

# اثر دما بر روی نانوکامپوزیت کربنی در نانوکامپوزیت آلومینا-زیرکونیا

شیما پیله‌وری<sup>۱</sup>، محمدعلی فقیهی ثانی<sup>۲</sup>، علی بیت‌الهی<sup>۳</sup>، محمد مهدی اکبرنژاد<sup>۳</sup>

<sup>۱</sup> دانشکده مهندسی و علم مواد، دانشگاه صنعتی شریف

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

<sup>۳</sup> پژوهشگاه صنعت نفت

Shima\_pilehvari@yahoo.com

**چکیده:** هدف از این تحقیق سنترنانوکامپوزیت ZTA-CNT است. برای این منظور از نانوکامپوزیت ZTA خاوی  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ % ۲، تهیه شده به روش سنتر احتراقی، استفاده گردید. در این رابطه اثر دمای کلسیناسیون و کارمکانیکی بر پودر ZTA مورد بررسی قرار گرفت. در مرحله بعدی جهت تشکیل CNT نانوکامپوزیت کلسینه و کارمکانیکی شده در کوره تیوبی در اتمسفرهای  $\text{CH}_4$ ,  $\text{H}_2$ , تحت عملیات حرارتی تا دو دمای  $900^\circ\text{C}$  و  $1000^\circ\text{C}$  قرار گرفت تا ابتدا آهن فلزی از ساختار آلومینا خارج شده و سپس CNT بر روی آن تشکیل شود. عمل کلسیناسیون و کارمکانیکی به بهبود فازهای مطلوب و یکنواخت برای تشکیل CNT در ZTA در عملیات حرارتی بعدی کمک کرد. بیشترین بازده کربنی در دمای  $1000^\circ\text{C}$  حاصل شد. در مراحل مختلف از آنالیزهای XRD, FTIR, SEM, RAMAN استفاده گردید.

**کلمات کلیدی:** نانوکامپوزیت آلومینا-زیرکونیا، نانولوله کربنی، متان، هیدروژن.

## ۱- مقدمه

علم نانو (Nanoscience) روش تفکر جدیدی است که قابلیت ترویج پیشرفت‌های مهیجی را در علوم پایه مهیا کرده است. این علم در دهه اخیر در نتیجه توسعه ابزارهای جدیدی که شناسایی و دستکاری نانوساختارها را عملی کرده‌اند و همچنین در نتیجه روش‌های جدید تهیه این ساختارها، گسترش یافته است [۱-۲].

نانو فناوری نیز به روش مناسبی که با ساخت و سرهم بندی ساختارهای کارآمدی که حداقل دارای یک بعد نانومتری هستند، اطلاق می‌شود. چنین مواد و سیستم‌هایی می‌توانند به صورت منطقی چنان طراحی شوند که به واسطه اندازه‌شان، دارای خصوصیات و رفتارهای زیستی، شیمیایی و فیزیکی جدید و بهبود یافته شوند [۲].

نانولوله‌های کربنی نیز به عنوان یکی از مشتقهای لوله‌های فولرین‌ها توجه بسیاری از مهندسین و دانشمندان را جلب کرده‌است. خواص منحصر به فرد این مواد، به عنوان فرم جدیدی از مواد کربنی، شامل استحکام، سختی، چسبندگی، پایداری شیمیایی، هدایت حرارتی و جالب‌تر از همه هدایت الکتریکی کاربردهای زیادی در نانوالکتریک، ذخیره سوخت، ساخت مواد کامپوزیتی کم وزن، سلول‌های سوختی، نشردهندهای الکترونیکی، حسگرهای شیمیایی و بیولوژیکی، میکروسکوپ‌ها... به وجود آورده است [۳-۷].

در حال حاضر، سه تکنیک اصلی برای سنتز انواع نانولوله‌های کربنی به کار می‌رود: تخلیه قوس (فیزیکی)، تبخیر لیزری (فیزیکی) و رسوب از فاز بخار (شیمیایی). اما سنتز انبو و کنترل شده با ساختار پیش‌بینی شده این مواد همچنان چالش بزرگی پیش روی محققین است.

در این تحقیق از میان روش‌های فوق، روش رسوب از فاز بخار با توجه به مزایایی همچون سادگی، هزینه پایین تولید، قابلیت ردیف کردن نانولوله‌ها و قابلیت تولید در مقیاس صنعتی انتخاب شده است [۷-۹].



## ۲- مروری بر منابع مطالعاتی

روش‌های سنتز نanolوله‌های کربنی شامل ۱- فرآیند قوس الکتریکی ۲- روش تبخیر لیزری ۳- روش رسوب بخار شیمیایی (CVD) [۱۰]

روش رسوب بخار شیمیایی (CVD) به طورگستردگی در تولید مدارهای مجتمع سیلیکونی برای رشد فیلم‌های نازک عایق، نیمه هادی و فلزی استفاده می‌شود. روش CVD تولید گرمایی رادیکال‌های فعال از یک گاز پیشرو است. این گاز منجر به رسوب عناصر مورد نظر یا فیلم ترکیبی برروی یک زیر لایه می‌شود. بعضی اوقات همین فیلم را می‌توان در دمای خیلی کمتری با تجزیه گاز پیشرو و با استفاده از الکترون‌های پرانرژی رشد داد. در این حالت احتیاج به کاتالیست فلزی انتقالی برای رشد دادن nanolوله‌ها از مواد هیدروکربنی (CO<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>, CH<sub>4</sub>...) و یا CO می‌باشد و اصولاً به مواد تغذیه شونده در فاز بخار نیازی نیست، زیرا مواد تغذیه شونده می‌توانند بر روی سطح کاتالیست تجزیه شوند. راکتورهای آزمایشگاهی از یک لوله کوارتزی ۲ اینچی استفاده می‌کنند تا بتوانند زیر لایه‌های کوچکی را نگهداری کنند. ماده زیر لایه می‌تواند سیلیس، میکا، کوارتز یا آلومینا باشد. همچنین از چند کنترل کننده جریان جرمی فشار استفاده می‌شود.

تحقیقات در زمینه نانوکامپوزیت‌های تقویت شده با nanolوله کربنی از موضوعات مهم تحقیق در دهه اخیر است. سرامیک‌ها دارای پایداری حرارتی و سختی بالایی می‌باشند ولی استحکام شکست نسبتاً پایین دارند. با قراردادن nanolوله‌های کربنی در داخل زمینه سرامیکی انتظار می‌رود که کامپوزیتی با چقرمگی زیاد و همچنین پایداری گرمایی بالایی تولید شود. با این وجود دستیابی به پراکندگی یکسان و مطلوب از nanolوله‌ها در داخل زمینه سرامیکی چالش‌های بیشتری نسبت به انجام همین عمل با زمینه پلیمری را بوجود آورده است. با این وجود در مورد نانوکامپوزیت‌های زمینه فلزی یا سرامیکی تقویت شده با nanolوله کربنی کارهای این آگلومراسیون، تولید نانوکامپوزیت‌های زمینه فلزی یا سرامیکی تقویت شده با nanolوله‌های کربنی را بسیار دشوار کرده است. در این مقاله روش جدیدی برای سنتز نانوکامپوزیت ZTA-CNT ارائه شده است [۱۱].

## ۳- فعالیت‌های تجربی

در این تحقیق براساس تجربیات گذشته [۱۲] ابتدا نانوکامپوزیت ZTA (۰.۸۵ Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> و ۰.۱۵ ZrO<sub>2</sub>) حاوی ۰٪ وزنی اکسید آهن حل شده در ساختار آلومینا از طریق سنتز احتراقی تهیه گردید. مواد اولیه مورد استفاده در فرآیند سنتز احتراقی شامل اوره به عنوان سوخت، نیترات آهن، نیترات زیرکونیا و نیترات آلومینا بود. ابتدا محلولی از نمک‌های نیتراتی در آب مقطر تهیه و بعد از حل کردن اوره در آب مقطر هر دو این محلول‌ها با یکدیگر مخلوط شده و محلول حاصل پس از حرارتدهی روی هیتر به صورت ژل غلیظی درآمده و با رسیدن دمای ژل به ۲۰۰°C واکنش احتراقی انجام شد. به منظور خروج اجزاء گازی و مواد آلی فرار و تشکیل فازهای مطلوب (آلومینا-α و زیرکونیای تراگونال) محصول احتراق تحت عملیات حرارتی تا دمای ۱۱۵۰°C مطابق شکل (۱-۳) قرار گرفت.

از پودر سنتز شده در قبل و بعد از کلسیناسیون آنالیزهای XRD<sup>۱</sup> و FTIR<sup>۲</sup> گرفته شد و توسط میکروسکوپ الکترونی SEM<sup>۳</sup> مورد مشاهده قرار گرفت.

جهت افزایش سطح ویژه پودر سنتز شده و در نتیجه تشکیل بهتر CNT، از آسیاب SPEX به مدت ۱۵ دقیقه استفاده شد. سپس پودر نانوکامپوزیت ZTA کلسینه و آسیاب شده توسط قایقک آلومینایی در کوره تیوبی

<sup>1</sup> X-Ray Diffraction

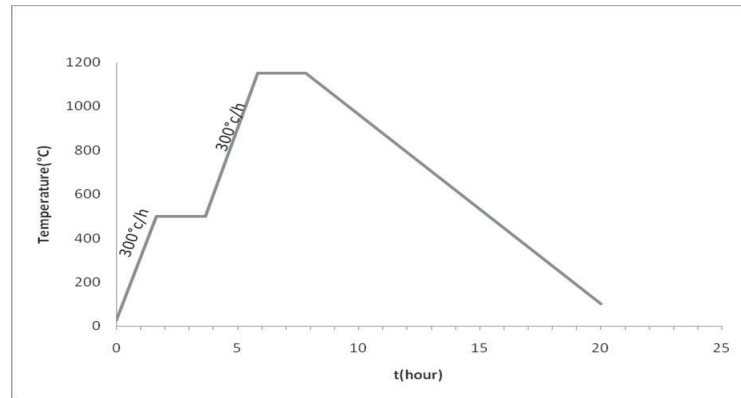
<sup>2</sup> Furier Transformation Infra Red spectroscopy

<sup>3</sup> Scanning electron microscopy

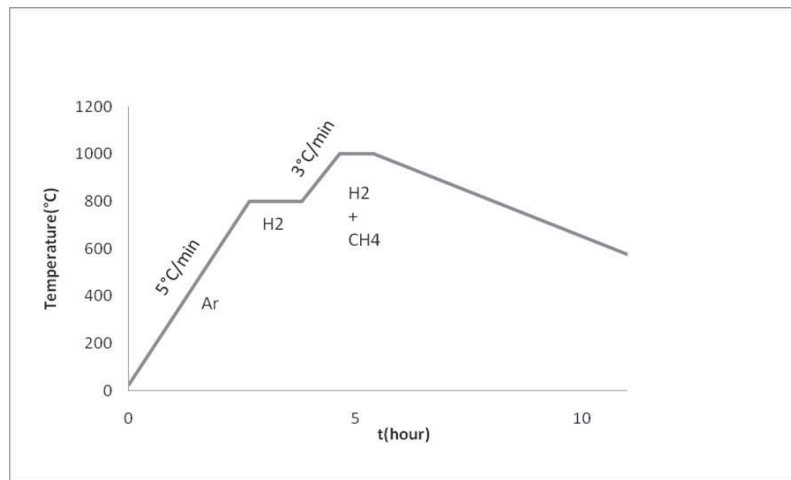




تحت جریان گازهای  $H_2$  و  $CH_4$  مطابق منحنی شکل (۲-۳) در دمای  $900^\circ C$  و  $1000^\circ C$  حرارت داده شد. بعد از خاموش کردن کوره، سرد کردن نمونه‌ها در محیط آرگون صورت گرفت.



شکل ۱- نمودار سیکل حرارتی کلسیناسیون پودر ZTA پس از سنتز احتراقی



شکل ۲- نمودار سیکل حرارتی تشکیل CNT

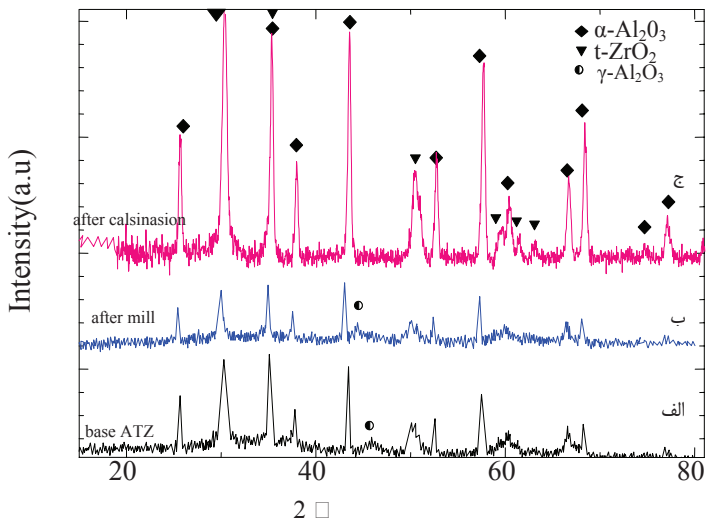
پس از طی مراحل فوق، آزمایش‌های XRD برای تعیین ترکیب فازی، SEM برای بررسی‌های ریزساختاری و طیف‌سنجی رaman به منظور تعیین نسبت ID/IG برای بررسی کیفیت CNT صورت گرفت. همچنین بازده کربنی به صورت درصد افزایش وزن پودر نسبت به وزن اولیه آن محاسبه گردید.

#### ۴- نتایج و بحث

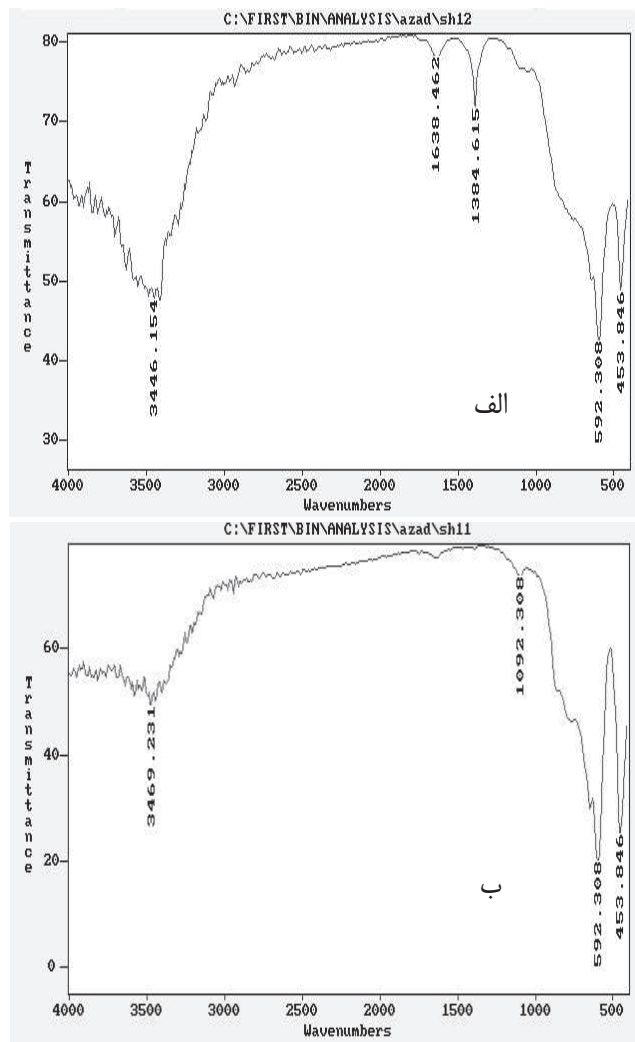
می‌توان بیان کرد که با توجه به دیاگرام تعادلی آلومینا- هماتیت شکل، به علت نزدیکی شعاع اتمی فلز آهن و آلومینیم به یکدیگر و یکسان بودن ساختار هماتیت و آلومینا (کوراندوم)، احتمال ورود آهن به ساختار آلومینا و تشکیل محلول جامد وجود دارد. از طرف دیگر با توجه به بالاتر بودن شعاع بونی آهن ( $156\text{pm}$ ) در مقایسه با شعاع بونی آلومینیوم ( $118\text{pm}$ ) و با بررسی پارامتر شبکه فاز آلومینا با روش کوهن، به صورت تقریبی افزایش ۱-۲ درصدی پارامتر شبکه این فاز مشاهده می‌گردد.

نتایج XRD از نمونه ZTA بعد از سنتز و عمل کلسیناسیون و کار مکانیکی در شکل ۳-۳ مشاهده می‌گردد. همانطور که در الگوی پراش اشعه ایکس در شکل ۳-۳ دیده می‌شود فاز  $\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$ -۷ در نمونه ZTA پایه بعد از کلسیناسیون تا دمای  $1150^\circ C$  به  $\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$  تبدیل می‌شود. بالا رفتن شدت پیک‌ها نیز نشان‌دهنده افزایش بلورینگی فازها می‌باشد. پس از آسیاب پودر ZTA کلسینه شده توسط آسیاب پرانرژی spex بعلت بالا رفتن سطح ویژه پودر سنتز شده و ریز شدن ذرات شدت پیک‌های پراش شده کاهش نشان داد. در این ارتباط

می‌توان چنین استنباط نمود که آسیاب کار داشت کاهش اندازه ذرات، ایجاد عیوب ساختاری گردیده و این امر منجر به کاهش شدت پیک‌های پراش اشعه ایکس گردیده است. آنالیز FTIR از دو نمونه ZTA پایه و پایه کلسینه شده (هر دو پس از آسیاب کلسینه و آسیاب) در شکل ۳-۴ مشاهده می‌گردد.



شکل ۳- الگوی پراش اشعه ایکس از ZTA (الف) نمونه پایه ب) بعد از کارمکانیکی (ج) بعد از کلسیناسیون



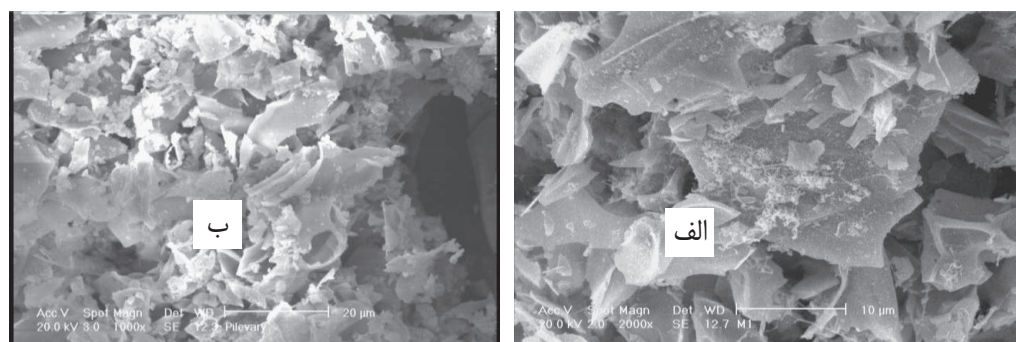
شکل ۴- آنالیز FTIR از نمونه ZTA (الف) پایه ب) کلسینه شده (پس از آسیاب)





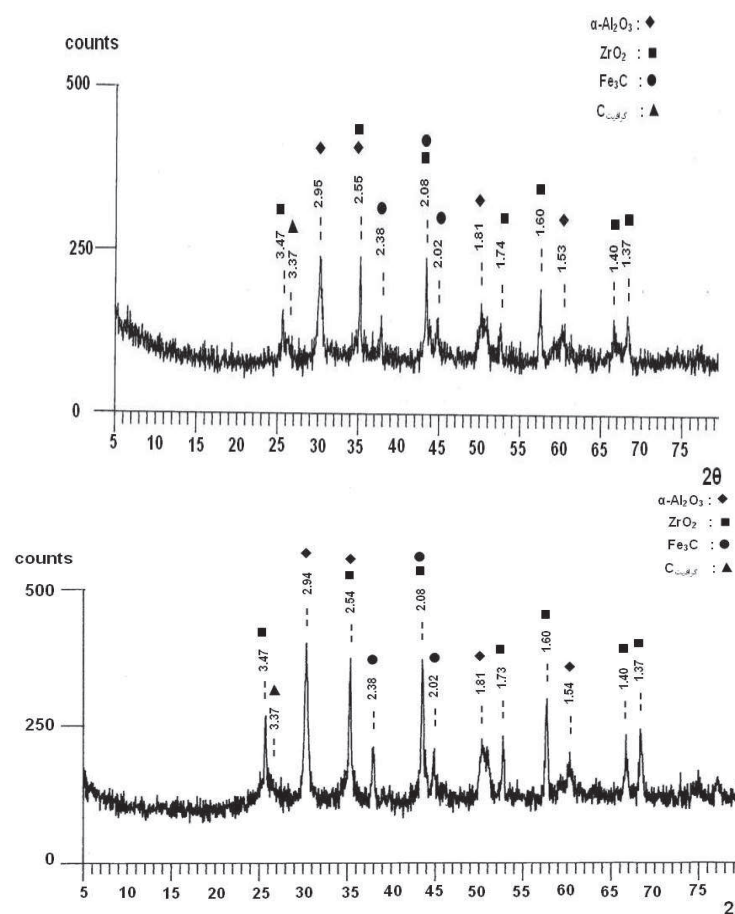
همان طور که در شکل دیده می‌شود، بعد از کلسیناسیون شدت پیک‌های مربوط به اوره (سوخت در سنتز احتراقی جهت تولید پودر پایه) و آب ساختاری (بزرگتر از  $3000\text{ cm}^{-1}$ ) ناپدید شده است. که نشان‌دهنده خروج گازهای آبی است. تشکیل فازهای نهایی  $\alpha$  آلومینا و زیرکونیای تتراتگونال نیز از پیک‌های با عدد موج‌های  $514-523\text{ cm}^{-1}$  قابل استناد است.

تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از نمونه‌های ZTA قبل و بعد از کار مکانیکی در شکل ۵-۳ دیده می‌شود. این تصویر نشان می‌دهد که مورفولوژی آگلومره‌ها کامپوزیت ZTA تشکیل شده در اثر عملیات آسیاب پرانرژی تغییر نموده است. وجود سطوح آگلومره و مسطح پتانسیل رشد نانوتیوب‌های کربنی را نخواهد داشت. با آسیاب کردن سعی بر آن شده است که این سطوح را کوچکتر کرد.



شکل ۵- تصاویر SEM از ZTA (الف) قبل از کار مکانیکی (ب) بعداز کار مکانیکی

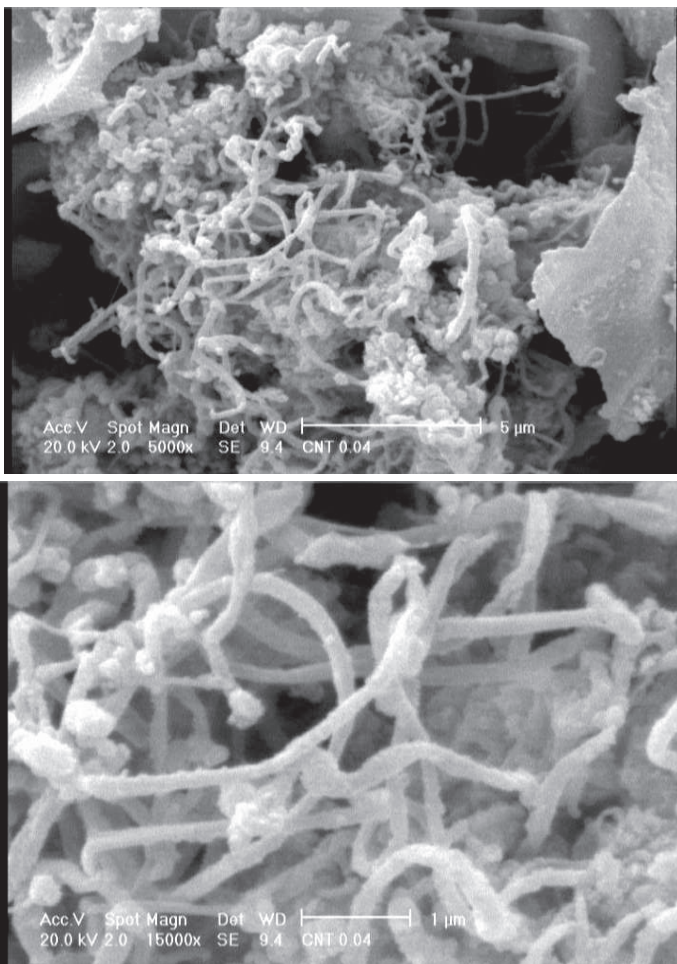
در شکل ۶- ۶ الگوهای پراش اشعه ایکس از پودر ZTA-CNT سنتز شده در دمای  $900^{\circ}\text{C}$  و  $1000^{\circ}\text{C}$  را نشان می‌دهد.



شکل ۶- الگوی پراش اشعه ایکس از پودر کامپوزیت ZTA - CNT سنتز شده در (الف)  $900^{\circ}\text{C}$  (ب)  $1000^{\circ}\text{C}$

مناسب‌تر بودن پیک‌های  $\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$  و زیرکونیای تترات‌گونال در شکل ۶-۳ (ب) حاکی از مناسب‌تر بودن دمای سنتز  $1000^{\circ}\text{C}$  است. حضور پیک‌های مربوط به فاز  $\text{Fe}_3\text{C}$  در الگوی XRD حاکی از نفوذ کربن درون آهن و تشکیل کاربید آهن است. بعد از اشباع آهن، نانولوله کربنی باید رشد کند، ولی درصدی از ذرات کاتالیستی بجای اینکه به رشد CNT کمک کنند، تشکیل کاربید داده‌اند. عوامل زیادی برفعال نبودن ذرات کاتالیستی تأثیرگذار است که پیش‌بینی می‌شود عدم تشکیل زوج پایه-کاتالیست مناسب از اصلی‌ترین آن‌ها باشد.

تصاویر SEM از نانوکامپوزیت ZTA-CNT سنتز شده در  $1000^{\circ}\text{C}$  در شکل ۷-۳ نتایج قابل قبولی از رشد CNT را اثبات می‌کند. در اکثر نقاط نانولوله کربنی مشاهده شده است. نتایج اندازه‌گیری بازده کربنی از نمونه فوق ( $12/06\%$ ) در مقایسه با بازده کربنی نمونه سنتز شده در  $900^{\circ}\text{C}$  ( $6/58\%$ ) دو برابر شده است. از آنجایی که بازده کربنی نشان دهنده میزان کل کربن تجزیه شده و رسوب نموده بر روی پایه-کاتالیست به صورت نانولوله کربنی، کربن آمورف و دیگر ساختارها است، در نتیجه نمی‌توان به طور قطعی گفت که میزان بازده کربنی بالا همواره مطلوب است؛ بلکه بازده‌ای مطلوب است که با تشکیل بالای نانولوله همراه باشد.



شکل ۷- تصاویر SEM از نمونه نانوتیوب کربن بعد از سنتز پودر ZTA-CNT در  $1000^{\circ}\text{C}$   
الف)  $5000\times$  (ب)  $15000\times$

طیف‌سنجی رaman از نمونه ZTA-CNT سنتز شده در  $900^{\circ}\text{C}$  و  $1000^{\circ}\text{C}$  در شکل ۸-۳ مشاهده می‌گردد.  $\text{I}_{\text{G}}/\text{I}_{\text{D}}$  به عنوان معیاری از میزان نظم گرافیتی و یا میزان نانولوله‌های کربنی موجود در نمونه می‌تواند مطرح شود. بالاتر بودن  $\text{I}_{\text{G}}/\text{I}_{\text{D}}$  در نمونه سنتز شده در  $1000^{\circ}\text{C}$  در مقایسه با نمونه سنتز شده در  $900^{\circ}\text{C}$ ، نشان دهنده مناسب‌تر بودن دمای سنتز  $1000^{\circ}\text{C}$  برای تشکیل درجای CNT در کامپوزیت است.





بر مبنای کارهای مجزا روی رشد رشته‌ها تحت اتمسفر کنترل شده و مطالعات میکروسکوب الکترونی، Harris و Baker [۱۳] یک مکانیزم ۴ مرحله‌ای را پیشنهاد نمودند: در مرحله اول تجزیه هیدروکربن روی سطح فلز به منظور آزاد شدن کربن و هیدروژن که در ذرات حل نمی‌شود. مرحله دوم نفوذ کربن از میان ذرات فلز و رسوب آن روی وجه پشت برای شکل یافتن حجم رشته است. در اینجا نفوذ، عامل کنترل کننده سرعت واکنش است، نشاندن کربن روی وجه مقابل سریعتر از وجه پشت است و سبب جمع شدن کربن روی وجه مقابل می‌شود این امر به وسیله نفوذ سطح به دست می‌آید و کربن تشکیل یک پوسته اطراف جسم رشته‌اصلی می‌دهد (مرحله سوم) و مرحله چهارم پوشش و بازیاب کاتالیست و رشد. در این تحقیق نیز با خروج ذرات نانوسایز آهن فلزی از احیای اکسید آهن ( $\text{Fe}_2\text{O}_3$ ) موجود در ساختار آلومینا، نانولوله‌های کربنی بر روی سطوح ذرات فلزات انتقالی (آهن) در دمای  $800^\circ\text{C}$  و در اتمسفر  $\text{H}_2$  بر روی سطح ذرات آلومینا تشکیل می‌شود. این ذرات آهن نقش کاتالیست را در تجزیه متان و تشکیل CNT بازی می‌کنند.

## ۵- نتیجه‌گیری

در این تحقیق نانوکامپوزیت ZTA-CNT تهیه گردید. عمل کلسیناسیون به تشکیل فازهای بهینه و مطلوب و کار مکانیکی به افزایش سطح ویژه پودر پایه ZTA برای بھبود تشکیل CNT و پراکندگی آن کمک می‌کند. سنتز نانوتیوب در دمای  $1000^\circ\text{C}$  (نسبت به دمای  $900^\circ\text{C}$ ) میزان بازده کربنی بیشتر ایجاد کرد، که نشان‌دهنده بهتر بودن شرایط اتمسفر و دمایی برای رشد CNT است. بالا بودن نسبت IG/ID در طیف‌سنجی رامان هم گواه این امر بود. عدم رشد CNT در بعضی مناطق می‌تواند به دلیل بزرگ بودن ذرات کاتالیست، عدم اشباع ذره کاتالیستی به وسیله کربن و یا تشکیل کاربید پایدار باشد در نتیجه آماده‌سازی صحیح پایه و کاتالیست، از عوامل تاثیرگذار بر جوانه‌زنی و رشد مطلوب CNT است. گاز هیدروژن علاوه بر اینکه در مرحله احیاء باعث تشکیل رادیکال‌های فلزی کاتالیست می‌شود، در مرحله سنتز نانولوله نیز باعث تشکیل نانولوله کربنی با کیفیت مطلوب می‌گردد.

## مراجع

- Journal of Non-Crystalline Solids, In Press, Corrected Proof, Available online 27 July 2007, A. D. Rud, A. E. Perekos, V. M. Ogenko, A. P. Shpak, V. N. Uvarov, K. V. Chustov, A. M. Lakhnik, V. Z. Voynash and L. I. Ivaschuk
- International Journal of Pharmaceutics, Volume 341, Issues 1-2, 16 August 2007, Pages 189-194 R. B. Shah, A. S. Zidan, T. Funck, M. A. Tawakkul, A. Nguyenpho and M. A. Khan
- Composite Structures, Volume 81, Issue 2, November 2007, Pages 176-184 Qing-Qing Ni, Chun-sheng Zhang, Yaqin Fu, Guangze Dai and Teruo Kimura
- Nuclear Instruments and Methods in Physics Research Section B: Beam Interactions with Materials and Atoms, Volume 261, Issues 1-2, August 2007, Pages 1032-1035
- Energy and Buildings, Volume 39, Issue 9, September 2007, Pages 1061-1064 Ki-Jung Park and Dongsoo Jung
- Applied Catalysis B: Environmental, Volume 75, Issues 1-2, 29 August 2007, Pages 129-138V. Selvaraj, M. Alagar and K. Sathish Kumar
- Sensors and Actuators B: Chemical, Volume 125, Issue 2, 8 August 2007, Pages 474-481 Yu-Chen Tsai, Siao-Yun Chen and Hong-Wei Liaw
- Biomaterials, Volume 28, Issue 28, October 2007, Pages 4078-4090, Xinfeng Shi, Balaji Sitharaman, Quynh P. Pham, Feng Liang, Katherine Wu, W. Edward Billups, Lon J. Wilson and Antonios G. Mikos
- Materials Research Bulletin, Volume 42, Issue 8, 7 August 2007, Pages 1485-1491 Yanli Song, Enbo Wang, Zhenhui Kang, Yang Lan and Chungui Tian
- Z. Xia, L. Riester, W. A. Curtin, H. Li, B. W. Sheldon, J. Liang, B. Chang and J. M. Xu, Acta Materialia, Vol. 52, 2004, 1061-1067
- W. K. Hong, S. C. Shih, S. H. Tsai, C. T. Shu, F. G. Tarntairand H. C. Cheng, "Field-Emission properties of aligned Carbon nanotubes"
- حسین مرادی، الهه بدیعی، پایان نامه کارشناسی، ۱۳۸۵
- The compound growth of single-walled carbon nanotube (SWCNT) and multiwalled