



بررسی اثر pH بر خواص ساختاری و اپتیکی نانوذار TiO_2 به منظور بکارگیری در سلول خورشیدی رنگدانه‌ای

مرتضی عاصمی، سعیده ملکی و مجید قناعت‌شعاع

آزمایشگاه نانومغناطیس و نیمرساناهای مغناطیسی، پژوهشکده لیزر و پلاسمای دانشگاه شهید بهشتی، اوین، تهران

چکیده - در این مقاله نانوذار TiO_2 به روش سل-ژل تهیه می‌شوند. در این راستا، اثر pH محلول اولیه بر خواص ساختاری و اپتیکی و همچنین اندازه ذرات مورد بررسی قرار می‌گیرد. نتایج نشان می‌دهند که $pH < 3$ ساختار آناتاز را بدست می‌دهد که در سلول خورشیدی رنگدانه‌ای مورد توجه است. همچنین، $pH = 2$ کوچکترین اندازه ذرات را نتیجه می‌دهد که جهت بکارگیری در سلول خورشیدی رنگدانه‌ای مناسب‌تر خواهد بود. گاف انرژی نانوذار تهیه شده با $pH = 2$ در حدود 3.95 eV است.

کلید واژه- نانوذار TiO_2 , سل-ژل, pH , گاف انرژی.

Influence of the pH on structural and optical properties of TiO_2 nanoparticles: applicable in dye sensitized solar cells

Morteza Asemi, Saeedeh Maleki and Majid Ghanaatshoar

Laser and Plasma Research Institute, Shahid Beheshti University, G.C., Evin, 1983963113, Tehran, Iran

Abstract- In this paper, TiO_2 nanoparticles are prepared by sol gel method and the effect of initial solution pH on the structural and optical properties as well as particle size is investigated. Results show that $pH < 3$ leads to anatase structure which is highly desirable in dye sensitized solar cells. In addition, for $pH = 2$ we get the smallest particle size that is more suitable for dye solar cell applications. The obtained optical band gap energy for these nanoparticles is about 3.95 eV.

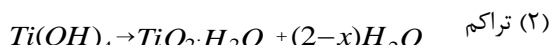
Keyword- TiO_2 nanoparticles, sol gel, pH, band gap.

۱- مقدمه

شد تا محلول یکنواختی بدست بیاید. بعد از ۲۴ ساعت نگهداری در دمای اتاق، محلول بدست آمده به مدت ۴ ساعت در دمای 70°C قرار گرفت تا ژل سفید رنگی تشکیل شود. ژل بدست آمده در دمای 100°C خشک و سپس به داخل آسیاب منتقل گردید. ذرات خرد شده در داخل کوره هوا تحت فرآیند عملیات حرارتی در دمای 500°C قرار گرفتند تا ساختار سنتز شده به ترتیب با طیف پراش اشعه X (XRD) و تحلیل اندازه ذرات^۱ (PSA) و خواص اپتیکی این نانوذرات با طیف سنج UV-VIS مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

۳- بحث و نتایج

آماده سازی نانوذرات TiO_2 به طور موثر از طریق هیدرولیز و تراکم آلکوکسیدهای تیتانیوم در محیط آبی انجام می‌شود. در حضور مولکول‌های آب، فرآیند هیدرولیز و پس از آن بسیارش اتفاق می‌افتد. در زیر واکنش‌های درگیر در فرآیند سل-ژل به اختصار آورده شده‌اند:



که R متیل، ایزوپروپیل و یا n-بوتیل است [۷]. چون کاتیون‌های 4^+ ظرفیتی بیش از حد اسیدی هستند هسته-زایی هیدروکسید^۴ Ti(OH)_4 پایدار، نمی‌تواند اتفاق بیفتد. مولکول‌های آب شکل گرفته طبق واکنش (۲) همیشه بار مثبت جزئی را دارند. بنابراین اولاًسیون^۲ و اگزولاسیون^۳ می‌توانند به طور همزمان در طول هسته‌زایی و رشد ادامه داشته باشند که منجر به تشکیل اکسید آمورف $\text{TiO}_{2-n}\text{H}_2\text{O}$ می‌شوند [۸]. شماره n آب وابسته به شرایط آزمایش، رسبوب TiO_2 منجر به فازهای آناتاز و روتایل می‌شود. مرحله‌ی دی‌اگزولاسیون^۴ قبل از اولاًسیون می‌تواند با تنظیم pH و غلظت آب کنترل شود. این کنترل منجر به

دی اکسید تیتانیوم از نیم‌رسانهای اکسیدی شفاف با گاف انرژی پهن است که به دلیل فعالیت فوتوكاتالیستی و پایداری شیمیایی بالا، سمی نبودن و هزینه‌ی نسبتاً پایین ساخت برای بکارگیری در فوتوكاتالیسیت‌ها، سلول‌های خورشیدی، حسگرهای گازی و دستگاه‌های الکترونیک نوری، توجهات زیادی را به خود جلب کرده است [۲]. TiO_2 دارای سه ساختار بلوری آناتاز (هگزاگونال)، روتایل (هگزاگونال) و بروکیت (اورتوروموبیک) است. فاز آناتاز به آسانی و تحت عملیات حرارتی به فاز روتایل پایدار تبدیل می‌شود [۳]. TiO_2 در حالت حجمی دارای گاف انرژی 3 (فاز روتایل) و $3/2 \text{ eV}$ (فاز آناتاز) است [۴] و با کوچکتر شدن اندازه ذرات آن، گاف اپتیکی این ماده به دلیل وجود اثرات اندازه کوانسومی بزرگ‌تر هم می‌شود. خواص فیزیکی و شیمیایی TiO_2 به روش‌های ساخت وابسته است.

روش‌های مختلفی برای ساخت نانوذرات TiO_2 مطرح شده است که روش سل-ژل به دلیل خلوص بالا، یکنواختی خوب نانوساختارها، سنتز در دمای پایین و شرایط قابل کنترل واکنش مورد توجه است [۵]. اندازه نانوذرات TiO_2 در روش سل-ژل را می‌توان با پارامترهای مختلفی نظیر غلظت پیش ماده و pH کنترل کرد [۶]. کنترل اندازه ذرات در ساخت سلول خورشیدی حساس شده به رنگ، از اهمیت بالایی برخوردار است که با فراهم آوردن شرایط مناسب نظری افزایش سطح مقطع موثر برای جذب مولکول‌های رنگ، بازدهی سلول را افزایش می‌دهد.

در این مقاله از روش شیمیایی سل-ژل برای تولید نانوذرات TiO_2 استفاده می‌کنیم. بدست آوردن ساختار آناتاز با اندازه ذرات کوچک‌تر برای بکارگیری در سلول خورشیدی حساس شده به رنگ، از اهداف این کار است. برای رسیدن به اهداف مذکور برای کاربرد مطرح شده، اثر pH در محلول را مورد بررسی قرار می‌دهیم تا بتوانیم به شرایط بهینه دست پیدا کنیم.

۲- روش ساخت

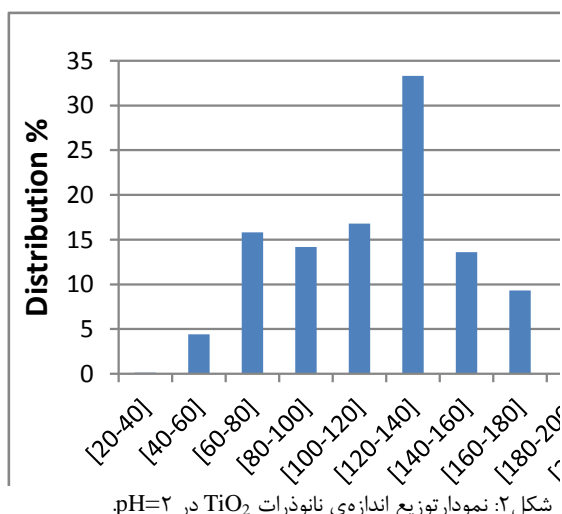
ترکیبات تیتانیوم تترا ایزوپروپکسید (TTIP)، اسید استیک و آب مقطر برای تهیه نانوذرات TiO_2 استفاده شد. از هیدروکسید پتابسیم (KOH) برای کنترل pH محلول ساخته شده استفاده کردیم. ترکیبات فوق با نسبت مولی مناسب در همزن مغناطیسی به مدت یک ساعت هم زده

¹ Particle Size Analysis

² Olation

³ Oxolation

⁴ Deoxilation



شکل ۲: نمودار توزیع اندازه‌ی نانوذرات TiO_2 در $\text{pH}=2$

ابعادی در حدود ۱۵۰-۲۷ nm دارند. در حالی که اندازه نانوذرات تهیه شده در $\text{pH} = 1$ و 3 در محدوده ۵۳-۱۵۰ nm توزیع شده است (از آوردن نمودار توزیع ذرات این دو مقدار بدلیل بزرگ بودن اندازه ذرات اشان در این مقاله اجتناب و تنها به ذکر اندازه‌شان، اکتفا کرده‌ایم). برای بررسی میزان جذب و تعیین گاف انرژی نانوذرات TiO_2 تکلیس شده از دستگاه UV-VIS استفاده شده است. طیف جذبی نانو پودرهای TiO_2 سنتز شده در $\text{pH} = 1, 2$ و 3 به ترتیب در شکل ۳ رسم شده‌اند. شکل ۳ به وضوح نشان می‌دهد که نانوذرات TiO_2 در طول موج ۲۸۲ nmتر بیشترین جذب را دارند و $\text{pH}=2$ نسبت به 1 و 3 از بیشترین جذب در این طول موج برخوردار است.

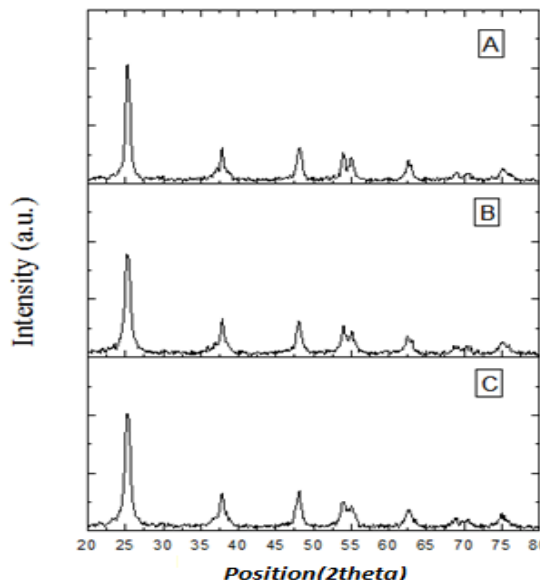
گاف انرژی اپتیکی، می‌تواند با استفاده از رابطه‌ی تاک محاسبه شود که بصورت [۹]:

$$(\alpha h\nu) = B(h\nu - E_g)^n \quad (4)$$

است که در آن، α ضریب جذب، B ثابت جذب، $h\nu$ انرژی

جدول ۱: اندازه‌ی بلورک‌ها و ساختار بلوری نانوذرات TiO_2 تکلیس شده در دمای ۵۰۰ درجه سانتیگراد.

نمونه	FWHM (rad)	(hkl)	D (nm)
PH=1	0.413	(101)	16.1
	0.295	(004)	19.8
	0.472	(200)	19.6
PH=2	0.720	(101)	12.1
	0.432	(004)	13.6
	0.720	(200)	15.1
PH=3	0.590	(101)	3.2
	0.600	(400)	4.6
	0.470	(200)	8.5



شکل ۱: الگوی XRD برای نانوذرات TiO_2 سنتز شده در $\text{pH}=1$ (B) و $\text{pH}=2$ (C) و $\text{pH}=3$ (A).

رسوب فاز آناتاز نانوذرات TiO_2 در طول آزمایش می‌شود [۸].

اثر pH بر اندازه بلورک‌های نانوذرات TiO_2 ، بعد از عملیات حرارتی مورد بررسی قرار گرفت. شکل ۱ الگوی پراش اشعه‌ی X نمونه‌های پودری TiO_2 تکلیس شده در دمای ۵۰۰ درجه‌ی سانتیگراد، در محدوده‌ی ۲۰-۸۰ درجه را نشان می‌دهد. همان‌طور که در شکل ۱ می‌بینیم در زوایای $25/4$, $37/8$, 48 , $53/9$ درجه قله‌هایی در الگوی پراش گزارش شده است که با افزایش pH ، پهنای قله‌ها افزایش و در نتیجه اندازه بلورک‌ها کاهش می‌یابد.

نتایج بدست آمده نشان می‌دهد در صورتی که pH محلول بالاتر از 3 باشد، نانوذرات بی‌شکل و زمانی که $\text{pH} < 3$ باشد فاز آناتاز تشکیل می‌شود. موارد مذکور به طور خلاصه در جدول (۱) نشان داده شده‌اند. اندازه‌ی بلورک‌ها با استفاده از معادله‌ی دبای-شر تعریف می‌شود [۸]:

$$D = k\lambda / \beta \cos \theta \quad (3)$$

که در آن D اندازه بلورک بر حسب nm ، λ طول موج تابش بر حسب nm ، θ زاویه‌ی برآگ بر حسب درجه، β پهنای قله در نصف ارتفاع بیشینه (FWHM) بر حسب رادیان و k برابر با $0.89/10^4$ است. نتایج این محاسبات در جدول ۱ آمده است. بر اساس این نتایج با افزایش pH ، اندازه‌ی بلورک‌ها افزایش می‌یابد.

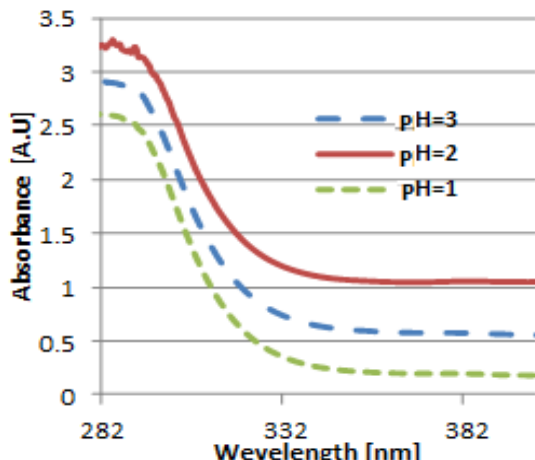
در شکل ۲، توزیع اندازه‌ی نانوذرات TiO_2 رسم شده است. همان‌گونه که در شکل دیده می‌شود، نانوذرات TiO_2 در

۴- نتیجه‌گیری

در این مقاله نانوذرات TiO_2 با هیدرولیز تیتانیوم ترا ایزوپروپکسید تهیه شدند. اثر pH محلول اولیه بر خواص ساختاری و اپتیکی و اندازه ذرات مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که $\text{pH} < 3$ ساختار آناتاز را بدست می‌دهد و pH بزرگتر از ۳ فاز آمورف را تشکیل داد. ذرات سنتز شده در pH=۲ کوچکترین اندازه ذرات و بزرگترین گاف انرژی در حدود $3/95 \text{ eV}$ را نتیجه دادند.

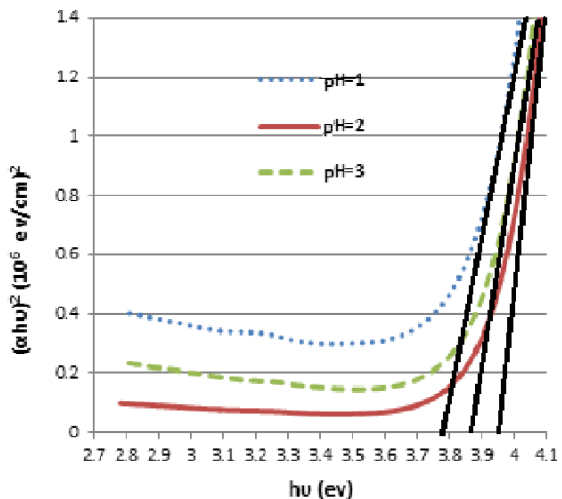
مراجع

- [1] Zhang Y., Wan J., and Ke Y., *J. Hazardous Materials* 177 (2010) 750-754.
- [2] Mejia M.I., Marin J.M., Restrepo G., Rios L.A., Pulgarin C. and Kiwi J., *Applied Catalysis B: Environmental* 94 (2010) 166-172.
- [3] Ibrahim S.A., Streekatan S., Effect of pH on TiO_2 nanoparticles via sol gel method, ICXRI June 9–10, 2010.
- [4] Biswas P., Sahu M., Single-step processing of copper-doped titaninanomaterials in a flame aerosol reactor. *Nanoscale Res. Lett.*, 6 (2011) 1-14.
- [5] Kim Y.T., Park Y.S., Myung H. and Chae H.K., *Colloid Surf. A: Phys. Eng. Asp.*, 313-314 (2008) 260-263.
- [6] Vorkapic D., and Matsoukas T., *Am J. Cerm. Soc.*, 81 (1998) 2815-2820.
- [7] Livage J., Henry M., and Sanchez C., *Solid State Chem.*, 18 (1998) 259-341.
- [8] Lim C.S., Ryub J.H., Kim D., Cho S.Y., and Oh W.C., *Journal of Ceramic Processing Research*, 11 (2010) 736-141.
- [9] Souris D., Salehizadeh S.A., *J. Mater. Sci.*, 44 (2009) 5800-5805.



شکل ۳: طیف جذبی نانوذرات TiO_2 . فوتون‌های فرودی، E_g گاف اپتیکی و n برای گذار مستقیم، α/ν^2 و برای گذار غیر مستقیم ۲ است. ضریب جذب α از طیف جذبی بدست می‌آید.

نمودار $(\alpha h\nu)^2$ بر حسب $(h\nu)$ برای نانوذرات TiO_2 در pH=۱,۲,۳ در شکل ۴ رسم شده است. مماس بر بخش خطی این نمودارها مقدار گاف انرژی اپتیکی نمونه‌ها را بدست می‌دهد. همان گونه که دیده می‌شود نانوذرات ساخته شده در pH=۱ گاف انرژی برابر $3/79 \text{ eV}$ در pH=۲ $3/95 \text{ eV}$ و در pH=۳ گاف انرژی $3/87 \text{ eV}$ دارند و pH=۲ گاف بزرگتری را نسبت به دو حالت دیگر دارد که با نتایج اندازه‌گیری اندازه ذرات در توافق است. با کوچک‌تر شدن اندازه ذرات، گاف انرژی افزایش می‌یابد که به دلیل اثرات اندازه کوانتمومی است.



شکل ۴: نمودار $(\alpha h\nu)^2$ بر حسب انرژی فوتون $(h\nu)$ برای نانوذرات TiO_2 .