

سال بیست و پنجم، شمارهٔ دوم، تابستان ۹۶، از صفحهٔ ۴۴۹ تا ۴۵۴



همنهشت نانوذرات KTiOPO4 به روشهای گرمابی و هم رسوبی و بررسی خواص آنها

الهه غريب شاهيان'، مجيد جعفر تفرشي*'، مصطفى فضلى'، مهدى بهزاد

۱ – دانشکده فیزیک، دانشگاه سمنان، ایران ۲ – دانشکده شیمی، دانشگاه سمنان، ایران (دریافت مقاله: ۹۵/۶/۱۳، نسخه نهایی: ۹۵/۸/۲۲)

چکیده: در این پژوهش نانوذرات KTiOPO₄ به دو روش گرمابی و هم رسوبی همنهشته شده و خواص ساختاری و نوری نمونههای تولید شده مورد بررسی و مقایسه قرار گرفتند. برای بررسی خواص فیزیکی نمونهها از آنالیزهای UV-Vis , FT-IR, XRD و FE-SEM استفاده شد. استفاده از روش گرمابی با به کارگیری مواد اولیهی متفاوت منجر به تولید نانوذرات ریزتری (۱۲٬۵۴nm و ۹٬۶nm در مقایسه با نانوذرات تولید شده به روش هم رسوبی (۳۴٬۶۵ nm) شد.

واژههای کلیدی: نانوذرات 4KTiOPO؛ روش گرمابی؛ روش هم رسوبی؛ کنترل خواص.

مقدمه

پتاسیم تیتانیل فسفات (KTiOPO₄ یا KTi) یک بلور اپتیکی غیر خطی مهم است. این بلور بیشتر برای دو برابر کردن بسامد لیزر Nd:YAG مورد استفاده قرار می گیرد. این بلور دارای خواص با ارزش دیگری از جمله پایداری دمایی بالا، سرشتی-های مکانیکی خوب، گذردهی در گستره گستردهای از طول موجها، ضریب غیر خطی بزرگ، آستانه آسیب لیزری بالا و پذیرش زاویهای گسترده است که آن را مادهای مناسب برای لیزرهای صنعتی و پزشکی و کاربردهای دیگر ساخته است [۲،1].

نانومواد به سبب خواص جالب، که آنها را متمایز از حالت تودهای کرده است بسیار مورد توجه هستند. تلاشهای بسیاری برای تولید موادی با اندازهی نانومتر در راستای بررسیهای بنیادی اثر و اندازهی کوانتومی بر خواص دیگر کاربرد وسیع از این مواد صورت گرفته است [۳].

گزارشات محدودی در ارتباط با تولید نانوذرات KTP انتشار یافته است. در سالهای اخیر توجه دانشمندان در تولید نانوساختارهای KTP برای تولید هارمونیک مرتبه دوم [۴]، نیز

به عنوان موادی مناسب برای غشاهای نانوفیلتری، متمرکز شده است [۵]. روش هایی نظیر پچینی [۱]، سل ژل [۶]، مکانیکی-شیمیایی [۷]، احتراقی [۸] و همرسوبی [۹] برای تولید نانوساختارهای KTP مورد استفاده قرار گرفتهاند. در این روشها محدودیتهایی از قبیل زمان واکنش طولانی، حضور یون ⁻OH، عدم توانایی در کنترل ریختشناسی نانوذرات، گران بودن مواد اولیه و چندمر حلهای بودن واکنشها وجود دارند. در مقایسه با روشهای دیگر، هم رسوبی روشی جذاب از نظر تولید تجاری و سهولت در به دست آوردن میزان بالای محصول شناخته می شود [۱۰]. همرسوبی دارای مزایای متعددی از جمله سادگی و سرعت، کنترل آسان اندازهی نانوذرات و امکان تغییر سطح و ریختشناسی نانوذرات است [۱۱]. این روش دارای محدودیتهایی نیز هست که از آن جمله میتوان به انباشتگی بالا و توزیع اندازهی ضعیف اشاره کرد [۱۲]. از طرف دیگر روش حذف یونهای عامل یوششی که برای کنترل شکل و اندازهی نانوذرات به کار میروند حتی پس از شستنهای مکرر بسیار سخت است. حضور یون ناخالصی در نانوذرات منجر به تودهای شدن شدید نانوذرات می شود. همچنین یون های

*نويسنده مسئول، تلفن: ۰۹۱۲۱۵۹۳۱۲۲، نمابر: ۰۳۳۶۵۴۰۸۱، پست الکترونيکي: mtafreshi@semnan.ac.ir

عامل پوششی می توانند منجر به تغییر ریختشناسی نانوذرات پس از فرآیند کلسینه می شوند. از آنجایی که کنترل اندازه و شکل نانوذرات از اهمیت ویژهای برخوردار است و موجب تغییر در خواص آنها خواهد شد [۱۳]، بنابراین باید روشهای نوینی را به کار بست که بهوسیلهی آنها بتوان این پارامترها را کنترل کرد. روش گرمابی از جملهی این روشهاست و گزارشات زیادی وجود دارند که این روش را برای تولید و کنترل شکل و اندازهی نانوذرات مواد معدنی به کار گرفتهاند [۱۴]. این روش تا کنون برای تولید نانوذرات KTP استفاده نشده است. از جمله مزایای روش گرمابی میتوان به دمای پایین واکنش، امکان کنترل ریختشناسی ذرات، کنترل آسان اندازهی ذرات، یکنواختی و بلورینگی بالای فراوردهها اشاره کرد [۲، ۱۵].

در این پژوهش نانوذرات KTP به روشهای گرمابی (برای اولین بار) با دو نوع مواد اولیه متفاوت و نیز روش متداول هم رسوبی تولید شده و نتایج با یکدیگر مقایسه شدند.

روش بررسی ۱۹۰۰

مواد اوليه

مواد اولیهی زیر برای سنتز نانو ذرات KTiOPO₄ به روش-های گرمابی و هم رسوبی مورد استفاده قرار گرفتهاند: ۱. آب دیونیده، ۲. تترابوتیل اورتوتیتانات، ۳. تیتانیوم ایزوپروپ اکساید، ۴. پتاسیم دی هیدروژن فسفات (KH₂PO₄)، ۵. کربنات پتاسیم (K2CO₃)، ۶. اسید هیدروکلریک (HCl)، ۲. محلول آبی تیتانیل کلراید که با حل کردن 4(OH) در HCl بدست آمد.

همنهشت به روش گرمابی

محلول آبی تیتانیوم با حل به نسبت عنصرسنجی از تیتانیوم ایزوپروپ اکساید (نمونهی (H(۱)) یا تترابوتیل اورتوتیتانــات (نمونه(۲)H) در ۴۰ml آب نایونیده بدست آمد. سپس (H(۲)موله (۲)H با نسبت مولی ۱:۱ $=^{++}$ H2PO4:Ti⁴ به محلول آبی تیتانیوم اضافه گردید، پس از هم زدن کانی کاملاً یکنواخت میشود. سپس آن را به درون محفظه اتوکلاو انتقال داده و پس میشود. سپس آن را به درون محفظه اتوکلاو انتقال داده و پس از بستن درب آن، درون کورهی از پیش گرم شده در دمای °C ۱۰۰۰ به مدت ۸ ۴۸ قرار داده شد. محلول نهایی با آب دوبار تقطیر برای حذف ناخالصیها چندین بار شسته و در دمای ۲۰۰۰۲ خشک شد. دو نوع پودر بدست آمده با استفاده از مواد اولیهی متفاوت (نمونههای (۱)H و (۲)) در هاون ساییده شدند و بالاخره در °

همنهشت به روش هم رسوبی

در این روش محلول آبی پتاسیم دی هیدروژن فسفات به آرامی و قطره قطره به محلول آبی تیتانیل کلراید همراه با همزدن پیوسته نسبت مولی KH_2PO_4 به یون $^{+2}TiO^2$ برابر واحد به دست آمد و در پایان PH محلول با استفاده از (6N)HCl روی درجهی ۶ تنظیم شد و رسوب سفید رنگی به دست آمد که چندین بار با آب دیونایونیده برای از بین بردن یونهای ناخالص کلراید شسته و در دمای 2° ۱۰۰ خشک شد. پودر اولیهی به دست آمده ساختار بی شکل را نشان داد. با کلسینه کردن این پودر در دمای 2° ۲۰۰ به مدت ۲h نانوبلورهای KTP تولید شدند (نمونهی (C(۱)).

سرشتيابى

نمونههای تولید شده از هر دو روش و با استفاده از الگوی پراش پرتو ایکس با پراش سنج پرتو ایکس مدل Bruker D8، با پرتو - ، · ۶۵ min⁻¹ و با سرعت يويش ¹ Cu Kα (= λ۱٬۵۴A°) بررسی شد. اندازهی ذرات، فاز ساختاری و پارامترهای شبکه نانوذرات KTP تولید شده با استفاده از الگوی پراش پرتو ایکس به دست آمد. طيف تبديل فوريه فروسرخ (FTIR) نمونهها با قرص KBr ثبت شد. این طیف در گسترهی KBr - ۴۰۰ ۴۰۰۰ و با استفاده از 8400S-Shimadzu به دست آمد. ساختار نانوذرات به دست آمده با استفاده از این آنالیز تعیین شد. از آنجا که اندازه گیری طیف عبوری نوری UV-Vis روشی مهم و مفید برای بررسی خواص نوری نانوذرات از قبیل میزان گذردهی نوری، کیفیت نوری (تعیین حضور یون خارجی و یا نقص بلوری در ساختار)، طول موج لبه جذب و گاف انرژی، طیف گذردهی نوری محلول نمونهها در اتانول با استفاده از طيفسنج مرئى مدل UV-1601Shimadzu ثبت شد. ريخت-شناسی نانوساختارهای به دست آمده با استفاده از میکروسکوپ الكتروني روبشي مدل HIIACHIS4160 مشاهده و ثبت شد و نخست نمونهها روی یک زیرلایهی مسی توزیع شدند و سپس با یک لایه از طلا پوشش داده شدند تا برای بررسی FE-SEM رسانا شوند.

بحث و بررسی پراش پرتو ایکس

الگوهای پراش پرتو ایکس برای نمونههای همنهشت شده با هر دو روش در شکل ۱ آورده شدهاند.

میانگین اندازهی نمونه پودرهای تولید شده با اندازهگیری پهن-شدگی قلههای XRD با معادلهی شرر (معادلهی ۱) محاسبه شد.

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

در این معادله D اندازهی ذرات، Λ طول موج پرتو (Λ ۵۴Å) = Λ ، در این معادله D مقدار ثابت (η ۹۴)، β مقدار پهنشدگی قله و θ زاویهی براگ است. اندازه ذرات KTP به دست آمده با هر دو روش در جدول ۱ آورده شدهاند. طیف XRD نمونهها با داده-های کارت ۸۰۸۰-۳۵ همخوانی داشته و تشکیل نانوذرات KTP با ساختار راست لوزی و ثابتهای شبکهی KTP با ساختار راست لوزی و ثابتهای شبکهی خیانکه در شکل ۱ دیده میشود، میزان پهن شدگی قلههای چنانکه در شکل ۱ دیده میشود، میزان پهن شدگی قلههای بررگتر چنانکه در نانوذرات مرشتی در نانوذرات میدهای ۲۰۸۱ با ساختار راست لوزی و ثابتهای شدگی قلههای بوده و در نتیجه اندازهی ذرات کوچکتر است. با توجه به طیف-سرشتی در نانوذرات همنههت شده به روش گرمابی بزرگتر با بوده و در نتیجه اندازهی ذرات کوچکتر است. با توجه به طیف-های XRD به دست آمده، نمونهی (۲) H بیشترین میزان بلورینگی را نوان می در خانه میزهی دار با

(۱) H، قلههای موجود در ۲۳ و ۳۰ درجهی وابسته به باقیماندهی مواد آلی هستند که پس از کلسینه شدن به طور کامل حذف نشدهاند. طیفهای UV-Vis و FT-IR نیز حضور ناخالصی را در این ساختار تایید می کنند.

طيف تبديل فوريه فروسرخ (FTIR)

شکل ۲ طیف FT-IR نمونههای همنهشت شده را نشان می-دهد. پیوندهای سرشتی ساختار KTP در محدودهی طول موج 1 دمه. پیوند قرار گرفته در 1 ۲۰۰۶ سر ۲۰۰۰ آشکار میشود. شش پیوند قرار گرفته در 1 ۲۰۲۶ و ۲۹۲۹، ۹۹۵، ۲۰۲۷، ۲۰۵۰، ۲۰۱۰ نشان دهنده 1 نسان کششی نامتقارن v_{3} (v_{3} نوسان با تبهگنی سه گانه است) در واحد PO4 است [۶۴]. سه پیوند در ۲۸۵، ۲۰۱۲ و است) در واحد ۸۲۰ است [۶۴]. سه پیوند در ۲۸۵، ۲۰۱۲ و در ساختار 1 ۳۰۰ سر ۲۰ در ساختار 1 -۶۶۰ cm⁻¹ داده میشود. قلههای باقیمانده در ناحیهی بین 1 ۳۵۰ (v_{3} به مدهای نوسانی PO_{4} (v_{2} و v_{3}) نسبت داده میشوند (۱۲].



شکل۱ الگوی پراش پرتو ایکس نمونههای سنتز شده به هر دو روش.

جدول ۱ اندازهی ذره، طول موج لبه جذب، گاف انرژی و درصد گذردهی نوری برای نمونههای همنهشت شده به هردو روش.

درصد عبوردهی نوری	گاف انرژی (eV)	طول موج لبه جذب (nm)	اندازه ذره بدست آمده با استفاده از معادله شرر (nm)	نمونه
٨۵	۵,۹۲	۲۰۷٫۷۵	34,80	C(1)
۹۸–۵۰	۶,۴۰	198,88	17,04	H(1)
۹۸–۸۳	$\mathcal{F}_{I}\Delta$ •	<u>۱</u> ۹۰/۲۹	٩٫۶	H(7)



شکل ۲ طیفهای تبدیل فوریه فروسرخ برای نمونههای همنهشت شده به هر دو روش.

مطابق شکل ۲، طیفهای FT-IR نانوذرات همنهشت شده با هردوروش، شکل گیری ساختار KTP پس از کلسینه شدن در دمای $^{\circ}$ ۲۰۰ به مدت ۲h را تایید می کند. پیوندهای سرشتی ساختار KTP به مدت ۲h را تایید می کند. پیوندهای سرشتی شده در طیف شدهاند. در نمونههای (۱)H و (۲)H حضور ناخالصی در طیف شده مشاهده شدند. قلههای مشاهده شده در ¹⁻ ۲۰۴ ۲۰۴ ثبت شده مشاهده شدند. قلههای مشاهده شده در ¹⁻ ۲۰۴ ۲۰۴ و ۲۶۳۹ و ۳۶۴۶ نشان دهندهی مدهای خمشی ۲۰۴ C و -COO- در ساختار (۱)H و قلهی مشاهده شده در و ۲۹۵۷ د ساختار (۱)H و قلهی مشاهده شده در ا و ۲۳۹۷ د شان دهندهی مدهای خمشی ۲۰ در (۲) هستند. طیف FTIR وابسته به (۱)H ضعیف شدن نوسانهای کششی v_0 واحد PO_4 را نشان میدهد که می تواند به نواقص بلوری در ساختار KTP نسبت داده شود.

طيف عبوردهي نوري UV-Vis

شکل ۳ طیف UV-Vis نمونههای KTP به دست آمده با هر دو روش را نشان میدهد. گاف انرژی نانوذرات بهدست آمده با استفاده از معادلهی زیر محاسبه شد.

 $E_{g} = h_{c}/\lambda_{onset} = 1241/\lambda_{onset}(nm)$ (۲) λ_{onset} از برون یابی لبهی جذب بر روی محور طول موج محاسبه می شود. مقدار گذردهی نوری، طول موج لبه جذب و گاف انرژی برای نمونههای هنهشت شده در جدول ۱ آورده شده است. چنانکه در جدول ۱ مشاهده می شود تعیین گاف انرژی نانوذرات همنهشت شده در توافق با تغییر اندازهی ذرات حاصل

از آنالیز XRD است. لبهی جذب در بلورهای تودهای XRT در ۳۸۰ nm است، ولی در نانوذرات به دست آمده در گسترهی ۳۵۰ nm است، ولی در نانوذرات به دست آمده در گسترهی این بلورها در حد نانو همخوانی دارد. بنابر شکل۳ طیف عبوردهی نوری نانوذرات همنهشت شده به روش هم رسوبی ((۱)) دارای لبهی جذب تیزتری است که این نشان دهنده ساختار کاملتر این نانوذرات است، ولی لبهی جذب وابسته به نمونههای (۱)H و (۲)H به ترتیب در ۲۷۳nm و ۲۸۷۳ قله-نمونههای (۱)H و (۲)H به ترتیب در ۲۷۳nm و ۲۸۷۳ قله-اهایی را نشان میدهند که نشان دهنده حضور ناخالصی و نقص بلوری در این ذرات است که این نتیجه به روش آنالیز FT-IR نیز تایید شد، ولی میزان گذردهی نوری در نمونههای نیز تایید شده به روش گرمابی برای طول موجهای بزرگتر بیشتر از نمونه (۱) C

تصاوير ميكروسكوپ الكتروني روبشي (FE-SEM)

شکل ۴ تصاویر FE-SEM نمونههای سنتز شده به هردو روش را نشان میدهد. این تصاویر تشکیل نانوذرات دمبلی شکل، مکعبی و کروی را با میانگین اندازههای ۹۰۰، ۱۰۰، mm ۶۰ و ۴۰ nm ۴۰ nm میدهد. چنانکه نمودار توزیع مشاهده میشود. نمونهی (۲)H توزیع اندازهی یکنواختتری را نشان میدهد.





شکل ۴ تصاویر FE-SEM همراه با نمودارهای توزیع اندازهی ذرات همنهشت شده به روشهای الف) هم رسوبی، ب) و پ) گرمابی.

[7] Kanno Y., "Synthesis and sintering of *KTiOPO*₄ via mechanochemical mixing route", Journal of Alloys and Compounds, 210(1994) 45-50.

[8] Arul Dhas N., Patil K.C., "Synthesis of AIPO₄, LaPO₄ and KTiOPO₄ by flash combustion", Journal of Alloys and Compounds, 202(1993), 137-141.

[9] Kanti Biswas S., Pathak A., Pramanik P., "Synthesis of Nanocrystalline KTiOPO₄ Powder by Method", Journal of the American Ceramic Society 90 (2007) 1071-1076.

[10] Alaei M., Rashidi A. M., Bakhtiari I., "Preparation of High Surface Area ZrO₂ Nanoparticles", Iranian Journal of Chemistry and Chemical Engineering ,No. 2,33(2014), 47-53

[11] Harish K., Manisha and Poonam S., "Synthesis and Characterization of MnO₂ Nanoparticles using Co-precipitation Technique", International Journal of Chemistry and Chemical Engineering, No. 3, 3 (2013) 155-160.

[12] Benyang W., Qifeng W., Shiliang Q., "Synthesis and Characterization of Uniform and Crystalline Magnetite Nanoparticles via Oxidationprecipitation and Modified co-precipitation Methods", International Journal of Electrochemical Science, 8 (2013) 3786 – 3793

[13] Kavitha M., Gopinathan C., Pandi P., "Synthesis and Characterization of TiO₂ Nanopowders in Hydrothermal and Sol-Gel Method", International Journal of Advancements in Research & Technology, 2 (2013) 102-108

[14] Chen K., Lin J., Wang W., Zhang Y., Wang X., Su H.," *Effectsof surfactants on microstructure and photocatalytic activity of TiO₂ nanoparticles prepared by the hydrothermal method*", Materials Science in Semiconductor Processing, 15 (2012) 20–26.

[15] Aneesh P.M., Vanaja K.V., Jayaraj M.K., "Synthesis of ZnO nanoparticles by

Hydrothermal method", Nanophotonic Materials IV, 6639 (2007) 66390J1-9·

[16] Jacco J.C., *'The Infrared Spectra of* $KTiOPO_4$ and A $K_2O-P_2O_5-TiO_2$ Glass'', Materials Research Bulletin, 21 (1986),1189–94.

[17] Kannan C.V, "Investigations on the growth of *KTiOPO*₄, *RbTiOPO*₄ and *LiB*₃*O*₅ single crystals and their electrical and optical characterization", Ph.D. Thesis. Crystal Growth Center, Anna University, Madras, India (2002).

برداشت

نانوذرات KTP به دو روش گرمابی و هم رسوبی همنهشت شدند. آنالیزهای UV-Vis, FT-IR, XRD و FE-SEM برای ارزیابی نانوذرات همنهشت شده مورد استفاده قرار گرفت. نتایج حاصل نشان داد نانوذرات همنهشت شده به روش گرمابی دارای ابعاد کوچکتر و توزیع یکنواخت تری هستند. این نانوذرات میزان عبوردهی نوری بالاتری نسبت به نانوذرات همنهشت شده به روش هم رسوبی داشتند. ولی بررسیهای FT-IR و شده به روش هم رسوبی داشتند. ولی بررسیهای FT-IR و تایید کرد. همچنین بررسیهای انجام شده معلوم شد که نانوذرات همنهشت به روش گرمابی با استفاده از تترابوتیل اور تو تیتانات دارای خواص ساختاری و کیفی بهتری هستند.

مراجع

[1] Malekfar R., Ahmadi G., Cheraghi A., Rohollahnejad J., Sahraiyan F., Khanzadeh M., "Micro-Raman scattering of KTP (KTiOPO₄) nanocrystallites synthesized by modified sol-gel Pechini method", Acta Physica Polonica A, 51(2009), 308-312.

[2] Gharibshahian E., Jafar Tafreshi M., fazli M., "Growth of KTiOPO₄ cryctalls by flux technique and their characterization", Indian Journal of Pure and Applied Physics ,47(2009),356-361.

[3] Blessi S., Maria Lumina Sonia M., Vijayalakshmi S., Pauline S., "*Preparation and characterization of SnO₂ nanoparticles by hydrothermal method*", International Journal of ChemTech Research, No.3, 16(2014), 2153-2155

[4] Xuan L.L., Chauvat D., Slablab A., Roch J. R., " *KTiOPO*₄ Single Nanocrystal for Second-Harmonic Generation Microscopy", "Nanocrystals", Yoshitake Masuda (Ed.), (2010), ISBN: 978-953-307-126-8

[5] Abrabri M., Larbot A., Persin M., Sarrazin J., Rafiq M., Cot L., "Potassium titanyl phosphate membranes : Surface properties and application to ionic solution filtration", Journal of membrane science, 39 (1975) 275-283

[6] Christophe J. B., Mark A. H., George W.S., "Sol-Gel synthesis of Potassium Titanyl Phosphate: Solution Chemistry and Gelation ", Journal of Sol-Gel Science and Technology, 9(1997) 183-199.