سنتز آسان نانوساختارهای سرب(II) اکسید بر پایه انتقال خودبخودی محلول – محلول

گاز NH₃

محمدرضا منصورنیا^{*،۱}، عظیمه حاجی ابراهیمی^۱، الهام مرادی نیا^۱ ^۱کاشان- دانشگاه کاشان- دانشکده شیمی- گروه شیمی معدنی

تاریخ دریافت: ۹۴/۱۱/۰۳ تاریخ تصحیح:۹۵/۰۱/۲۱ تاریخ پذیرش: ۹۵/۰۲/۰۱

چکیدہ

در این پژوهش، نانوساختارهای سرب(II) اکسید با استفاده از پیش مادههای سرب(II) استات سه آبه و اوره در شرایط قلیایی ناشی از اتمسفر آمونیاکی و در دو دمای محیط و ۲۰^oC تهیه شدند. همچنین تأثیر اوره بر روی ساختار، اندازه و شکل نانوساختارهای حاصل مورد بررسی قرار گرفت. ضمناً در این تحقیق به منظور شناسایی کلیهی نانوساختارهای سنتزی از فنون پراش اشعهی X و طیف سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه (FT-IR)، و برای بررسی اندازه و ریخت شناسی آنها از تصاویر میکروسکوپ الکترونی روشی (SEM) استفاده شد.

واژ گان كليدى: نانوساختار، سرب(II) اكسيد، اوره

ا-مقدمه

اکسید سرب به شکلهای مختلفی از جمله Pb2O3 ،PbO4 و Pb3O4 متبلور می شود. با حرارت دادن PbO2 تا دمای ۶۰۵°C می توان اکسیدهای مختلف سرب را به دست آورد (معادلهی ۱–۱) [۱].

 $PbO_{2} \xrightarrow{293 \ ^{\circ}C} Pb_{12}O_{19} \xrightarrow{351 \ ^{\circ}C} Pb_{12}O_{17} \xrightarrow{375 \ ^{\circ}C} Pb_{3}O_{4} \xrightarrow{605 \ ^{\circ}C} PbO \longrightarrow PbO$

PbO یک نیمههادی گروه II-IV با باندگپ وسیع میباشد. این ماده به دو شکل اصلی α و β یافت میشود که فاز α در دمای PbO دمای $^{\circ}$ و فاز β قابل تبدیل است. فاز α در فشارهای کمتر از $^{\circ}$ و فاز β در فشارهای بالای $^{\circ}$ و این $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ در فشارهای بالای $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ در فشارهای بالای $^{\circ}$ در فشارهای بالای $^{\circ}$ در فران $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ در فشارهای بالای $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ در فشارهای بالای $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ در فاز $^{\circ}$ در فاز $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ در فاز $^{\circ}$ و مان $^{\circ}$ و ما

لیتارژ یا α-PbO به رنگ قرمز و پایدار در دمای پایین و با ساختار تتراگونال متبلور می شود. این ترکیب دارای گاف انرژی حدود ۱/۸۲eV در دمای محیط و ۱/۹۵eV در دمای ۳۰۰K می باشد که ساختار کریستالی آن در شکل ۱- الف نشان داده شده است [۳].

^{* .}نویسنده مسئوول: استادیار دانشگاه کاشان

Mansournia@kashanu.ac.ir

ماسیکوت یا β-PbO زرد رنگ، پایدار در دمای بالا با ساختار ارتورومبیک میباشد (شکل ۱- ب). به دلیل دو برابر بودن سلول واحد β-PbO نسبت به α-PbO، تعداد باندهای انرژی در این ترکیب نیز دو برابر لیتارژ است، در نتیجه باند گپی در حدود ۲/۵۷eV دارد که این مقدار تا ۲/۷eV در دمای ۳۰۰K افزایش مییابد [۲].



شکل ۱- (الف) ساختارهای کریستالی α-PbO [۳] و (ب) β-PbO [۲]

نانو مواد به واسطهی برخی از ویژگیهای خود (نسبت سطح به حجم، اندازه، ریختشناسی و ...)، رفتاری متفاوت در مقایسه با مواد درشتساختار نشان میدهند، که به واسطه آنها کاربردهای فراوانی در حوزههای مختلف از قبیل ذخیرهسازی هیدروژن [۴]، سلولهای خورشیدی [۵–۷]، بیوسنسورها و علوم پزشکی [۸–۱۰] داشتهاند. امروزه نانوساختارهای سرب(II) اکسید مورد توجه فراوانی قرار گرفتهاند [۱۱–۱۴] که به دلیل کاربرد بسیار زیاد آنها در حسگرها [۵۵]، باتریهای لیتیمی [۶۹]، باتریهای اسید- سرب [۱۷] و دارورسانی [۱۸] است. همچنین این ترکیبات در تصویربرداری رزونانس مغناطیسی و لباسهای محافظ اشعهی γ مورد استفاده قرار میگیرند [۱۹] است. همچنین این ترکیبات در تصویربرداری رزونانس مغناطیسی و لباسهای محافظ شعمی ی مثل واکنش پال- نور ^۱ [۲۰] و نیز تخریب و زدایش رنگهای آلی مثل آبی متیل از آب [۲۱] نتایج بسیار خوبی به دنبال داشته است. روشهای گوناگونی برای تهیه نانوساختارهای سرب(II) اکسید به عنوان کاتالیز گر در بسیاری از واکنشهای و دنبال داشته است. روشهای گوناگونی برای تهیه نانوساختارهای سرب(II) اکسید به کار گرفته شده است که از آن جمله می توان به روشهای سونوشیمی [۲۲–۲۲]، میکروامولسیون [۲۵]، هیدروترمال [۲۶–۲۸]، سل– ژل [۲۹]، اکسیداسیون مستقیم [۳۰]

در این پژوهش نانوساختارهای سرب(II) اکسید با استفاده از پیشمادههای سرب(II) استات سه آبه و اوره در شرایط قلیایی خاص و در دو دما با روشی آسان تهیه شدند.

[\] Paal-Knorr reaction

۲-بخش تجربی

۲–۱– مواد شیمیایی و دستگاهها

کلیهی مواد شیمیایی مورد استفاده در این پژوهش با خلوص بالا خریداری و بدون انجام هیچ گونه خالصسازی بیشتری مصرف شدند. به منظور تهیهی نانوساختارهای Pb(CH₃COO)₂.3H₂O استات سهآبه، Pb(CH₃COO)₂.3H₂O اوره (CH₆N₂O) و محلول آمونیاک ۲۵٪، همگی ساخت شرکت Merck مورد استفاده قرار گرفتند.

برای شناسایی و تعیین مورفولوژی نانوساختارهای تهیه شده، از دستگاههای پراش پرتو X مدل X'Pert PRO ساخت شرکت Philips با استفاده از پرتونگاری Cu Ka فیلتر شده با Ni، طیفسنج زیر قرمز با تبدیل فوریه (FT-IR) مدل Magna شرکت S50 Nicolet و روش قرص KBr، و میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) مدل S1460 ساخت شرکت Hitachi ژاپن استفاده گردید.

۲-۲- روش تهیه

در یک روش کلی، بشر حاوی ۲۵ میلیلیتر محلول ۲۰/۰ مولار Pb(CH₃COO)₂.3H₂O (در حضور و یا عدم حضور اوره) به همراه بشر دیگری محتوی آمونیاک غلیظ به مدت ۳۰ دقیقه در درون اتوکلاو سربستهای قرار داده شد. رسوب تشکیل شده به کمک سانتریفیوژ جمعآوری و به منظور خالصسازی چندین بار با آب مقطر و سپس اتانول شستشو داده شد. محصول به دست آمده در دمای ۲۰°C به مدت ۸۱ درون آون خشک شد.

۲-۲-۱ سنتز در دمای محیط

برای انجام واکنش در دمای محیط، بشر محتوی مواد اولیه و نیز بشر حاوی ۲۰ میلیلیتر محلول آمونیاک غلیظ داخل اتوکلاو سربستهی ۲۵۰ میلیلیتری قرار گرفت. در طول مدت زمان انجام واکنش محتویات بشر مواد اولیه به کمک همزن مغناطیسی در حال چرخش بود. در این آزمایشها برای بررسی اثر اوره از غلظتهای ۰/۰۰۲ و ۰/۰۵ مولار آن استفاده گردید. سایر پارامترها شامل غلظتهای نمک استات و محلول آمونیاک ثابت نگه داشته شدند.

۲−۲−۲ سنتز در دمای ۲°۷۰

در این قسمت از تحقیق، بشر محتوی ۲۵ میلیلیتر محلول ۰/۰۱ مولار نمک استات همراه با بشر محتوی ۱۰ میلیلیتر محلول آمونیاک غلیظ درون یک اتوکلاو سربسته ۲۵۰ میلیلیتری قرار داده و سپس اتوکلاو مربوطه به مدت ۳۰ دقیقه در داخل آون C°۲۰ گذاشته شد. به منظور مطالعهی اثر اوره، آزمایش دیگری بر مبنای استفاده از غلظت ۰/۰۵ مولار اوره طراحی و انجام شد. به طور کلی جدول ۱ شرایط مختلف انجام این واکنشها را نشان میدهد. در همهی نمونهها غلظت نمک سرب(II) استات، ۰/۰۱ مولار و واکنشها در مدت زمان ۳۰min انجام گرفته است.

مای واکنش (C°)	غلظت اوره (M)	محصول
R.T	_	P ₁
R.T	•/••٢	P_2
R.T	•/• ۵	P ₃
٧٠°C	-	P_4
۷۰°C	•/• ۵	P ₅
	•/• ۵	P ₅

جدول ۱- شرایط مختلف تهیهی نانوساختارهای PbO

۳-بررسی دادهها

در این قسمت به بحث و بررسی پیرامون نانوساختارهای PbO تهیه شده می پردازیم. برای شناسایی محصولات از تکنیکهای FT-IR ،XRD و SEM استفاده گردید.

طبق روش ذکر شده، در دمای محیط از نمک اوره با غلظتهای ۲۰۰۲ و ۲۰۱۵ مولار استفاده شد. طیف FT-IR محصول P3 در شکل ۲ مشاهده می شود. همان طور که در شکل مشخص است، نوار ارتعاشی ظاهر شده در ¹⁻۴۹۳cm مربوط به پیوند -P9 O است. نوار عریض در ¹⁻۳۲۰۴cm به ارتعاشات کششی مولکول آب نسبت داده می شود. هم چنین پیک جذبی نشان داده شده در ¹⁻۱۴۰۷cm به ارتعاشات کششی C-O گروه استات باقی مانده در محصول برمی گردد [۳۵].



 P_{21} شكل ۲- طيف FT-IR مربوط به محصول

الگوی XRD محصولات به دست آمده در شکل ۳ نشان داده شده است. همان طور که در قسمتهای الف و ب این شکل مشاهده می شود، در غیاب اوره و غلظت پایین آن محصول واکنش (به ترتیب P_1 و P_2) P_1 است که با مرجع دارای شماره مشاهده می شود، در غیاب اوره و غلظت پایین آن محصول واکنش (به ترتیب P_1 و P_2) P_2 است که با مرجع دارای شماره مشاهده می شود، در غیاب اوره و غلظت پایین آن محصول واکنش (به ترتیب P_1 و P_2) P_2 هم خوانی کامل دارد. این فاز دارای ساختار اورتورومبیک ($\alpha=\beta=\gamma=90^\circ$) محصوک ($\alpha=\beta=\gamma=90^\circ$) کارت D

و c=5.8910) است. با افزایش غلظت اوره، 3PbO.H₂O تولید میشود (P₃) که در ساختار تتراگونال (°α=β=γ=90 در تطابق کامل است a=b=8.0160 و a=b=8.0160 در تطابق کامل است (شکل۲-ج). اندازهی تقریبی ذرات برای این سه نمونهی P₁ ، P₂ و P₃ طبق معادلهی دبای- شرر (معادلهی ۲) و با استفاده از شدیدترین پیک، به ترتیب ۳۹، ۵۲ و ۳۷ نانومتر تعیین میشود.

$$D = \frac{0.89\lambda}{\beta\cos\theta}$$
 ۲ معادلهی



. در این معادله، λ طول موج اشعه X β , λ پهنای پیک در نصف ارتفاع (FWHM) آن و θ زاویه پراش می باشد.

شکل ۳- الگوهای XRD نانوساختارهای PbO سنتزی در دمای محیط و غلظتهای مختلف اوره: (الف) بدون اوره (P1)، (ب) ۰/۰۰۲M

 $(P_3) \cdot / \cdot \Delta M (\xi) (P_2)$

² Full width at half maximum

شکل ۴ تصاویر FESEM مربوط به نمونههای P₁ و P₃ را نشان میدهد. همانطور که مشاهده میشود، در غیاب اوره نانوصفحههای PbO به دست میآید که در حضور اوره به میکروهشتوجهیها تبدیل میگردند. احتمالاً تشکیل کمپلکس سرب با اوره به جهتیابی رشد هستههای اولیه کمک کرده و باعث ایجاد چنین ساختارهای ششگوشهای میشود.



شکل ۴- تصاویر FESEM نانوساختارهای سرب(II) اکسید سنتزی در دمای محیط : (الف و ب) P1 در عدم حضور اوره، و (ج و د) P3 در

حضور اوره

سنتز سرب(II) اکسید در دمای C^oC نیز انجام شد که در ادامه به بحث و بررسی نتایج حاصل از آزمایشهای مربوطه میپردازیم. شکل ۵ الگوی XRD نمونههای P4 و P5 را ارائه میدهد، که مطابق با شکل نانوساختارهای سرب(II) اکسید با خلوص نسبتاً بالایی تولید شدهاند. با توجه به تیز بودن پیکها میتوان گفت که هر دو نمونه بلورینگی بالایی دارند. اندازهی تقریبی ذرات با استفاده از معادلهی دبای- شرر برای هر دو محصول P4 و P5، ۵۲۳۳ تخمین زده شد. با مقایسهی پیکهای به دست آمده در شکل ۵ و الگوهای XRD ارائه شده در شکل ۳، مشاهده میشود که با افزایش دما پیکهای مربوط به صفحات (۰۰۱)، (۰۰۰) و (۰۰۰) رشد پیدا کردهاند.





$$Pb^{2+} + 4Urea \rightarrow [Pb(Urea)_4]^{2+}$$
 معادله ۳ معادله

$$NH_3 + H_2O \rightarrow NH_4^+ + OH^-$$
 real-to real-t

$$[Pb(Urea)_4]^{2+} + 40H^- → Pb0 + 3Urea + 2NH_3 + CO_3^{2-} + H_2O$$
 and a solution of the second second

ابتدا یون کمپلکس ⁺²[4(Urea) طی واکنش اوره به عنوان لیگاند با کاتیون سرب(II) تشکیل میشود (معادله ۳) [۳۶]. با انتقال تدریجی و خود به خودی گاز آمونیاک از محلول غلیظ آن به ظرف واکنش و انحلال مجدد آن، آنیون هیدروکسید تولید میگردد و بالاخره، با هیرولیز قلیایی کمپلکس، نانوساختارهای PbO مطابق معادله ۵ به دست میآید.



شکل ۶- تصاویر SEM نانوساختارهای PbO: (الف و ب) عدم حضور اوره (P4) و (ج و د) در حضور اوره (P5)

٤-نتيجه گيري

در این پژوهش نانوساختارهای PbO با استفاده از روشی آسان و ارزان، در دمای محیط و °°۷۰، در حضور اوره و یا بدون حضور آن سنتز شدند. الگوهای XRD سنتز موفق محصولات خالص با بلورینگی خوبی را در شرایط متفاوت نشان داد. با توجه به تصاویر FESEM ریختشناسی محصول وابسته به شرایط سنتز میباشد. در دمای محیط حضور اوره بر روی مورفولوژی محصول تأثیرگذار است. همچنین نانوساختارهای PbO تهیه شده در دمای °۰۷ اندازه و مورفولوژی یکنواختی را نشان میدهند.

٥-تقدير و تشكر

نویسندگان مقاله از حمایتهای مالی معاونت پژوهشی و فناوری دانشگاه کاشان (پژوهانه به شماره ۳۶۳۰۳۰/۸) صمیمانه تشکر مینمایند.

٦-مراجع

[1] L. Li, X. Zhua, D. Yang, L. Gao, J. Liu, R. Vasant Kumar, J. Yang, *Hazardous Materials*, **203**–**204** (2012) 274.

[2] H.J. Terpstra, R.A. de Groot, C. Haas, *Physical Review B*, 52 (1995) 11690.

[3] R.C. Keezer, D.L. Bowman, J.H. Becker, Journal of Applied Physics, 39 (1968) 2062.

[4] P. Ndungu, A. Nechaev, L. Khotseng, N. Onyegebule, W. Davids, R. Mohammed, G. Vaivars, B.

Bladegroen, V. Linkov, International Journal of Hydrogen Energy, 33 (2008) 3102.

[5] I.Y.Y. Bu, T.H. Hu, Solar Energy, 130 (2016) 81.

[6] S.S. Kanmani, K. Ramachandran, Renewable Energy, 43 (2012) 149.

[7] Y. Xu, X. Fang, Z. Zhang, Applied Surface Science, 255 (2009) 8743.

[8] H. Karimi-Maleh, F. Tahernejad-Javazmi, A.A. Ensafi, R. Moradi, S. Mallakpour, H. Beitollahi, *Biosensors and Bioelectronics*, **60** (2014) 1.

[9] H. Karimi-Maleh, P. Biparva, M. Hatami, Biosensors and Bioelectronics, 48 (2013)270.

[۱۰] م. بقایری، ب. ملکی، س. فرهادی، دانشگاه سمنان، مجله شیمی کاربردی، **شماره ۳۸** (۱۳۹۵) ص ۱۰۱.

[11] D.M.S. Paqhaleh, L. Hashemi, V. Amani, A. Morsali, A.A. Aminjanov, *Inorganica Chimica Acta* **407** (2013) 1.

[12] K.N. Wong, P.S. Khiew, D. Isa, W.S. Chiu, Materials Letters, 128 (2014) 97.

[13] H. Sadeghzadeh, A. Morsali, Ultrasonics Sonochemistry, 18 (2011) 80.

[14] H. Sadeghzadeh, A. Morsali, P. Retailleau, Polyhedron, 29 (2010) 925.

[15] K. Konstantinov, S. H. Ng, J. Z. Wang, G. X. Wang, D. Wexler, H. K. Liu, *Power Sources*, **159** (2006) 241.

[16] S. Li, W. Yang, M. Chen, J. Gao, J. J. Kang, Y. Qi, *Materials Chemistry and Physics*, **90** (2005)262.

[17] J. Wang, S. Zhong, K. Konstantinov, J. H. Ahn, H. K. Liu, S. X Dou, *Journal of Metastable and Nanocrystalline Materials*, **15** (2007) 367.

[18] M. A. Shah, Journal of Nanoscience and Nanotechnology, 1 (2006) 3.

[19] P. Sundaramoorthy, V. R. Giri Dev, M. R. Devi, Fibre & Textile Research, 37 (2012) 16.

[20] S.K. Pasha, V.S.V. Satyanarayana, A. Sivakumar, K. Chidambaram, L.J. Kennedy, *Chinese Chemical Letters*, **22** (2011) 891.

[21] V. B. Ashok, R. T. Dipak, K. U. Bhagwat, Chemistry, 9 (2012) 705.

[22] A. Shahrjerdi, S.S. Hosseiny Davarani, E. Najafi, M.M. Amini, *Ultrasonics Sonochemistry*, 22 (2015) 382.

[23] Y. Hanifehpour, A. Morsali, B. Mirtamizdoust, S.W. Joo, *Journal of Molecular Structure*, **1079** (2015) 67.

[24] H. Sadeghzadeh, A. Morsali, V.T. Yilmaz, O. Büyükgüngör, Inorganica Chimica Acta, **363** (2010) 841.

[25] B.S. Zou, V.V. Volkov, Chemistry of Materials, 11 (1999) 3037.

[26] B. Ji, L. Gao, Materials Chemistry and Physics, 100 (2006) 351.

[27] K.C. Chen, C.W. Wang, Y.I. Lee, H.G. Liu, *Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects*, **373** (2011) 124.

[28] J.P. Samberg, A. Kajbafvala, A. Koolivand, Materials Research Bulletin ,51 (2014) 356.

[29] Q. Wang, X. Sun, Sh. Luo, L. Sun, X. Wu, M. Cao, Ch. Hu, *Crystal Growth & Design*, **7** (2007) 2665.

[30] H. Wang, Modern Applied Science, 4 (2010) 116.

[31] A. Aslani, A. Morsali, M. Zeller, Solid State Sciences, 10 (2008) 1591.

[32] L. Li, Y. Hu, X. Zhu, D. Yang, Q. Wang, J. Liu, R.V. Kumar, J. Yang, *Materials Research Bulletin*, **48** (2013) 1700.

[33] M.J. Soltanian Fard, F. Rastaghi, Journal of Molecular Structure, 1063 (2014) 289.

[34] A. Morsali, A. Panjehpour, Inorganica Chimica Acta, 391 (2012) 210.

[35] F. Behnoudnia, H. Dehghani, Inorganic Chemistry, 24 (2012) 32.

[36] M. S. Refat, S. M. Teleb, S. A. Sadeek, Spectrochimica Acta Part A, 60 (2004) 2803.