



سال سی و یکم، شمارهٔ چهارم، زمستان ۱۴۰۲، از صفحهٔ ۷۷۷ تا ۷۸۴

بررسي تغييرات نوار انرژي الكترونهاي مغزي براي شناسايي عيوب شبكه نانوالكتروسراميك BaTiO₃ آلاییده شده با غلظتهای مختلف عنصر Nb

مهدى قاسمىفرد

آزمایشگاه فناوری نانو، مجتمع آموزش عالی اسفراین، اسفراین، خراسان شمالی، ایران (دریافت مقاله: ۱۴۰۲/۱/۲۲، نسخه نهایی: ۱۴۰۲/۱۸)

چکیده: در این پژوهش، عیوب شبکه بلوری نانوالکتروسرامیک BaTiO₃ آلاییده شده، با مقادیر متفاوتی از عنصر پنج ظرفیتی Nb با طیفسنج پوزیترونی بررسی گردید. کاهش طیف پسزمینه ناشی از یک سامانه تشخیص همزمانی در طیفسنجی پهن شدگی داپلری امکان بررسی سهم الکترونهای مغزی با تکانه بالا را در فرایند نابودی پوزیترون در ساختار (x=0, 0.03, 0.05, BT_(1-x)O:Nb_x) (0.07 را فراهم میآورد. نتایج نشان میدهد که نخست با افزایش ورود ناخالصی تا ۰٬۰۵ درصد مولی، بدلیل جانشینی Nb با Ti از شدت نقص ها به ویژه نقص حجم باز کاسته شده و با افزایش بیشتر غلظت ناخالصی بر مقدار نقص تهیجا افزوده می شود.

واژههای کلیدی: باریم تیتانات؛ طیف سنج پهنشدگی داپلری؛ پوزیترون.

مقدمه

امروزه مشخص شده است که کنترل و شناسایی عیوب ساختاری نقش مهمی در تعیین ویژگی الکتریکی مواد نیمرسانا دارند و تلاش قابل توجهی برای بررسی و کنترل ارتباط میزان و نوع عیوب با ویژگیهای الکتریکی آنها صورت گرفته است. به طور کلی، سه روش طیفسنجی پوزیترون برای بررسی اندازه، مقدار و نوع عيوب شبكه وجود دارد كه عبارتند از طيف سنجى طول عمر پوزيترون (PALS) [1]، تابش همبستگى زاویهای دوبعدی (2D-ACAR) [۲] و طیفسنجی همزمانی پهن شدگی داپلری (CDBS) [۳] (شکل۱). طیفسنج طول عمر پوزیترون به دلیل افزایش احتمال رخداد فرایند در محل نقص تهیجای ناشی از ورود ناخالصی قادر به اندازه گیری اندازه عیب تهی جاست، اما هیچ اطلاعات مستقیمی در مورد تغییرات شیمیایی بوجود آمده در ماده ارائه نمیدهد. طیفسنج -2D ACAR با تحليل تغييرات توزيع تكانه الكترونهاى نوار رسانش و نوار ظرفیت در محل نقص، عیوب را شناسایی می-کند. از مشکلات رایج این طیفسنج سردر گمی در تفسیر نتایج

آن است که نیازمند محاسبات دقیق توابع موج پوزیترون و ارتباط آن با ساختار نواری الکترون است. از روشهای موثر برای بررسی تغییرات نوار انرژی الکترونهای مغزی ناشی از ورود ناخالصی تا غلظت ^۳ ۲۰۰۰، طیفسنج CDBS است که مهمترین مشخصه آن تشخیص مقدار و نوع نقص شبکهای به ویژه عیب حجم باز در اندازه بسیار کوچک است. در اصل، روش پهن شدگی داپلری تابش نابودی یک روش حساس برای مشخص کردن عيوب بسيار ريز با غلظت بسيار کم بوده و اساس کار آن شناسایی تغییرات جزئی در توزیع تکانه الکترونهای مغزی در محل عیب بلوری است [۴]. از دیگر مزیتهای روش CDBS نسبت به 2D-ACAR که بیشتر به الكترونهاى با تكانه پايين (الكترونهاى ظرفيت) حساس است، امكان بررسى الكترونهاى با تكانه بالا (الكترونهاى مغزى) است. از مشخصههای مهم الکترونهای مغزی اتمهای نزدیک به محل نقص، بدون تغيير ماندن توزيع اندازه حركت خطى آنها بدلیل انرژی بستگی بالاست. یک اتم ناخالصی که دارای توزيع تكانه الكتروني متفاوت با اتمهاى ميزبان است، مي تواند

*نويسنده مسئول، تلفن: ۱۹۱۲۸۰۹۲۴۶۰، نمابر: ۵۵۸۳۷۲۶۶۵۳۹، پست الکترونيکي: mahdi.ghasemifard@gmail.com

به عنوان عاملی برای شناسایی اتمهای خارجی در محل عیب تهیجای استفاده شود. به بیان دیگر، در این روش از تحلیل شکل خط نابودی پوزیترون که مستقیم با توزیع تکانه جفت الکترون-پوزیترون ارتباط دارد، برای مشخصهیابی شیمی عناصر ناخالصی استفاده میشود. مولفه طولی تکانه خطی الکترونهای مغزی که در فرایند نابودی شرکت کردهاند را میتوان از مقدار جابه جایی داپلری انرژی فوتونهای گسیل شده، اندازه گیری کرد [۵]. جابه جایی داپلری انرژی این فوتونهای گسیل شده در چارچوب آزمایشگاهی به اندازه $2/zp \pm 2k/2$ در این رابطه، E_B و متفاوت از چاچوب مرکز جرم است [۶]. در این رابطه، E_B پوزیترون در راستای تابش فوتون است. از آنجا که بیشتر پوزیترون در راستای تابش فوتون است. از آنجا که بیشتر رویدادهای نابودی پس از تعادل گرمایی پوزیترون با ماده رخ میدهند، میتوان از سهم آن در مقدار p_z در مقایسه با تکانه بالای الکترونهای مغزی، چشمپوشی کرد.

در این پژوهش از یک سامانه همزمانی پهنشدگی دوپلری (شامل از دو آشکارساز)، برای رصد فرایند نابودی فوتونها در نانوالکتروسرامیک BTO:Nb استفاده شد. با این سامانه همزمانی میتوان آثار مخرب تابشهای پسزمینه را تا حد بسیاری کاهش داد. با این پژوهش، مقدار و نوع عیوب تشکیل شده در ساختار بلوری باریم تیتانات ناشی از ورود ناخالصی عنصر پنج ظرفیتی شناسایی شد.

روش تجربی

نانوالکتروسرامیک BT_(1-x)O:Nb_x با روش احتراقی و با استفاده از مواد آلی فلزی و نمکهای فلزی نیترات باریم، نابیوم آمونیوم اگزالات و ایزوپروپکساید تیتانیوم به عنوان مواد شروع کننده سنتز شد. به منظور تهیه محلول هر یک از مواد اولیه برای جدا كردن كاتيون هاى مورد نظر نخست محلول باريم، تيتانيم و نایوبیم به محلول اسید سیتریک و اسید نیتریک طی همزدن ، دائم و در دمای $^{\circ}C$ ۹۵ با توجه به نسبت x (۰٬۰ $^{\circ}$ ۰٬۰، $^{\circ}$ ۰٬۰، دائم و در دمای $^{\circ}$ ρH اضافه شد. سپس با استفاده از هیدروکسید آمونیم، محلول به عدد ۷ افزایش داده شد. با گرمادهی پیوسته سل تبدیل به ژل شده و سرانجام طی فرایند احتراق خود به خودی نانو يودر سياه و سفيد BTO:Nb بدست مى آمد. براى تكميل $^{
m o}{
m C}$ فرايند سوختن و تشكيل ساختار بلورى، نانو پودر در دماى ۸۰۰ به مدت ۲ ساعت تکلیس شد. به کمک پراش پرتوی ایکس و طیف سنجی همزمانی یهن شدگی دویلری به ترتیب ساختار فاز و تغییرات نوار انرژی الکترون های مغزی ناشی از ورود ناخالصی و ایجاد عیوبی چون حجم باز بررسی گردید. در CDBS، از چشمه پوزیترونزای Na²² و سامانه همزمانی برای حذف گامای ناخواسته استفاده شد. در این سامانه همزمانی، دو آشکارساز ژرمانیوم با خلوص بالا HPGe ساخت شرکت اورتک وجود داشت. چیدمان آزمایشگاهی CDBS موجود در دانشکده فیزیک دانشگاه استرالیای غربی (UWA) در شکل ۲ نشان داده شده است.



شکل۱ (الف) سرنوشت نهایی پوزیترونهای وارد شده به ماده و (ب) چگونگی استفاده از گامای نابودی در هر یک از طیفسنجهای نابودی.



شکل۲ (الف) مدار الکترونیکی مورد استفاده در CDBS، (ب) چیدمان آشکارسازهای HPGe و چگونگی قرار گیری نمونه بین آنها و (پ) چیدمان قطعههای الکترونیکی مورد استفاده در CDBS در دانشگاه UWA.

بحث و بررسی XRD

الگوهای پراش پرتوی ایکس نانوپودرهای $BT_{(1-x)}O:Nb_x$ در شکل ۳ نشان داده شده است. با تحلیل این الگوها، وجود فاز چار گوشی شناسایی شد البته گفتنی است که مقدار بسیار کمی از فاز ناخواسته نیز آشکار گردید که شاید مربوط به تکمیل نشدن فرایند تکلیس باشد. با توجه به طیف XRD، تمونه BaTiO₃ بدون ناخالصی دارای ساختار چارگوشی با ثابتهای شبکه BaTiO nm دارای ساختار چارگوشی با ثابتهای شبکه a = 0.4009 nm دارای دارد. ورود ناخالصی Nb

با غلظتهای بسیار کم (x برابر با ۰٬۰۵، ۰٬۰۵ و ۰٬۰۷) تقریباً هیچ تغییری در ساختار باریم تیتانات ایجاد نکرد، فقط فاز اکسیدی نایوبیم شناسایی شد که به احتمال بسیار مربوط به کامل نشدن فرایند تکلیس است. چنان که در شکل ۳ دیده میشود، افزایش مقدار ناخالصی باعث ایجاد نوسانهای کمی در ساختار بلوری شده است.

CDBS

براساس قوانين پايستگى، تكانه خطى جفت الكترون-پوزيترون طى فرآيند نابودي پايسته مانده و اين مقدار به فوتونهاي

ناشی از نابودي منتقل میشود [۸]. اغلب همه توزیع تکانه خطی فوتونهاي نابودي به الکترونهاي نابود شده نسبت داده میشود، زیرا پوزیترونها پیش از نابودي به تعادل گرمایی می-رسند و با کاهش سرعت در حد صفر میتوان از تکانه آنها چشم پوشی کرد. از آنجا که توزیع تکانه خطی کمیتی غیر موضعی است، در تحلیل دادهها باید توابع موج همه الکترون-

هایی که با پوزیترون همپوشی دارند را در نظر گرفت. نابودی پوزیترون در محل نقص شبکه بلوری منجر به تغییراتی در تابع توزیع تکانه میشود [۹]. برای مثال، اگر عیب موجود در ساختار از نوع تهیجا باشد، بدلیل کاهش چگالی الکترون در مکان نقص، تابع توزیع تکانه ناشی از نابودی با الکترونهای ظرفیت، باریکتر میشود.



شكل۳ الگوهاى پراش پرتوى ايكس نمونه $BT_{(1-x)}O:Nb_x$ با (الف) x=0.03، (ب) x=0.03، (پ) x=0.04 و (ت) x=0.07

از سوی دیگر، جایگزیده شدن پوزیترون در تهجا، سبب کاهش همپوشی آن با الکترونهای مغزی و در نتیجه کاهش قابل ملاحظه نابودی الکترونهای پر انرژی ترازهای داخلی می شود. در روش تعیین پهن شدگی دوپلری، برخلاف روش تعیین طول عمر که در آن مقادیر طول عمر بدست آمده در آزمایشگاههای مختلف برای مواد مختلف، متفاوت است، تفاوت در ابزارهای آزمایشگاهی باعث تغییر در شکل طیف می گردد و بنابراین اغلب نتایج نسبت به یک نمونه مرجع سنجیده شده و به صورت نسبی ارائه می شوند [۱۰]. مهمترین عامل در تغییر شکل طیف، تفکیک پذیری انرژی آشکارساز است. وضوح انرژی آشکارساز بر میزان پهن شدگی بخش مرکزی طیف اثر دارد و از آنجا که این پهن شدگی علت فیزیکی دارد، مقایسه دو طیف ثبت شده با آشکارسازهای متفاوت، کار بیهودهای به نظر می-رسد. آثار تفکیک پذیری انرژی آشکارساز بر دنباله طیف کم ولى قابل مشاهده است [11]. براى بررسى نقش غلظتهاى مختلف آلاینده Nb در ساختار BaTiO₃، از طیفهای اندازه-گیری شده CDB، منحنیهای نسبت تکانه ایجاد شد. طیف CDBS باریم تیتانات بدون آلایندگی به عنوان طیف مرجع در

نظر گرفته شد تا اثر هر افزودنی به این ساختار در منحنیهای نسبت تکانه آشکارا دیده شود. شکل ۴ منحنی نسبت طیف پهنشدگی همزمان تکانه خطی BaTiO₃ نسبت به نمونههای آلاییده شده را نشان میهد. چنان که دیده میشود، تفاوت منحنیهای نسبت ناشی از فرایند نابودی پوزیترونها با الکترونهای اتم نایوبیم محسوس است.

بزرگترین قله ($m_{oc} = 10^{-3} m_{oc}$) که تقریباً در همه منحنیهای نسبت دیده میشود، مربوط به سهم الکترونهای 2p اکسیژن در فرآیند نابودی است. این قله مشخصه وجود تهیجای یونهای منفی باریم و تیتانیوم که باعث بر هم کنش پوزیترونها با الکترونهای مغزی (به دام افتادن و نابودی) در سطح این نقایص میشود، را تأیید میکند. مشارکت الکترون-های نوار 2p تیتانیوم در فرایند نابودی باعث تغییر کمی در منحنی در حدود $m_{oc} = 10^{-3} m_{oc}$ میشود. کاهش شدید $P_L \approx 24 \times 10^{-3} m_{oc}$ حدود کاهش شدید شیب منحنی در گستره $m_{oc} = 10^{-3} m_{oc}$ شیب منحنی در معرض تهیجای اکسیژن قرار گرفتهاند.



شكل۴ منحنى نسبت طيف CDB نمونههاى BT_(1-x)O:Nb_x.

م قله اصلی در (). یک نمودار S/W تصویری کلی از برهمکنش پوزیترونها با دلیل نابودی (). یک نمودار S/W تکانه کمتری نسبت به الکترونهای وار 40 فلزها (). یک دارند، را نشان میدهد [17]. افزایش پارامتر S نشان 30 مغزی دارند، را نشان میدهد [17]. افزایش پارامتر S نشان 40 معتند. از دهنده افزایشی در به دام افتادن پوزیترونها در تهی جا بوده فلز 31 است، که نتیجه آن نابودی الکترونهای ظرفیت است. براساس تحلیل $^{+1}Nb^{3+}$ الاییده دادهها، تغییرات پارامترهای S و W تقریباً خطی اما با روندهای 40 مخالف هستند [17]. چنان که در شکل ۵ دیده میشود، شیب 41 محود غلظت مخالف هستند [17]. چنان که در شکل ۵ دیده میشود، شیب 41 محود غلظت منحنی برای ساختارهای Nb_{x} منود است. به بیان دیگر، 42 منوع است. به بیان دیگر، 43 منوع این اتمها با تک اتم ناخالصی 10 یکسان و منفی است. به بیان دیگر، 43 منوع این این امر نشان دهنده افزایش تعداد پوزیترونهای نابود کننده 43 مران بار این امر نشان دهنده افزایش تعداد پوزیترونهای نابود کننده 43 مران بار این امر نشان دهنده افزایش تعداد پوزیترونهای نابود کننده 44 مران بار این این امر نشان دهنده افزایش تعداد پوزیترونهای نابود کنده 45 مران بار این این امر نشان دهنده افزایش عداد پوزیترونهای نابود کنده 45 مر بگیرد. برای این این ماز دهنده افزایش عداد پوزیترونهای نابود کنده 46 میزون از های سنتز شده دارای عیوب مشابهی با غلظتهای مختلف 47 م با داده-





شکل۵ تغییرات پارامترهای S و W برای نمونههای خالص و آلاییده شده.

Research Section A: Accelerators", Spectrometers, Detectors and Associated Equipment, 292(2), pp.487-493 (1990).

[3] Biganeh A., Kakuee O., Rafi-Kheiri H., *"Positron Annihilation Spectroscopy of KCl (Zn) crystals"*, Applied Radiation and Isotopes, 166, p.109330 (2020).

[4] Chryssos L., Hugenschmidt C., "Novel Data Analysis Tool for the Evaluation of Coincidence Doppler Broadening Spectra of the Positron-Electron Annihilation Line", arXiv preprint arXiv:2212.01292 (2022).

[5] Thorat A.V., Ghoshal T., Holmes J.D., Nambissan P.M.G., Morris M.A., "A positron annihilation spectroscopic investigation of europium-doped cerium oxide nanoparticles", Nanoscale, 6(1), pp.608-615 (2014).

[6] Ghasemifard M., Ghamari M., "Probing the influence of temperature on defects in oxy-hydroxide ceramics by positron annihilation lifetime and coincidence Doppler broadening spectroscopy", Applied Physics A, 128(3), (2022) pp.1-10.

[7] Yen F.S., Hsiang H.I., Chang Y.H., "Cubic to tetragonal phase transformation of ultrafine BaTiO3 crystallites at room temperature", Japanese journal of applied physics, 34(11R), (1995) p.6149.

[8] Ghasemifard M., Ghamari M., "A modified setup to reduce background spectra in the CDBS positron spectrometer", The European Physical Journal Plus, 136(12), pp.1-11 (2021).

[9] Do Nascimento E., Vanin V.R., Maidana N.L., Helene O., *"June. Coincidence doppler broadening of positron annihilation radiation in Fe*", In Journal of Physics: Conference Series (Vol. 443, No. 1, p. 012024). IOP Publishing (2013).

[10] Djourelov N., He C., Suzuki T., Shantarovich V.P., Ito Y., Kondo K., "*Positron annihilation in polypropylene studied by lifetime and coincidence Doppler-broadening spectroscopy*", Radiation Physics and Chemistry, 68(5), pp.689-695 (2003).

[11] Biganeh A., Kakuee O., Rafi-Kheiri H., "Positron Annihilation Spectroscopy of KCl (Zn) crystals", Applied Radiation and Isotopes, 166, p.109330 (2020).

برداشت

برای بررسی تغییرات نوار انرژی الکترونهای مغزی اتمهای باریم و تیتانیوم در نانوالکتروسرامیک BaTiO₃ خالص و آلاییده شده با غلظتهای مختلف عنصر Nb و شناسایی عیوب بوجود آمده، از طیف سنج یهن شدگی دایلری استفاده شد. نتایج پراش پرتوی ایکس نشان داد که این مقدار ناخالصی بر ساختار شبکه باریم تیتانات اثر ندارد. نتایج منحنیهای نسبت بدست آمده از طیفسنج CDB، به ویژه در گستره تکانه مربوط به الکترونهای 2p اکسیژن، نشان داد که در مقیاس اتمی ورود ناخالصی باعث آشفتگی نظم در ساختار بلوری BTO شده است که با XRD قابل شناسایی نبود. به بیان دیگر، اتمهای ناخالصی نایوبیم با بار الکتریکی بیشتر و شعاع کوچکتر جایگزین اتم تیتانیوم در شبکه باریم تیتانات شده است. از سویی، بدلیل تغییر رنگ ایجاد شده (به سمت سبز تیره) در ظاهر نمونههای آلاییده شده، به نظر می رسد که فاصله یهنای گاف انرژی کاهش یافته است. این پژوهش نشان داد که ساختار منحنیهای نسبت CDB بطور موثری به شناسایی محل قرارگیری اتمهای ناخالصی با غلظت بسیار کم در شبکه منجر می شود که این نتایج را نمی توان از تحلیل دادههای یراش يرتوى ايكس بدست آورد.

قدردانی

جا دارد در اینجا از کمکهای آقایان پروفسور جیمز ویلیامز و پروفسور سرگی سامارین در دانشگاه استرالیای غربی قدردانی میشود. همچنین به طور ویژه سپاسگزار مجموعه دانشکده فیزیک دانشگاه UWA هستند که در واقع بدون همکاری آنان انجام این پژوهش ممکن نبود.

مراجع

[1] Nuruddin M., Chowdhury R.A., Lopez-Perez N., Montes F.J., Youngblood J.P., Howarter J.A., "Influence of free volume determined by positron annihilation lifetime spectroscopy (PALS) on gas permeability of cellulose nanocrystal films", ACS applied materials & interfaces, 12(21), pp.24380-24389 (2020).

[2] Smedskjaer L.C., Legnini D.G., "A study on symmetrization of 2D ACAR positron annihilation data. Nuclear Instruments and Methods in Physics

[13] Kobayashi Y., Sato K., Yamawaki M., Michishio K., Oka T., Washio M., "Positrons and positronium in macromolecules: Consequences of different charge states", Radiation Physics and Chemistry, 202, p.110590 (2023). [12] Nagai Y., Takadate K., Tang Z., Ohkubo H., Sunaga H., Takizawa H., Hasegawa M., "Positron annihilation study of vacancy-solute complex evolution in Fe-based alloys", Physical Review B, 67(22), p.224202 (2003).