

سال بیست و دوم، شمارهٔ سوم، پاییز ۹۳، از صفحهٔ ۵۳۵ تا ۵۴۰



بررسی تجربی اثر اندازهی بلورک بر ویژگیهای ساختاری و مغناطیسی نانوذرات گارنت ایتریوم آهن ساخته شده به روش سل ژل

محمد نیایی فر*، مریم درافشانی، احمد حسن پور

گروه فیزیک، دانشگاه آزاد اسلامی واحد اهواز، اهواز، ایران (دریافت مقاله: ۹۲/۳/۲۹، نسخه نهایی: ۹۲/۶/۲۶)

چکیده: در این پژوهش نانوذرات گارنت ایتریوم آهن بهروش سل ژل تهیه شد. تشکیل فاز گارنت و ساختار بلورین این نانوذرات با پراشسنجی پرتو ایکس (XRD)، بیناب فوریه فروسرخ (FT-IR) و میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) بررسی شد. مغناطش نانوذرات با (VSM) اندازه گیری شد. نتایج پراش XRD نشان میدهد که اندازهی بلورکها در بازهی ۷۰ تا ۲۵۰ نانومتر است. همچنین ارتباط بین ثابت شبکه و اندازهی بلورکها مورد بررسی قرار گرفت. بررسی خواص مغناطیسی نیز نشان میدهد که با افزایش اندازهی ذرات، مغناطش اشباع افزایش مییابد. اندازهی بحرانی ذرات در حدود ۲۰۰ نانومتر به دست آمد.

واژههای کلیدی: گارنت ایتریوم آهن؛ روش سل- ژل؛ اندازه نانوذرات؛ ثابت شبکه؛ مغناطش.

مقدمه

بر مبنای آنالیزهای ساختاری منزر [۱]، گارنت ایتریوم آهن (YIG) یک فری مغناطیس با ساختار مکعبی است که هر یاختهی قراردادی آن شامل هشت فرمول شیمیایی Y₃Fe₅O₁₂ کا است. این ماده که به گروه فضایی (A⁰¹⁰h) تعلق دارد، شناخته شدهترین ترکیب میان گارنتهای آهن است و توزیع شناخته شدهترین ترکیب میان گارنتهای آهن است و توزیع کاتیونی آن بهصورت G²¹O₁O₁(Fe⁺²) مایش داده میشود که در آن برای جایگاههای دوازده وجهی با داده میشود که در آن برای جایگاههای دوازده وجهی با یونهای آهن اشغال شدهاند. این ماده به دلیل داشتن ویژگی-وسیلهی یون ایتریوم و جایگاههای چاروجهی و هشت وجهی با مای مغناطیسی و مغناطو اپتیکی، کاربردهای فراوانی در تعدیل کنندههای مغناطیسی و ابزارهای میکروموجی دارد [۲] کاهش در اندازه ذرات باعث پدید آمدن تغییراتی شگرف در خواص ساختاری و مغناطیسی مواد میشود. بررسیهای جامع پاشا ایوب و همکاران (۱۹۹۴) روی نانو ذرات

La_{1.85}Sr₁₅CuO₄، Fe₂O₃ نشان داد که ثابت شبکه با اندازه ذرات نسبت معکوس دارد. همچنین سانچز و همکاران (۲۰۰۲) نشان دادند که اندازهی نانو ذرات گارنت ایتریوم آهن به روشهای شبکه وابسته است. نانوذرات گارنت ایتریوم آهن به روشهای گوناگونی مانند میکروامولسیون [۳]، سرامیکی [۴] و سل ژل [۵] تهیه میشود. از میان این روشها سل ژل به دلیل برتری-هایی همچون دمای سنتز و اندازهی ذرات کوچکتر، مورد توجه قرار گرفته است. در این پژوهش نانو ذرات GI به روش سل ژل تهیه شدند. هدف اصلی بررسی اثر اندازهی ذرات بر ویژگی-های بلورین و مغناطیسی این نانوذرات بود.

روش بررسی

 $Fe(NO_3)_3.9H_2O$ مواد به کار رفته عبارتند از نیترات آهن $Fe(NO_3)_3.9H_2O$ نیترات ایتریوم $6H_2O$ و اسید سیتریک با کمینه خلوص ۹۹ درصد که از شرکت مرک خریداری شدند. این مواد نخست نسبت 1000 از اسید سیتریک به مجموع یونهای

* نویسنده مسئول، تلفن: ۹۳۵۱۰۵۵۲۹۳، نمابر: ۴۴۳۵۲۸۸ (۲۶۱۱) ۴۴۳۵۲۸۱ (۳۶۱۱)، پست الکترونیکی: md.niyaifar@gmail.com

نیتراتهای فلزی رادر ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل کردیم. سپس به این محلول آمونیاک افزوده تا PH آن به ۱ افزایش یابد و روی همزن مغناطیسی در دمای $^{\circ} ^{\circ} A$ به ژل تبدیل شد. این ژل به مدت ۳۶ ساعت در دمای $^{\circ} ^{\circ} A$ به ژل تبدیل شد تا کاملاً خشک شود. گرمادهی با آهنگ گرمایش C/min [°]۵، در یک کوره الکتریکی در فشار جو، بر روی ژل خشک شده انجام شد. فازیابی پودرهای بهدست آمده با XRD با لامپ مس شد. فازیابی پودرهای بهدست آمده با XRD با لامپ مس پهنای قلهی (۴۲۲) قلههای XRD و با فرمول شرر [۶]، اندازهی بلورکها براورد شد:

$$D = 0.9 \ \lambda/\beta \cos\theta \tag{1}$$

در این رابطه D بر حسب نانومتر، λ طول موج پرتو ایکس Cu-K $_{\alpha}$ (برابر با β ،(۱۵۴۰۶ نانومتر)، θ زاویه براگ، β پهنای قله در نیم شدت بیشینه (برحسب رادیان) است که از رابطهی زیر به دست می آید [γ]:

$$\beta = \sqrt{B_M^{\tau} - B_S^{\tau}} \tag{(1)}$$

که در آن B_S پهنای قلهی پراش وابسته به نمونهای با اندازهی بلورکهای بزرگتر از یک میکرون که از واگرایی پرتو ایکس میآید که پهنشدگی دستگاهی شناخته میشود. B_M نیم



الگوهای FT-IR در گسترهی عدد موج FT-IR در گسترهی عدد موج FT-IR در آمد. با Perkin Elmer BX II مدل ۱۸۵۲۵۶ به دست آمد. منحنی پسماند مغناطیسی نمونههای تک فاز نیز با یک مغناطیس سنج نوسانی (VSM) مدل ۱۴INCH با بیشینهی میدان Pervice بهدست آمد.

بحث و بررسی

شکل ۱ الگوهای پراش پرتو ایکس ژلهای پخته شده در دماهای مختلف از $\circ^{\circ} 84^{\circ}$ تا $\circ^{\circ} 1^{\circ}$ به مدت ۲ ساعت را نشان میدهد. چنانکه دیده میشود دمای پخت $\circ^{\circ} 84^{\circ}$ برای تشکیل نانوذرات YIG تک فاز کافی نیست و کمینهی دمای پخت برای دستیابی به نمونههای تکفاز پیرامون $\circ^{\circ} 1^{\circ}$ است. الگوهای پراش نمونههای پخته شده در این دما و دماهای بالاتر نشان میدهد که همهی نمونهها تکفازند و تنها فاز تشکیل شده ساختار گارنت ایتریوم آهن است. میانگین اندازهی بلورکها با رابطهی ۱ و دادههای مربوط به الگوهای XRD برآورد شد. اندازهی بلورکهای نمونهها برای دماهای $\circ^{\circ} 1^{\circ}$



شکل ۱ الگوی پراش پرتو ایکس نمونههای YIG پخته شده در دماهای مختلف.

منحنی تغییرات میانگین اندازهی بلورکها بر حسب دما در شکل ۲ آمده است. نتایج نشان میدهد که با افزایش دمای پخت، بلورینگی افزایش مییابد. شکل ۳ تغییرات پارامتر شبکه با میانگین اندازهی بلورک را نشان میدهد. چنان که مشاهده میشود، نمونههای YIG با میانگین اندازهی ذرات کوچکتر دارای پارامتر شبکهی بزرگتری هستند که با مشاهدات لوپز و همکاران همخوانی دارد [۸]. افزایش ثابت شبکه برای کاهش اندازه نانوذراتی مانند، مگنتایت [۹] و YFeO [۱۰] نیز گزارش شده است. به طور کلی اندازهی ثابت شبکه تحت تاثیر بلند برد کششی است. به دلیل اینکه نیروهای کوتاه برداز برهم کنش میان نزدیکترین همسایهها سرچشمه می گیرد، میتوان از تاثیر اثر اندازهی بلورکها بر آن صرف نظر کرد. در صورتی که نیروهای بلند برد کاملاً تحت تاثیر اندازهی بلورک

[۱۱۱۸]. توجه به این نکته ضروری است که گسترش گزارش شده در شبکه تنها به اکسیدها محدود میشود و در مواد غیر اکسیدی این اثر به صورت انقباض در ثابت شبکه گزارش شده است. بررسیهای ایوب پاشا و همکاران روی اکسیدهایی مانند است. بررسیهای ایوب پاشا و همکاران روی اکسیدهایی مانند ibi₂CaSr₂Cu₂O₈ ، La_{1.85}Sr₁₅CuO₄ ،Fe₂O₃ این مواد دارای پیوند یونی و دارای مدارهای الکترونی جفت نشده در سطح ذره هستند. این دوقطبیهای الکتریکی تقریبا موازی در سطح ذره هستند. این دوقطبیهای الکتریکی تقریبا وجود آمدن ثابت شبکه بزرگتری نسبت به نمونهی کپهای خواهند شد [۱۱]. در نمونههای تشکیل شده در دماهای خواهند شد در اا]. در نمونههای تشکیل شده در دماهای خواهند شد و دارای میتوان به افزایش بر هم متفاوت، گسترش مشاهده شده در ثابت شبکه نمونههای تشکیل شده در دماهای پایین را میتوان به افزایش بر هم کنش دوقطبیهای دافعه در سطح ذرات ناشی از حضور مدار-



شکل ۳ تغییرات اندازه ثابت شبکه برحسب اندازه بلورکها.

شکل ۴ بینابهای FT-IR، نمونههای پخته شده YIG در دماهای ۲۰۰، ۸۰۰ و ۱۰۰۰ درجهی سلسیوس را نشان می دهد. ۲۰۰۷ و به شکل، در بیناب نمونهی پخته شده در دمای C°۲۰۰ سه نوار اصلی ارتعاشات چاروجهی با عددهای موج ۶۵۴، ۵۹۵ و ۵۶۳ بر سانتیمتر و نیز نوار با عدد موج ¹⁻۴۲۳cm دیده می شود. شدت این نوارها که احتمالاً با گروههای O-Feر شبکه ظاهر می شوند [۵]، با افزایش دمای پخت افزایش می-شبکه ظاهر می شوند [۵]، با افزایش دمای پخت افزایش می-دمای پخت است که کاملاً در توافق با نتایج به دست آمده از الگوهای پراش پرتو ایکس است.

شکل ۵ تصاویر میکروسکوپ الکترونی نمونههای پخته شده در دماهای ۷۰۰ و ۱۰۰۰ درجهی سلسیوس را نشان میدهد. این تصاویر نشان میدهد که نه تنها اندازهی ذرات افزایش

داشته است، بلکه ریختشناسی نمونهها نیز تغییر کرده است.

شكل *P* منحنیهای پسماند مغناطیسی در دمای اتاق نانو ذرات YIG را برحسب دماهای پخت متفاوت نشان می دهد. مشاهده می شود كه مغناطش اشباع با كاهش اندازهی ذرات، کاهش می یابد. این كاهش می تواند به افزایش نسبت سطح به حجم (S/V) در ذرات كوچكتر، نسبت داده شود. شكل *P* نمودار تغییرات مغناطش اشباع را با اندازهی ذرات نشان می دهد. مشاهده می شود كه مغناطش اشباع با افزایش اندازهی ذرات افزایش می یابد. تصویر داخلی شكل *P* مغناطش اشباع بر خسب وارون اندازهی ذرات است. با توجه به اینكه مغناطش اشباع با *D*/*I* كاهش می یابد، انتظار می رود كه نقاط در این نمودار روی یک خط راست قرار گیرند [17]. این وابستگی می-تواند با رابطهی زیر بیان شود:







شکل ۵ تصاویرSEM نمونه از ژلهای پخت شده در الف) C°۷۰۰ و ب) C° ۱۰۰۰.



شکل ۶ منحنی پسماند مغناطیسی برای نمونههای پخته شده در دماهای ۲۰۰°C ، ۲۰۰°C و ۲۰۰۰°C و ۲۰۰۰°



شکل ۷ تغییرات مغناطش اشباع با اندازهی ذرات.

 $Ms(D) = Ms(bulk)(1 - \beta/D)$ (7)

 $M_s(\text{bulk})$ و D مغناطش میانگین ذره با اندازهی D و $M_s(\text{bulk})$ مغناطش اشباع نمونه کپهای و β یک عدد ثابت است. با استفاده از تحلیل دادهها، مغناطش اشباع کپهای ۲۷٫۵ براورد شد که همخوانی خوبی با همتای کپهای دارد [۱۳].

شکل ۸ نمودار تغییرات وادارندگی را که از منحنیهای پسماند مغناطیسی در دمای اتاق به دست آمدهاند، بر حسب میانگین اندازه ذرات نشان میدهد. مشاهده میشود که با افزایش اندازه ذرات وادارندگی افزایش یافته و در ۲۰۰ نانومتر به مقدار بیشینهی ۲۷٬۲Oe میرسد. افزایش بیشتر در اندازه ذرات باعث کاهش در مقدار وادارندگی میشود. این تغییرات

وادارندگی با اندازهی ذرات را میتوان بر اساس ساختار حوزهها، اندازهی بحرانی و ناهمسانگردی بلورین توضیح داد. اگر فرض کنیم، بلور تک حوزه باشد، برای کاهش انرژی مغناطش خود، به نواحی مختلف مغناطیسی تقسیم میشود. نسبت انرژی بعد به قبل از تقسیم این حوزهها متناسب است با $\overline{\mathrm{O}}$ ، که D میانگین اندازهی ذرات است. بنابراین هرچقدر D کوچکتر باشد، کاهش انرژی نیز کمتر میشود و میتوان نتیجه گرفت برای مقادیر بسیار کوچک D بلور تمایل داشته باشد که در حالت تک حوزه باقی بماند. در ناحیهی تک حوزه به دلیل اثرهای گرمایی، کاهش متوسط اندازه ذرات باعث کاهش وادارندگی میشود. وادارندگی در ناحیه تک حوزه برابر با [3] Teijeiro A. G., Baldomir D., Rivas J., Paz S., Vaqueiro P., "Structureal and magnetic characterization of YIG particles prepared using microemulsions", Journal of Magnetism and Magnetic Materials 140-144(1995) 2129-2130.

[4] Ristic M., Nowik I., "Influence of synthesis procedure on the YIG formation", Jornal of Materials Letters 57 (2003) 2584-2590.

[5] Beh H. G., Irmawati R., Noorhana Y., Lim K. P., "Phase evalution and crystallite size of La substituted YIG at different calcinations temperatures", Journal of Engineering & Technology 9 (2009) 261-265.

[6] Hosseini Vajargah S., Maddah Hosseini H. R., Nemati Z. A., "Synthesis of nanocrystalline Yttrium iron garnets by sol-gel combustion process: The influence of PH of precursor solution", Journal of Materials Science and Engineering B 129 (2006) 211-215.

[7] Cullity B. D., "Elements of X-Ray Diffraction", Addison Wesley publishing company, Inc (1978) 284.

[8] Vaqueiro P., Lopez-Quintela M. A., "Influence of Complexing Agents and pH on yttrium-Iron Garnet Syntesized by the Sol-Gel Method", Journal of Chem. Mater 9(1997) 2836-2841.

[9] Ayyub P., Multani M., Barma M., Palkar V. R., Vijayaraghavan R.," *Size-induced structural phase transitions and hyperfine properties of microcrystalline Fe*₂O₃", Journal of Physics C: Solid State Physics 21 (1988) 2229.

[10] Ayyub P., Multani M. S., Vijayaraghavan R.," Anomalous behaviour of the magnetic hyperfine field in microcrystalline YFeO₃-Fe₂O₃ mixed phase system", Journal of Physics Letters A 119 (1986) 95.

[11] Ayyub P., Palkar V. R., Chattopadhyay S., Multani M., "Effect of crystal size reduction on lattice symmetry and cooperative properties", Journal of Phys Rev B 51 (1994) 6135-6138.

[12] Rajendran M., Deka S., Joy P. A., Bhattacharya A. K., "Size-dependent magnetic properties of nanocrystalline yttrium iron garnet powders", Journal of Magnetism and Magnetic Materials 301 (2006) 212-219.

[13] Sanchez R. D., Rivas J., Vaqueiro P., Lopez-Quintela M. A., Caeiro D., "Particle size effects on magnetic properties of Yttrium iron garnets prepared by sol-gel method", Journal of Magnetism and Magnetic Materials 247 (2002) 92-98.

[14] Cullity B. D., " Introduction to Magnetic Materials", Addison-Wesely publishing company. Inc, (1972) 666.



$$H_{c} = e - (f/D^{2})$$
 (*)

است که e و f مقادیر ثابت هستند. در ناحیه چند حوزه تغییرات وادارندگی با اندازهی ذرات را میتوان بهصورت زیر بیان کرد [۱۴].

$$H_c = a + (b/D)$$

که در این رابطه a و b مقادیر ثابت هستند. بنابراین در ناحیه چند حوزه، وادارندگی با افزایش اندازه ذرات کاهش مییابد.

برداشت

نانو ذرات گارنت ایتریوم آهن با اندازههای ۷۰ تا ۲۵۰ نانومتر ساخته شد. ثابت شبکه با کاهش اندازهی بلورکها افزایش یافت. این افزایش به کاهش اثر نیروهای کولنی بلند برد و بهم خوردگی نظم دوقطبیها در سطح ذرات نسبت داده شد. همچنین مغناطش اشباع با کاهش اندازهی ذرات کاهش یافت. این کاهش به افزایش نسبت سطح به حجم (S/V) در ذرات کوچکتر، نسبت داده شد.

قدردانی

با تشکر از مسئولان آزمایشگاه مرکزی دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات خوزستان.

مراجع

[1] Menzer G., "Die kristall structure der granate, z. kristallogr ", 69 (1928) 300.

[2] Kim Dong Y., "*YIG magnetic ceramic composition for microwave application and preparation method thereof*", Electronics and Telecommunications Research Institute(2005) 1-6