فصلنامەي علمى

دورهی ۱۱، شمارهی ۲، تابستان ۱۴۰۱

بررسی ریزساختار، خواص نوری و فوتوکاتالیستی اکسید روی سنتزشده به روش احتراق محلولی

ومهدك

نوع مقاله: علمي پژوهشي

شیوا پورعلی'، سید مرتضی مسعودپناه'، سمیه اعلمالهدی'\*، رضوانه امرالهی بیوکی ٔ

<sup>۱</sup> دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه علم وصنعت ایران ۲ دانشکده فیزیک، دانشگاه علم و صنعت ایران

\* alamolhoda@iust.ac.ir

اطلاعات مقاله:	چکیده:
<b>دریافت:</b> ۱۶ آذر ۱۴۰۰	در این پژوهش اکسید روی به روش سنتز احتراق محلولی با استفاده از پیش مادههای نیترات روی و سیتریک
<b>پذیرش:</b> ۱۶اردیبهشت ۱۴۰۱	اسید به عنوان اکسیدکننده و سوخت تهیه شد و اثر نسبت سوخت به اکسیدکننده (۰۰/۵، ۱، ۲، ۳ =¢) بر تکامل
صفحه ۳۱ تا صفحه ۴۳	فازی، ریزساختار، خواص نوری و عملکرد فوتوکاتالیستی پودرهای سنتز شده با استفاده از آنالیزهای پراشسنجی
در دسترس در نشانی:	پرتو ایکس، میکروسکوپ الکترونی روبشی، طیفسنج بازتابی بررسی شد. پودرهای ZnO تکفاز با ساختار
www.ijcse.ir	ورتزایت به طور مستقیم بدون توجه به مقدار سوخت تشکیل شدند، که از ذرات تراکم یافته با مورفولوژی کروی
<b>زبان نشریه:</b> فارسی	تشکیل شدهاند. انرژی شکاف باند پایین اکسید روی محترق شده در ۱ =¢ به بلورینگی ضعیف آن نسبت داده
شاپا چاپی: ۲۳۵۲–۲۳۲۲	شد. پودر اکسید روی به دست آمده در ۱ =¢ دارای بالاترین بازده جذب (۱۶٪) و تخریب نوری (۹۸٪) رنگهای
شاپا الکترونیکی:	متیلن بلو در طول ۱۸۰ دقیقه تحت تابش نور فرابنفش بود که به سطح ویژه بالاتر آن نسبت داده شد.
۲۷ <b>۸۳</b> –۳۰۰۳	

#### کلیدواژه:

20.1001.1.23222352.1400.10.0.26.9	:D	کد OR
ى.	فوتوكاتاليست	عملكرد
ورتزايت،	، ساختار	محلولي
ر احتراق	روى، سنت	اكسيد

#### ۱- مقدمه

رشد روزافزون فعالیتهای صنعتی و کشاورزی کنترل نشده در سراسر جهان و تولید پسماندهای مختلف حاوی انواع آلایندههای شیمیایی باعث آلودگی منابع طبیعی شده است.

در سالهای اخیر، کیفیت منابع آب به دلیل افزایش شهرنشینی و گسترش فعالیتهای کشاورزی و صنعتی و همچنین تغییرات آب و هوایی به طور جدی مورد تهدید قرار گرفته است. این مشکل به ویژه در مناطق خشک و بررسی ریز ساختار، خواص نوری و فوتوکاتالیستی اکسید روی سنتز شده به روش احتراق محلولی

نیمهخشک اکثر نقاط جهان از جمله ایران که آب زیرزمینی تنها منبع موجود است و همچنین با کمبود آب مواجه است، جدی است. موسسه بینالمللی مدیریت آب<sup>۱</sup> (IWMI) و سازمان غذا و کشاورزی سازمان ملل متحد (FAO) گزارش کردهاند که آلودگی آب در کشورهای توسعهیافته و در حال توسعه افزایش یافته است که منجر به تضعیف رشد اقتصادی و تهدید سلامت فیزیکی و زیستمحیطی تعداد زیادی از مردم شدهاست. به عنوان مثال، سالانه ۱/۵ میلیون کودک در کشورهای در حال توسعه به دلیل عدم دسترسی به فاضلاب أشاميدني سالم و مقرون به صرفه جان خود را از دست میدهند. مطالعات اخیر نشان دادهاست که مصرف آب آلوده در کشورهای در حال توسعه علت تقریبا ۸۰٪ از بیماریها و بیش از ۳۳٪ از مرگ و میرها است. بنابراین، شناسایی و تعیین غلظت عناصر در أب أشاميدني و ارزيابي خطر أنها براي سلامتی انسان بسیار مهم است [۱-۶]. چندین روش فیزیکی و شیمیایی مانند جذب سطحی، تبادل یونی، جداسازی و فرایندهای اکسیداسیون پیشرفته<sup>۲</sup> (AOPs) برای تصفیه آب به کار گرفته شدهاند. در میان آنها، AOPs به دلیل حذف کامل رنگ، موثر بودن در غلظت پایین و هزینه پایین، مورد توجه هستند. اکسید روی (ZnO) به عنوان یک فتوکاتالیست فرابنفش به دلیل انرژی شکاف باند وسیع خود (۳/۳۷ eV) انرژی همبستگی تحریک بزرگ (۶۰ meV)، پایداری شیمیایی عالی و هزینه پایین، توجه زیادی را به خود جلب کردهاست [۲–۹]. بسته به شرایط سنتز، ZnO می تواند به شکل کروی، میلهای، صفحهای، دمبلی، سوزنی و غیره به دست آید [۱۰]. اکسید روی دارای سه نوع ساختار کریستالی

شامل ورتزایت هگزاگونال، ساختار مخلوط روی مکعبی و سنگ نمک از نوع NaCl است [۱۱]. روشهای شیمیایی مختلفی مانند هیدروترمال [۱۲]، سولوترمال [۱۳]، سل ژل [۱۴]، همرسوبی [۱۵]، تجزیه حرارتی [۱۶]، حالت جامد [۱۷]، سنتز احتراق محلولی (SCS) [۱۸] برای سنتز پودرهای ZnO نانوساختار مورد استفاده قرار گرفتهاند.

SCS به عنوان یک روش ساده، ارزان و کارآمد در زمان و انرژی برای تولید سریع مواد نانوساختار در مقیاس بزرگ مورد استفاده قرار گرفتهاست [۱۹، ۲۰]. SCS براساس واکنشهای گرمازای بین پیشسازههای فلزی (مانند نیتراتها، کربناتها و سولفاتها) به عنوان اکسیدکننده و مواد آلی (مانند اوره، گلیسین و سیتریک اسید و ...) به عنوان سوخت مورد استفاده قرار می گیرد. این ترکیبات به دلیل دمای تجزیه پایین، حلالیت بالا، در دسترس بودن و هزینه پایین، سوختهای رایج در SCS هستند. در واقع، SCS شامل سه مرحله اصلی است: انحلال پیشمادهها در آب به عنوان حلال، ژلاسیون پیش ماده به وسیله تبخیر حلال و اشتعال ژل خشک به وسیله گرم کردن بر روی یک صفحه داغ یا کوره [۱۸، ۲۱–۲۳]. محصولات روش احتراق محلولي ويژگىهاى مطلوبي مانند مساحت سطح ویژه بالا، ریز ساختار متخلخل، ساختار بلوری معیوب برای کاربرد به عنوان کاتالیزور را نشان میدهند [۲۰، .[77

کلانتری و همکارانش [۲۴]، نانوذرات اکسید روی را با سوخت سیتریک اسید به روش احتراق محلولی سنتز کردند و اثر pH را بر خواص فوتوکاتالیستی مورد مطالعه قرار دادند. نوری و همکارانش [۲۵]، سنتز نانوپودر اکسید روی را با سوخت

<sup>2</sup> Advanced oxidation processes

<sup>1</sup> International Water Management Institute



سیتریک اسید به روش احتراق ژل گزارش نمودهاند. پودر سنتز شده در این پژوهش آمورف بود و پس از کلسینه کردن در دمای ۵۰۰ درجه سانتیگراد ذرات یودری متبلور شدند. کومار و همکارانش [۲۶]، نانو ذرات اکسید روی را به روش احتراق محلولی با سوخت سیتریک اسید تهیه کردند و خواص دیالکتریک آن را بررسی کردند. از میان روشهای مختلفی که برای سنتز اکسید روی به کار رفته است، روش احتراق محلولی به دلیل ساده، سریع و ارزان بودن و قابلیت تولید محصولات با خلوص، بلورینگی، تخلخل و مساحت سطح بالا دارای مزایایی جهت استفاده در سنتز نانوذرات اکسید روی به عنوان فوتوكاتاليست است. محققان مختلفي به روش احتراق محلولی نانوذرات اکسید روی را جهت حذف رنگدانههای آلی سنتز کردهاند و از مخلوط سوختهای مختلف چون گلایسین با اسید سیتریک و همچنین مخلوط سورفکتانتهای کاتیونی و آنیونی با اسید سیتریک با نسبتهای مختلف سوخت به اکسیدکننده استفاده شده است [۶، ۲۷] ولی در این میان بررسی اثر استفاده از سیتریک اسید به تنهایی به عنوان سوخت و بدون سوخت کمکی با نسبت های مختلف سوخت به اکسیدکننده جهت سنتز نانوذرات اکسید روی و بررسی رفتار فوتوكاتالیستی آنها مورد نیاز است. در این پژوهش پودرهای اکسید روی به روش احتراق محلولی با استفاده از سیتریک اسید (CA) با نسبتهای مختلف سوخت به اکسید کننده تهیه شد. سیتریک اسید به عنوان سوخت تعداد مول های بیشتری از گازها را در مقایسه با گلایسین در طول احتراق تولید می کند، که باعث بهبود سطح می شود [۲۸]. در این کار دگرگونیهای فازی، ساختار، خواص نوری و فعالیت فوتوکاتالیستی پودرهای اکسید روی به دست آمده با تغییر

مقدار سوخت مورد مطالعه قرار گرفت.

# ۲- روش انجام پژوهش ۲-1- مواد

مواد مورد استفاده در این پژوهش از شرکت مرک آلمان بوده و بدون خالصسازی بیش تر مورد استفاده قرار گرفتند. از هگزا هیدرات نیترات روی (۲۹۹٫۵) (۲۹۹٫۵) (۹۹٫۵)، سیتریک اسید (۲٫۵۹٫۵) (۹۹٫۵٫۵) جهت سنتز اکسید روی و از سدیم هیدروکسید (NaOH)، متیلن بلو (۲٫۶H۱٫۸CIN٫۶)، و آب مقطر برای آمادهسازی محلولها استفاده شد.

# ۲-۲- آمادهسازی نمونه

برای سنتز اکسید روی از نیترات روی به عنوان اکسیدکننده و از سوخت سیتریک اسید طبق رابطه (۱) با نسبتهای مولی متفاوت (۰/۵، ۱، ۲، ۳ =φ) استفاده شد.

${\rm Zn}({\rm NO}_3)_2 +  {\textstyle {5\over 9}}  \phi  {\rm C}_6 {\rm H}_8 {\rm O}_7  +  {\textstyle {5\over 2}} (\phi - 1) {\rm O}_2  \rightarrow  {\rm ZnO} \qquad + \qquad $
$\frac{_{30}}{_{9}}\phi CO_2 + \frac{_{20}}{_{9}}\phi H_2O + N_2 \tag{1}$
نسبت سوخت به اکسنده (φ)، توسط رابطهی (۲) محاسبه
میشود. در اینجا، ۱ =¢ به معنای حالت استوکیومتری است
به این معنی که برای اکسیداسیون کامل سوخت نیازی به
اکسیژن محیط بیرونی نیست و اجزای واکنش اکسیژن مورد
نیاز را تامین می کنند. ۱> φ و۱< φ به ترتیب بیانگر
شرایط کمبود سوخت و غنی از سوخت است. در شرایط
φ= ۱ احتراق کامل و شدید انجام میشود و گرمای زیادی
آزاد میکند. در شرایط ۱ <φ و۱< φ به معنای زیاد بودن
مقدار یک واکنشدهنده در سیستم احتراق است.
تمام ظرفيت والانس سوخت

دورهی ۱۱ شمارهی ۲ تابستان ۱۴۰۱ ۳



نیترات روی و سوخت مورد نظر در نسبت مولی از پیش تعیین شده در مقدار مناسبی آب مقطر ریختهشده و همزده شد تا حل شود. محلول/ مخلوط روی همزن مغناطیسی در دمای تقریبی ۸۰ درجه سانتی گراد، حرارت داده شد تا به ژل تبدیل شود. ژل به دست آمده داخل ظرفی که از پیش حرارت داده شده، ریخته شد و احتراق از نقطهای در ژل شروع شده و به علت خود به خودی بودن به بخشهای دیگر ژل منتشر می گردد. پودر سنتز شده، درون هاون کوبیده شد، تا پودری یکنواخت و همگن حاصل شود. در شکل ۱ طرحواره سنتز اکسید روی نمایش داده شده است.

# ۲-۳- آزمایش فوتوکاتالیستی

به منظور بررسی عملکرد فوتوکاتالیستی کامپوزیتها، ۰/۱ گرم از نمونههای نانوکامپوزیت ZnO/g-C<sub>3</sub>N4 سنتز شده با ۱۰۰ میلیلیتر رنگدانهی متیلن بلو و غلظت ppm ۵ در pH مورد ارزیابی قرار گرفته است. با استفاده از hNaOH محلول تنظیم گردید. از دو لامپ ۲۵۰ وات به عنوان منبع UV استفاده شد. ابتدا سوسپانسیون به مدت ۶۰ دقیقه در تاریکی برای برقراری تعادل جذب واجذب روی استیرر همزده شد، سپس سوسپانسیون تحت تابش نورمرئی قرار گرفت.



شکل ۱ – طرحواره سنتز اکسید روی

هر ۶۰ دقیقه، ۳۱ ۷–۵ از سوسپانسیون نمونهبرداری شد. برای جداسازی فاز جامد از مایع، نمونهها به مدت ۲۰ دقیقه در گریزانه یا سانتریفیوژ با سرعت ۴۰۰۰ دور بر دقیقه قرار گرفت. غلظت هرمحلول مرئی– فرابنفش (UV-Vis) اندازهگیری شد.

### 4-4- شناسهها

الگوی پراش پرتو ایکس نمونههای سنتز شده توسط دستگاه PHilips X'Pert با استفاده از تابش تکرنگ CuKα با طول موج ۸۰۱۵۴۱۸ نانومتر با زاویه گانویومتر ۲۰ تا ۸۰ ثبت شد. جذب نوری نمونهها با استفاده از طیفسنج UV-Vis در یک اسپکتروفوتومتر VARIO 2600 اندازه گیری شد. آنالیز طیف سنجی بازتاب نفوذی (DRS) با استفاده از دستگاه سنجی بازتاب نفوذی (DRS) با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتر (Shimadzu UV-Vis-52550) در ناحیه اسپکتروفوتومتر انجام شد. مورفولوژی نمونهها با استفاده از میکروسکوپ الکتروبی نشر میدانی (MIRA3TESCAN- XMU)

## 3- نتایج و بحث

در شکل ۲ الگوهای پراش پرتو ایکس اکسید روی سنتز شده با سوخت سیتریک اسید (CA) در نسبتهای مختلف سوخت به اکسید کننده (¢) نشان داده شده است. پیکهای مشاهده شده در °۳۱/۷۳۷، °۳۶/۲۲۵، °۳۶/۲۲۵، °۴۷/۵۱۵ مربوط به مفحات (۰۱۰)، (۶۰۲)، (۰۱۱)، (۲۱۰)، (۲۱۰)، (۲۱۱)، سفحات (۱۱۰)، (۲۰۱)، (۱۱۰)، (۲۱۰)، (۲۱۰)، (۲۱۱)، شناسایی گردید، که پایدارترین و رایجترین شکل ZnO در شرایط محیطی است [۲۹].



شکل ۲ – الگوی پراش پر تو ایکس ZnO سنتز شده با CA

همانطور که در شکل ۲ نشان میدهد یهن بودن پیکها به علت کوچک بودن اندازه کریستالیت یا بلورکها میباشد. در جدول ۱ مقادیر اندازه بلورک و پارامتر شبکه ارائه شده است. با افزایش مقدار سوخت، اندازه بلورک در نمونهها ابتدا کاهش و سپس افزایش پیدا کرده است، که میتواند به علت افزایش مقدار محصولات گازی باشد که با خروج انرژی گرمایی، سبب سریع سرد شدن نمونه و جلوگیری از رشد ذرات شده اند [۳۰]. در واقع کاهش اندازه ذرات با افزایش نسبت مولی (تا ۱ =) به تعداد مولهای محصولات گازی آزاد شده بستگی دارد. با افزایش نسبت مولی سوخت به اکسید کننده، حجم بالای گاز خروجی باعث میشود آگلومرهها متلاشی شوند و حذف انرژی گرمایی توسط این گازها از سیستم مانع رشد ذرات می شود، که به نوبه خود نانوذرات با اندازه کوچکتر با سطح ویژه بالا توليد مي کند [۳۱]. اندازه کريستاليت براي ۱< $\phi$  با وجود کاهش دمای آدیاباتیک، افزایش می یابد، که ممکن است به نرخ احتراق آهسته یا دمای زیاد شعله برای مقدار سوخت بالاتر نسبت داده شود، که زمان کافی برای رشد کریستال را فراهم مي كند [۳۱، ۳۲].



بررسی ریز ساختار، خواص نوری و فوتوکاتالیستی اکسید روی سنتز شده به روش احتراق محلولی

E <sub>g</sub> (eV)	C(Å)	a=b=(Å)	D <sub>XRD</sub> (nm)	φ
۴/۱۴	۵/۲۰۷۰	۳/۲۵۳۰	47	۰/۵
٣/٠٢	۵/۲۰۷۰	٣/٢۵٣٠	۱۹	١
٣/•۴	۵/۲۰۷۰	۳/۲۵۳۰	۲۱	٢
٣/٠٧	۵/۲۰۷۰	۳/۲۵۳۰	۳۵	٣

جدول ۱ – مقادیر اندازه بلورک، پارامتر شبکه و شکاف باند برای اکسید روی سنتز شده با CA

به منظور بررسی ریزساختار و مورفولوژی سطح نمونههای سنتز شده، آنالیزهای میکروسکوپ الکترونی روبشی انجام شد. شکل ۲ تصاویر SEM نمونههای ZnO، با مقدار سوخت به اکسنده متفاوت با استفاده از روش احتراق محلولی را نشان میدهد. میتوان مشاهده کرد که تخلخل با افزایش نسبت مولی افزایش مییابد.

پودرهای سنتز شده در ۰/۵ = φ عمدتا از ذرات کروی آگلومره شده نامنظم (۸۰ nm) تشکیل شدهاست، که با افزایش مقدار سوخت تا ۱ = φ اندازه ذرات به ۴۰ nm کاهش مییابد، که در مقایسه با نمونههای دیگر کمتر آگلومره شدهاند. با این وجود پودرهای ZnO محترق شده در ۱< φ ذرات کروی بزرگتر ( ۶۵nm-

در سنتز احتراقی محلولی مورفولوژی شدیدا به مقدار گرما و حجم گازهای خروجی از سیستم حین فرایند احتراق به شدت وابسته است. مقدار گرما و حجم گازهای خروجی حین احتراق به وسیله نرخ احتراق و خواص فیزیکی شیمیایی محلول پیش سازهها کنترل میشود. در  $\Lambda$ ، = $\varphi$  به دلیل بالا بودن دمای سازهها کنترل میشود. در  $\Lambda$ ، = $\varphi$  به دلیل بالا بودن دمای مازهها کنترل میشود. در  $\Lambda$ ، عامل مهمی در ایجاد حجم بالای گازهای خروجی عامل مهمی در ایجاد ساختارهای متخلخل است [۳۴]. با افزایش  $\varphi$  در نمونههای ا ساختارهای متحلخل است (۳۴]. با افزایش  $\varphi$  در نمونههای در زمان محدود میتواند منجر به سریع سرد شدن ذرات و در

نتیجه ایجاد نانوذراتی با توزیع اندازه باریک شود. در واقع، هنگامی که حجم بالایی از گازها تولید می شوند، خوشهها از هم می پاشند.

گازها خوشههای بزرگ را می شکنند و منافذی بین ذرات ایجاد می کنند. علاوه بر این، حذف انرژی گرمایی توسط گازهای خروجی از سیستم مانع رشد ذرات می شود [۳۵]. همچنین همانطور که اشاره شد خواص فیزیکی شیمیایی محلول چون ویسکوزیته نیز بر مورفولوژی و اندازه ذرات تاثیرگذار است. با افزایش میزان سیتریک اسید ویسکوزیته محلول افزایش پیدا می کند و در نتیجه سرعت نفوذ یونها در محلول کاهش پیدا کرده و اندازه ذرات کاهش پیدا می کند [۳۲، ۳۲].

با افزایش میزان سوخت در نمونه φ = φ شدت احتراق نیز کاهش پیدا می کند که می تواند منجر به کاهش سرعت سرد شدن ذرات پودری طی فرایند احتراق و در نتیجه افزایش اندازه ذرات محصول احتراق شود.

آنالیز EDX که در شکل ۳ نشان داده شده است و مربوط به آنالیز از ناحیه نمایش داده شده با مربع در نمونه با  $(-\phi)$ (شکل ۲–ب) است، حضور عناصر Zn و O را به ترتیب به میزان%۷۳ (۵۱ wt و ۳۶/۴۹ wt نشان میدهد. همچنین عدم حضور ناخالصی در نمونه ی سنتز شده را تایید می کند (۳۸].

🌮 دورهی ۱۱ شمارهی ۲ تابستان ۱۴۰۱





شکل ۳- تصاویر FESEM پودرهای اکسید روی محترق شده با نسبتهای مولی متفاوت الف) φ=۱ (φ=۱ (φ=۱) ب د) φ=۳

در تمامی طیفهای بازتاب نفوذی فرابنفش- مرئی (DRS) نمونههای اکسید روی سنتز شده با نسبتهای سوخت به

دورهی ۱۱ شمارهی ۲ تابستان ۱۴۰۱ ل



محاسبهی شکاف انرژی نوری (E<sub>g</sub>) مستقیم نمونههای اکسید روی سنتز شده، از معادلهی تاوک (رابطهی ۳) و نمودار تاوک استفاده شده است [۴۰].

 $(\alpha h \upsilon)^2 = A(h \upsilon - E_g)$ (٣) که در آن α ضریب جذب، A ثابت ماده و hu انرژی با واحد الكترون ولت (eV) است. با برون يابى ناحيه ى شروع جذب روی محور طولی در نمودار تاوک، شکاف انرژی نوری محاسبه شده است. در شکل ۴ طیف بازتاب نفوذی نمونه های سنتز شده با CA نشان داده شده است. در جدول ۱ مقادیر شکاف انرژی محاسبه شده برای CA با نسبت سوخت به اکسنده متفاوت نشان داده شده است. با افزایش مقدار سوخت تا φ=۱ لبهی جذب به سمت طول موج بالاتر شیفت پیدا کرده است و مقدار شکاف انرژی کاهش می یابد. شکاف انرژی تحتتاثیر اندازه ذره، بلورینگی، خلوص، تخلخل، شکل و غیره است. در نمون\_ههای متخلخل قابلیت جذب نور به دلیل دام افتادن نور درون حفرهها بیشتر است. این امر باعث افزایش طول مسیر حرکت نور درون ماده و تولید جفت الکترون حفره می شود، که در نتیجه سبب افزایش عملكرد فوتوكاتاليستى مىشود. علاوه بر اين، شكاف انرژى نمونههای با سوخت کمتر به دلیل بلورینگی کمتر پایینتر است. عیوب با ایجاد زیرلایههایی بین لایههای ظرفیت و هدایت، باعث کاهش شکاف انرژی می شوند [۴۱، ۴۲]. عملكرد فوتوكاتاليستى اكسيد روى سنتز شده با سوخت سیتریک اسید و نسبتهای مختلف سوخت به اکسنده، از طریق تخریب رنگدانه ی MB تحت نور فرابنفش مورد مطالعه قرار گرفت (شکل ۵). بازدهی تخریب با استفاده از

(۴)  $C_i = \frac{C_i - C}{C_i} = (\%)$  بازدهی تخریب (۴) که C غلظت اولیه رنگدانه، C غلظت رنگدانه در زمانهای مختلف تابش است.



مدل لانگمویر – هینشلوود برای فوتوکاتالیستهای ناهمگن به کار میرود و زمانی که غلظت مدل آلودگی پایین باشد، میتواند به صورت سینتیک مرتبه اول بیان شود [۴۳].  $\ln\left(\frac{c}{c}\right) = -kt$  (۵)

ثابت نرخ واکنش (( $K(\min^{-1})$ ) از رابطهی ۵ قابل محاسبه است. به طور کلی، فرآیند فوتوکاتالیستی براساس اکسایش و یا کاهش رنگدانههای آلی استوار است و تبدیل آنها به  $H_2$ 0 و  $CO_2$  به وجود گونههای فعال مانند رادیکال هیدروکسید (OH) و آنیون سوپراکسید ( $\overline{c}$ 0) وابسته است. گونههای فعال به وسیلهی واکنش الکترون ( $\overline{c}$ )ها و حفره (h)های تولید شده به وسیلهی تابش نور، با  $H_0$  و  $O_2$ (به)های تولید شده به وسیلهی تابش نور، ای  $H_0$  و  $C_2$ زوی سطح کاتالیست تشکیل می شوند (Y، Y]. شکل ۶ غلظت نسبی و سرعت واکنش رنگ MB در مقابل زمان تابش در حضور فتوکاتالیستهای ZnO در P = H را نشان می دهد.

۲۸ دورهی ۱۱ شمارهی ۲ تابستان ۱۴۰۱

رابطهی ۴ محاسبه شده است.



شکل ۵– الف) طیف جذبی ب) نمودار <sup>۲</sup>(ahv) بر حسب انرژی فوتون اکسید روی سنتز شده با نسبتهای سوخت متفاوت



شکل ۶– الف) نمودار تخریب فوتوکاتالیستی ب) نمودار سرعت واکنش رنگدانهیMB تحت نور فرابنفش اکسید روی سنتز شده در نسبتهای سوخت به اکسنده متفاوت.

پودرهای ZnO محترق شده ۳، ۲، ۱، ۵/۰ = $\phi$  پس از همزدن در تاریکی به مدت ۶۰ دقیقه رنگدانه MB را به ترتیب ۶٪، ۱۶٪، ۵٪ و ۱۴٪ جذب می کنند. کمترین تجزیه نوری (۹۵٪) مربوط به ZnO آماده شده در ۲ = $\phi$  است و برای ۵/۰ = $\phi$ ، ۱ = $\phi$  ، ۳ = $\phi$  به ۹۶٪ ، ۹۸٪ و ۹۷٪ افزایش مییابد [۳۳، ۱۴۴]. میزان بالای تجزیه برای ۱ = $\phi$  به علت سطح ویژه بالاتر

آن است. پودرهای سنتز شده با سطح ویژه بالاتر مولکولهای آلی بیشتری را در خود جذب می کنند و مکانهای فعال بیش تری برای تجزیه را دارا هستند.

بنابراین، فعالیت فتوکاتالیستی به خواص نوری مانند ضریب جذب نور، تعداد الکترون حفره تولید شده، ساختار باند، انرژی شکاف باند و غیره بستگی دارد. علاوه بر این، کارایی

دورهی ۱۱ شمارهی ۲ تابستان ۱۴۰۱ **۳۹** 



water quality in Ghana: Water costs and scope for advanced treatment. Science of the Total Environment, 2010. 408(11): p. 2378-2386.

- [3]. Organization, W.H., Principles for the Assessment of Risks to Human Health from Exposure to Chemicals-Environmental Health Criteria 210. 1999.
- [4]. Mateo-Sagasta, J., et al., Water pollution from agriculture: a global review. Executive summary. 2017.
- [5]. Hu, Y., et al., Spatial distribution and potential health risk of fluoride in drinking groundwater sources of Huaibei, Anhui Province. Scientific Reports, 2021. 11(1): p. 1-11.
- [6]. Duggal, V., et al., Risk assessment of metals from groundwater in northeast Rajasthan. Journal of the Geological Society of India, 2017. 90(1): p. 77-84.
- [7]. Ong, C.B., L.Y. Ng, and A.W. Mohammad, A review of ZnO nanoparticles as solar photocatalysts: Synthesis, mechanisms and applications. Renewable and Sustainable Energy Reviews, 2018. 81: p. 536-551.
- [8]. Lee, K.M., et al., Recent developments of zinc oxide based photocatalyst in water treatment technology: A review. Water Research, 2016. 88: p. 428-448.
- [9]. Klingshirn, C.F., Semiconductor optics. 2012: Springer Science & Business Media.
- [10]. Flores, N.M., et al., Effects of morphology, surface area, and defect content on the photocatalytic dye degradation performance of ZnO nanostructures. RSC advances, 2014. 4(77): p. 41099-41110.
- [11]. Khaliullin, S.M., et al., Solution combustion synthesis of ZnO using binary fuel (glycine + citric acid). International Journal of Self-Propagating High-Temperature Synthesis, 2019. 28(4): p. 226-232.
- [12]. Kitsomboonloha, R., et al., Selective growth of zinc oxide nanorods on inkjet printed seed patterns. Journal of Crystal Growth, 2009. 311(8): p. 2352-2358.
- [13]. Rai, P., W.-K. Kwak, and Y.-T. Yu, Solvothermal Synthesis of ZnO Nanostructures and Their Morphology-Dependent Gas-Sensing Properties. ACS Applied Materials & Interfaces, 2013. 5(8): p. 3026-3032.
- [14]. Hasnidawani, J.N., et al., Synthesis of ZnO Nanostructures Using Sol-Gel Method. Procedia Chemistry, 2016. 19: p. 211-216.
- [15]. Rosli, N.I.M., et al., Surfactant-free

فتوکاتالیستی به ظرفیت جذب رنگهای مولکولی بر روی سطح کاتالیست، خواص فیزیکوشیمیایی سطح ذره، لیگاندهای سطحی، مناطق سطحی خاص و غیره مربوط می شود [۳۵، ۳۵]. جدول ۲ بازده تجزیه و ثابت نرخ واکنش را نمایش داده است.

#### جدول ۲ – مقادیر ثابت نرخ واکنش و درصد تخریب اکسید اندر اداریت و درصد اندرا

روی پس از ۱۸۰ دقیقه زمان تابش

تخريب (%)	K (min <sup>-1</sup> )	φ
٩۶	•,••Y±•,•1Y	•/۵
٩٨	۰,۰۰۹±۰,۰۱۹	١
٩۵	۰,۰۰۳±۰,۰۱۶	٢
٩٧	•,•• <b>\</b> ±•,•• <b>\</b> Y	٣

### ۴- نتیجهگیری

در سنتز احتراق محلولی مورفولوژی شدیدا به مقدار گرما و گاز آزاد شده درحین واکنش وابسته است، به طوری که تخلخل با افزایش نسبت مولی افزایش مییابد. با افزایش مقدار سوخت (۱ = $\phi$ ) اندازه کریستالیت اکسید روی با افزایش خروج گازها و تولید نانوذرات کوچکتر کاهش مییابد و سپس در (۱<  $\phi$ ) به دلیل نرخ احتراق آهسته و یا دمای نیاد شعله افزایش مییابد. میزان بالای تجزیه فوتوکاتالیستی ZnO (۹۹٪) برای ۱ = $\phi$  تحت تابش نور فرابنفش در ۱۸۰ دقیقه زمان تابش به علت سطح ویژه بالاتر فرابنفش در ۱۸۰ دقیقه زمان تابش به علت سطح ویژه بالاتر آن است. پودرهای سنتز شده با سطح ویژه بالاتر مولکول های آلی بیش تری را جذب میکنند و مکان های فعال بیش تری برای تجزیه را دارا هستند.

## مراجع

[1].	WHO, G.	, Humai	n exposi	ire assessme	ent. 2000.
[2].	Rossiter,	Н.М.,	et al.,	Chemical	drinking



combustion route. Journal of Physics and Chemistry of Solids, 2011. 72(4): p. 290-293.

- [27]. Vahdat Vasei, H., Masoudpanah, S.M., Kamrani Pouya, V., Photocatalytic activity of solution combustion synthesized ZnO powders by using a mixture of DTAB and citric acid fuels, Journal of Physics and Chemistry of Solids, 2021, 151, 109895.
- [28]. Bai, D.S., V.R. Kumar, and R.P. Suvarna, Synthesis and characterization of zinc oxide nanoparticles by solution combustion method: DC Conductivity studies. Indian J. Adv. Chem. Sci, 2017. 5(3): p. 137-141.
- [29]. Yu, W., D. Xu, and T. Peng, Enhanced photocatalytic activity of gC<sub>3</sub>N<sub>4</sub> for selective CO<sub>2</sub> reduction to CH<sub>3</sub>OH via facile coupling of ZnO: a direct Z-scheme mechanism. Journal of Materials Chemistry A, 2015. 3(39): p. 19936-19947.
- [30]. Pourgolmohammad, B., S. Masoudpanah, and M. Aboutalebi, Effects of the fuel type and fuel content on the specific surface area and magnetic properties of solution combusted CoFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> nanoparticles. Ceramics International, 2017. 43(11): p. 8262-8268.
- [31]. Naveen, C., M. Dinesha, and H. Jayanna, Effect of fuel to oxidant molar ratio on structural and DC electrical conductivity of ZnO nanoparticles prepared by simple solution combustion method. Journal of Materials Science & Technology, 2013. 29(10): p. 898-902.
- [32]. Naderi, P., S. Masoudpanah, and S. Alamolhoda, Magnetic properties of Li<sub>0.5</sub>Fe<sub>2.5</sub>O<sub>4</sub> nanoparticles synthesized by solution combustion method. Applied Physics A, 2017. 123(11): p. 1-8.
- [33]. Bolaghi, Z.K., M. Hasheminiasari, and S. Masoudpanah, Solution combustion synthesis of ZnO powders using mixture of fuels in closed system. Ceramics International, 2018. 44(11): p. 12684-12690.
- [34]. Manukyan, K.V., et al., Ultrasmall α-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> superparamagnetic nanoparticles with high magnetization prepared by template-assisted combustion process. The Journal of Physical Chemistry C, 2014. 118(29): p. 16264-16271.
- [35]. Javadi, S., S. Masoudpanah, and A. Zakeri, Conventional versus microwave combustion synthesis of CoFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> nanoparticles. Journal of Sol-Gel Science and Technology, 2016. 79(1): p. 176-183.
- [36]. modelling of the thermophysical properties of

41	تابستان ۱۴۰۱	شما <i>ر</i> هی ۲	دورهی ۱۱

precipitation synthesis, growth mechanism and photocatalytic studies of ZnO nanostructures. Materials Letters, 2015. 160: p. 259-262.

- [16]. Baskoutas, S., et al., Preparation of ZnO nanoparticles by thermal decomposition of zinc alginate. Thin Solid Films, 2007. 515(24): p. 8461-8464.
- [17]. Shi, Y., et al., Solid-State Synthesis of ZnO Nanostructures for Quasi-Solid Dye-Sensitized Solar Cells with High Efficiencies up to 6.46%. Advanced Materials, 2013. 25(32): p. 4413-4419.
- [18]. Vasei, H.V., et al., Photocatalytic properties of solution combustion synthesized ZnO powders using mixture of CTAB and glycine and citric acid fuels. Advanced Powder Technology, 2019. 30(2): p. 284-291.
- [19]. Wen, W. and J.-M. Wu, Nanomaterials via solution combustion synthesis: a step nearer to controllability. RSC Advances, 2014. 4(101): p. 58090-58100.
- [20]. Varma, A., et al., Solution combustion synthesis of nanoscale materials. Chemical reviews, 2016. 116(23): p. 14493-14586.
- [21]. Rajeshwar, K. and N.R. De Tacconi, Solution combustion synthesis of oxide semiconductors for solar energy conversion and environmental remediation. Chemical Society Reviews, 2009. 38(7): p. 1984-1998.
- [22]. Li, F.-t., et al., Solution combustion synthesis of metal oxide nanomaterials for energy storage and conversion. Nanoscale, 2015. 7(42): p. 17590-17610.
- [23]. Deganello, F. and A.K. Tyagi, Solution combustion synthesis, energy and environment: Best parameters for better materials. Progress in Crystal Growth and Characterization of Materials, 2018. 64(2): p. 23-61.
- [24]. Bolaghi, Z.K., S. Masoudpanah, and M. Hasheminiasari, Photocatalytic properties of ZnO powders synthesized by conventional and microwave-assisted solution combustion method. Journal of Sol-Gel Science and Technology, 2018. 86(3): p. 711-718.
- [25]. Riahi-Noori, N., et al., Synthesis of ZnO nano powder by a gel combustion method. Journal of Ceramic Processing Research, 2008. 9(3): p. 246-249.
- [26]. Kumar, V., et al., Characterization, sintering and dielectric properties of nanocrystalline zinc oxide prepared by a citric acid-based

بررسی ریز ساختار، خواص نوری و فوتوکاتالیستی اکسید روی سنتز شده به روش احتراق محلولی

citric acid aqueous solutions density and viscosity, A. I. Simion, C. G. Grigoraş, L. G. Gavrilă, Annals. Food Science and Technology 2014, 15(1): p. 193-202.

- [37]. P. Ahmadi, S. Alamolhoda, S. M. Mirkazemi, Phase Formation, Microstructure and Magnetic Properties of BiFeO<sub>3</sub> Synthesized by Sol-Gel Auto Combustion Method Using Different Solvents, Int. J. Nanosci. Nanotechnol., 2017. 13 (3), p. 195-201
- [38]. Prabhu, S., et al., Facile construction of djembe-like ZnO and its composite with g-C<sub>3</sub>N<sub>4</sub> as a visible-light-driven heterojunction photocatalyst for the degradation of organic dyes. Materials Science in Semiconductor Processing, 2020. 106: p. 104754.
- [39]. Zheng, W., et al., PEG induced tunable morphology and band gap of ZnO. Materials Letters, 2017. 201: p. 85-88.
- [40]. Tripathy, N., et al., Mesoporous ZnO nanoclusters as an ultra-active photocatalyst. Ceramics International, 2016. 42(8): p. 9519-9526.
- [41]. Suwanboon, S., et al., Physical and chemical properties of multifunctional ZnO nanostructures prepared by precipitation and hydrothermal methods. Ceramics International, 2014. 40(1): p. 975-983.
- [42]. Verma, D., A. Kole, and P. Kumbhakar, Red shift of the band-edge photoluminescence emission and effects of annealing and capping agent on structural and optical properties of ZnO nanoparticles. Journal of Alloys and Compounds, 2015. 625: p. 122-130.
- [43]. Nagaraju, G., et al., Photocatalytic activity of ZnO nanoparticles: synthesis via solution combustion method. Materials Today: Proceedings, 2017. 4(11): p. 11700-11705.
- [44]. Vasei, H.V., S. Masoudpanah, and M. Habibollahzadeh, Different morphologies of ZnO via solution combustion synthesis: The role of fuel. Materials Research Bulletin, 2020. 125: p. 110784.
- [45]. Srivastava, V.C., Photocatalytic oxidation of dye bearing wastewater by iron doped zinc oxide. Industrial & Engineering Chemistry Research, 2013. 52(50): p. 17790-17799.

# Photocatalytic Performance of Zinc Oxide Particles Prepared by Solution Combustion Route

Sh. Poorali<sup>1</sup>, S. M. Masoudpanah<sup>1</sup>, S. Alamolhoda<sup>1\*</sup>, R. Amrollahi<sup>2</sup>

<sup>1</sup> School of Metallurgy & Materials Engineering, Iran University of Science and Technology (IUST), Tehran, Iran

<sup>2</sup> Department of Physics, Iran University of Science and Technology, Narmak, Tehran 16846-13114, Iran

\* alamolhoda@iust.ac.ir

**Abstract:** In this research zinc oxide particles prepared by solution combustion synthesis using zinc nitrate as oxidant and citric acid as fuel. The effect of citric acid to oxidant ratio (0.5, 1, 2 and 3) on phase formation, microstructure, optical properties and photocatalytic performance of the powders were studied using XRD, SEM and DRS techniques. Single phase ZnO particles by wurtzite structure was formed in all samples with nearly spherical morphology. Low band gap energy of the samples prepared by fuel to oxidant ratio of 1 might be due to its low crystallinity. The highest absorption efficiency (16%) and photodegradation of methylene blue in this sample (98%) during 180 min under UV-irradiation could be due to its high specific surface area.

**Keywords:** Zinc oxide, Solution Combustion Synthesis, Wurtzite Structure, Photocatalytic Performance.

43