxide Thin Films", *Chemistry of Materials*, Vol. 14(6), pp. 2812-6, 2002.
- [8] A. Ravanbakhsh, F. Rashchi, M. Heydarzadeh Sohi, R. Khayyam Nekouei, M. Mortazavi Samarin, "Synthesis and characterization of

۴- نتیجه‌گیری

در این مطالعه، سنتز نانوذرات اکسید روی در شکل‌های کروی، میله‌ای وصفحه‌ای برای اهداف فوتوکاتالیستی انجام شد. انالیزهای انجام شده با FESEM-EDAX UV-Vis و XRD نشان‌دهنده اندازه نانومتر، شکل و خواص نوری مناسب برای استفاده در این زمینه است. درصد تخریب کنگورود در معرض اشعه مأموراء بنفس توسط نانو اکسید روی میله‌ای ۹۳/۶۸ درصد، نانو اکسید کروی ۹۷/۵۷ درصد و نانو اکسید روی صفحه‌ای ۴۸ درصد بدست آمد که بیشترین مقدار برای اکسید روی میله‌ای در $pH=8$ است. نتایج حاصل از حذف رنگ و مقایسه آن‌ها با مقادیر گاف انرژی نشان می‌دهد که در حضور کاتالیزور و نور مأموراء بنفس، بیشترین تخریب را ذرات میله‌ای اکسید روی با گاف انرژی ۳/۷ و کمترین درصد تخریب را ذرات صفحه‌ای با گاف ۳/۸ ب نشان می‌دهند بنابراین به نظر می‌رسد بازده واکنش‌های فوتوکاتالیستی انجام شده به مقادیر گاف انرژی وابسته نبوده و تنها به شکل ذرات بستگی دارد. بررسی‌های سینیتیکی تبعیت واکش‌ها از سینتیک درجه یک طبق مدل لانگمویر-هانشل وود را تایید می‌کند. همچنین با توجه به سایر نتایج بدست آمده می‌توان دریافت که pH/PD به بستگی دارد.

۵- قدردانی

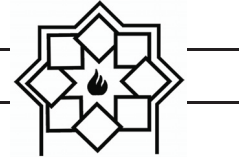
نویسنده به دلیل تشویق و حمایت‌های مالی واحد تهران شرق از این پروژه داخلی، از معاونت پژوهشی و ریاست دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران شرقی و همچنین پرسنل محترم آزمایشگاه تشکر می‌نماید.



- of congo red by solvothermally synthesized CuInSe₂-ZnO nanocomposites", Royal Society of Chemistry Advances, Vol. 4, pp. 21757-21764, 2014.
- [16] Y. Li, W. Xie, X. Hu, G. Shen, X. Zhou, Y. Xiang, "Comparison of Dye Photodegradation and its Coupling with Light-to-Electricity Conversion over TiO₂ and ZnO", Langmuir, Vol. 26(1), pp. 591-597, 2010.
- [17] P.E. de Jongh, E.A. Meulenkamp, D. Vanmaekelbergh, J.J. Kelly, "Charge Carrier Dynamics in Illuminated, Particulate ZnO Electrodes", The Journal of Physical Chemistry, Vol. B.104 (32), pp. 7686-7693, 2000.
- [18] Y. Cui, C.M. Lieber, "Functional nanoscale electronic devices assembled using nanowire blocks", Science, Vol. 29, pp. 851-853, 2001.
- [19] P. Sukanta, M. Sourav, M. Jayanta, M. Ratul, "Synthesis and Characterization of ZnO Nanoparticles using Moringa Oleifera Leaf Extract: Investigation of Photocatalytic and Antibacterial Activity", International Journal of Nanoscience and Nanotechnology, Vol. 14, pp. 111-119, 2018 .
- [20] R. Ramakrishnan, S. Kalaivani, J. Amala, J. Infant, T. Sivakumar, "Photocatalytic activity of multielement doped TiO₂ in the degradation of congo red", Applied Surface Science, Surf. Sci., Vol. 258, pp. 2515–2521, 2012.
- [21] G.A. Abdub, B.D. Francis, C. Hendrik, "Effect of Mn doping on the structural and optical properties of sol-gel derived ZnO nanoparticles", Central European Journal of Physics, Vol. 10, pp. 478-484, 2011.
- [22] S. Aghabeygi, Z. Sharifi, N. Molahasani, "enhanced photocatalytic property of nano ZrO₂@SnO₂ NPs for photodegradation of an azo dye", Digest Journal of Nanomaterials and Biostructures, Vol. 12, pp. 1-8, 2017.
- [23] S. Aghdasi, M. Shokri, "Photocatalytic porous zinc oxide nano-flakes film in alkaline media", Journal of Ultrafine Grained and Nanostructured Materials, Vol. 51, pp. 32-42, 2018.
- [9] S. Merouani, O. Hamdaoui, F. Saoudi, M.S. Chiha, "Sonochemical degradation of Rhodamine B in aqueous phase: Effects of additives", Chemical Engineering Journal, Vol. 158, pp. 550-555, 2010.
- [10] V. Kandavelu, H. Kastien, K.R. Thampi, "Photocatalytic degradation of isothiazolin-3-ones in water and emulsion paints containing nanocrystalline TiO₂ and ZnO catalysts", Applied Catalysis B: Environmental, Vol. 48(2), pp. 101-111, 2004.
- [11] A. Abdel Aal, S.A. Mahmoud, A.K. Aboul-Gheit, "Sol-Gel and Thermally Evaporated Nanostructured Thin ZnO Films for Photocatalytic Degradation of Trichlorophenol", Nanoscale Research Letters, Vol. 4(7), pp. 627-634, 2009.
- [12] B. Neppolian, S. Sakthivel, B. Arabindoo, M. Palanichamy, V. Murugesan, "Degradation of textile dye by solar light using TiO₂ and ZnO photocatalysts", Journal of Environmental Science and Health, Vol. 34(9), pp. 1829-38, 1999.
- [13] I. Udom, M.K. Ram, E.K. Stefanakos, A.F. Hepp, D.Y. Goswami, "one dimentional ZnO nanostructures", Materials Science in Semiconductor Processing, Process, Vol. 16, pp. 2070-2083, 2013.
- [14] N. Smirnova, Y. Gnatyuk, A. Eremenko, G. Kolbasov, V. Vorobetz, I. Kolbasova, O. Linyucheva, "Photoelectrochemical and photocatalytic properties of mesoporous TiO₂ films modified with silver and gold nanoparticles", International Journal of Photoenergy, Vol. 1, pp. 1205-8, 2006.
- [15] M. Bagheri, A.R. Mahjoub, B. Mehri, "Enhanced photocatalytic degradation



- 7271, 2008.
- [31] M.K. Debanath, S. Karmakar, "Biogenic ZnO nanoparticles: a study of blueshift of optical band gap and photocatalytic degradation of reactive yellow 186 dye under direct sunlight", *Material Letters*, Vol. 111, pp. 116–119, 2013.
- [32] Z. Sun, et al. "Multifunctional fibrous silica composite with high optical sensing performance and effective removal ability toward Hg^{2+} ions", *Journal of Materials Chemistry*, Vol. 3, pp. 3201–3210, 2015.
- [33] L. Wu, Y. Liu, L. Zhang, L. Zhao, "A green-chemical synthetic route to fabricate a lamellar-structured $Co/Co(OH)_2$ nanocomposite exhibiting a high removal ability for organic dye", *Dalton Trans*, Vol. 43, pp. 5593–5400, 2014.
- [34] J. Hu, X. Wang, L. Liu, L. Wu, "A facile and general fabrication method for organic silica hollow spheres and their excellent adsorption properties for heavy metal ions", *Journal of Materials Chemistry*, Vol. A. 2, pp. 19771–19777, 2014.
- [35] R.M. Mohamed, D.L. McKinney, W.M. Sigmund, "mechanical Properties and Photocatalytic Reactions of Zinc Oxide Nanoparticles in the Cement Environment", *Materials Science and Engineering: Reports*, Vol. 73, pp. 1–13, 2012.
- [36] B. Swarnalatha, Y. Anjaneyulu, "Studies on the heterogeneous photocatalytic oxidation of 2, 6-dinitrophenol in aqueous TiO_2 suspension", *Journal of Molecular Catalysis A: Chemical*, Vol. 223, pp. 161–167, 2004.
- [37] C.E. Bonanca, G.M. Do Nascimento, M.L. De Souza, M.L.A. Temperini, P. Corio, "Photodegradation of Congo red in aqueous solution on ZnO as an alternative catalyst to TiO_2 ", *Applied Catalysis B: Environmental*, Vol. 69, pp. 3–7, 2006.
- degradation of ciprofloxacin in the presence of synthesized ZnO nanocatalyst: The effect of operational parameters", *Iranian Journal of catalysis*, Vol. 6, pp. 481-487, 2016.
- [24] E.M.P. Steinmiller, K.S. Choi, "Anodic Construction of Lamellar Structured ZnO Films Using Basic Media via Interfacial Surfactant Templating", *Langmuir*, Vol. 23, pp. 12710–12715, 2007.
- [25] K. Zare, N. Molahasani, N. Farhadyar, M.S. Sadjadi, "Enhanced Blue Green Emission of ZnO Nanorods Grown by Hydrothermal Method", *Journal of Nano Research*, Vol. 21, pp. 43-49, 2013 .
- [26] A.S. Hassanien, A.A. Akld, A.H. Sáaedi, "Synthesis, crystallography, microstructure, crystal defects, and morphology of $Bi_xZn_{1-x}O$ nanoparticles prepared by sol–gel technique", *Crystal Engineering Compounds*, Vol. 20, pp. 1716-1730, 2018.
- [27] H. Usui, "The effect of surfactants on the morphology and optical properties of precipitated wurtzite ZnO", *Matteriel Letters*, Vol. 63, pp. 1489-1492, 2009.
- [28] S. Lv, C. Wang, T. Zhou, S. Jing, Y. Wu, C. Zhao, "In situ synthesis of ZnO nanostructures on a zinc substrate assisted with mixed cationic/anionic surfactants", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 477, pp. 364-369, 2009.
- [29] Y. Ni, G. Wu, X. Zhang, X. Cao, G. Hu, A. Tao, Z. Yang, X. Wei, "Hydrothermal preparation, characterization and property research of flowerlike ZnO nanocrystals built up by nanoflakes", *Materials Research Bulletin*, Vol. 43, pp. 2919-2928, 2008.
- [30] U.M. Maiti, S. Nandy, S. Karan, B. Mallik, "Chattopadhyay, K.K.; Enhanced optical and field emission properties of CTAB-assisted hydro-thermal grown ZnO nanorods", *Applied Surface Science*, Vol. 254, pp. 7266-



- [38] J. Talat- Mehrabada, M. Partovib, F. Arjomandi Rada, R. Khalilnezhad, "Nitrogen doped TiO₂ for efficient visible light photocatalytic dye degradation", Iranian Journal of Catalysis, Vol. 9(3), pp. 233-239, 2019.
- [39] H.R. Pouretedal, M. Fallahgar, F. Sotoudeh Pourhasan, M. Nasiri, "Taguchi optimization of photodegradation of yellow water of trinitrotoluene production catalyzed by nanoparticles TiO₂/N under visible light", Iranian Journal of Catalysis, Vol. 7, pp.317-326, 2017.
- [40] F. Soori, A. Nezamzadeh-Ejhieh, "Photodegradation and antibacterial properties of zeolite cerium oxide nanocomposite", journal of molecular liquids, Vol. 255, pp. 250–256, 2018.
- [41] D. Ramírez-Ortega, A.M. Meléndez, P. Acevedo-Peña, I. González, R. Arroyo, "Semiconducting properties of ZnO/TiO₂ composites by electrochemical measurements and their relationship with photocatalytic activity", Electrochimica Acta, Vol. 140, pp. 541-549, 2014