ساخت کامپوزیت فوتوکاتالیستی Fe3O4/SiO2/ZnO با نانوساختار هسته/پوسته و مشخصه یابی آن

فردین قاسمی پیرانلو^۱، فاطمه باورسیها^۳*، سعیده داداشیان^۳ (تاریخ دریافت: ۱۳۹۶/۰۳/۳۱، ش.ص ۱–۱۲، تاریخ پذیرش: ۱۳۹۶/۱۰/۱۰)

چگیدہ

فوتوکاتالیست مغناطیسی Fe₃O₄/SiO₂/ZnO به روش سل- ژل سنتز شد. بدین منظور، در مرحله اول ذرات Fe₃O₄/SiO₂/ZnO عنوان ه سته مغناطیسی این کامپوزیت و با به کارگیری از روش احیای کربن تهیه گردید. در مرحله دوم، پو شش دهی پو سته SiO₂ با استفاده از پیش ماده تترا اتیل اورتو سیلیکات (TEOS) انجام شد. در پایان پو سته اکسید روی با استفاده از پیش ماده نیترات روی هیدراته بر روی کامپوزیت و Se₃O₄/SiO₂ قرار گرفت. نانوساختارهای تهیه شده با استفاده از آنالیزهای میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM)، الگوی پراش پرتو ایکس (XRD)، میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM)، الگوی پراش پرتو ایکس (XRD)، میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM)، الگوی پراش پرتو ایکس (XRD)، میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM)، الگوی پراش پرتو ایکس (XRD)، الزیزهای SESEM و معناطیسی (VSM) و طیف سنجی پراش انرژی پرتو ایکس (EDX)، الگوی پراش پرتو ایکس (XRD)، الزیزهای تو SeseM و معناطیسی (SOA)، و طیف سنجی پراش انرژی پرتو ایکس (EDX)، مشخصه یابی شد. نتایج Fe₃O₄/SiO₂/ZnO و و میف سنجی پراش انرژی پرتو ایکس (XRD) مشخصه یابی شد. نتایج SeseM و مینا و اکنین (XRD)، پوشش دهی سیلیس و اکسید روی را بر روی ذرات هسته تایید کرد و فوتوکاتالیست مغناطیسی (SOA/SiO₂/ZnO) و طیف سنجی پراش انرژی پرتو ایکس (SOA)، مشخصه یابی شد. نتایج SeseM و مین در و موتوکاتالیست مغناطیسی و اکنید روی را بر روی ذرات هسته تایید کرد و فوتوکاتالیست مغناطیسی (SOA/SiO₂/ZnO) مشخصه یابی شد. نتایج SeseM و تقریبی ۲۰۰ نانومتر حاص شد. نتایج SeseM و تقریبی به طور تقریبی ۵۰ نانومتر و مخامت پوسته سیلیس به طور الاومتر و اکسید روی، سبب کاهش مغناطیس اشباع (SOA) بودر SeseM شد. نتایج SeseM نشان داد که پوشش دهی پوسته به میولیس و اکسید روی، سبب کاهش مغناطیس اشباع (SOA) و در حد چند نانومتر حاصل شد. نتایج SeseM نشان داد که پوشش ده یوسته و اکسید روی که مغناطیسی مغنوس به طور سیلیس و اکسید روی، سبب کاهش مغناطیس اشباع (SOA) و در حد چند نانومتر حاصل شد. نتایج SeseM نشان داد که پوش دهمی پوسته میلیس و اکسید روی، سبب کاهش مغناطیس اشباع (SOA) و در حد چند نانومتر ماصل شد. نیسی دامی که مغناطیس اشباع از SeseM نامی می در در در وی می می در در و در حد چند نانومتر ماصل شد. نتایج SeseM نامی ای می دامی در در یوسی می در مای در در وی می میلی نارنجی می در ما

واژههای کلیدی: اکسید روی، مغناطیس، فوتوکاتالیست، سیلیکا، ساختار هسته/پوسته.

^{٬ -} مدیر و ریاست بخش پژوهش آزمایشگاه معتمد محیط زیست، شرکت فن آوران زیست کره، ابهر، زنجان،ایران

۲ - کارشناس تحقیق آزمایشگاه معتمد محیط زیست، شرکت فن آوران زیست کره، ابهر، زنجان، ایران

۳ - کارشناس آموزش آزمایشگاه معتمد محیط زیست، شرکت فن آوران زیست کره، ابهر، زنجان، ایران

^{*-} نویسنده مسئول مقاله: Info@btlab.ir

ييشگفتار

در طی سالهای اخیر با افزایش نگرانیهای محیط-زیستی ناشی از پیشرفتهای فناوری و صنعت، تلاشهای بسیاری در سراسر جهان برای به دست آوردن مواد و فرایندهای مؤثر جهت تصفیه آبهای آلوده انجام شده است[۱۰۲]. از این رو فرآیندهای تصفیه آلایندههای آلی با TiO₂ ،ZnS ، ZnO ، اند: TiO₂ ،ZnS ، ZnO ، و 2onS و غیره مورد توجه و مطالعه قرار گرفته است[۴۰۳]. اکسید روی در جاذبهای شیمیایی، و نوری، در تخریب فوتوکاتالیستی به عنوان کاتالیزور و غیره کاربردهای فراوانی پیدا کرده است[۵۰۶].

خواص فوتوکاتالیستی بالای نیمه هادیها از جمله اکسید روی، موجب شده است که در تجزیه فوتوکاتالیستی مولکولهای آلی تحت تابش اشعههای ماورا بنفش به کار برده شوند. اکسید روی با پهنای باند ve v7/۳۷ وقتی تحت تابش نور ماورابنفش (UV) قرار میگیرد e و h ایجاد میشود. الکترون و حفرهها که جزء اساسی عملکرد فوتوکاتالیستها هستند تنها در صورتی به وجود میآیند که انرژی تابشی بیشتر از عرض باند انرژی به نیمههادی برسد:

$$ZnO + h\nu \rightarrow h_{VB}^{+} + e_{CB}^{-}$$
 (1)

در این واکنش، h و e به ترتیب عوامل اکسیدکننده و احیاکننده قوی هستند. واکنشهای اکسیدا سیون و احیا به ترتیب به صورت زیر میباشد:

 $h^+ + OH^- \rightarrow OH$ (7)

$$e^{-} + O_2 \rightarrow O^{-} \tag{(7)}$$

از این پدیده میتوان در تخریب آلایندههای آلی در حجم زیادی از آب بهره گرفت[۷–۱۱].

با توجه به مصرف مقادیر بالای آب در صنایع مختلف و تولید مقدار قابل توجهی آلایندههای آلی، تصفیه آنها امری اجتنابناپذیر است[۱۲]. یکی از مشکلات اصلی در فرآیندهای تصفیه آبهای آلوده، جداسازی ذرات اکسید روی از آبهای تصفیه شده است. از آنجا که مرحله

جداسازی معمولاً به روش سانترفیوژ و یا با استفاده از فیلتر انجام میشود، هزینه لازم برای جداسازی از حجم وسیعی از آبهای تصفیه شده بسیار بالا میگردد. از طرفی ممکن است جداسازی ذرات اکسید روی به طور کامل صورت نگیرد که این خود، سبب آلودگی ثانویه میشود. لذا تلاشهای فراوانی جهت بهبود فرایند جداسازی با بهرهگیری از هستههای مغناطیسی در جریان است[–۱۵ ۲۱، ۲].

در سالهای اخیر مواد با ساختار هسته/پوسته کاربردهای متنوعی در حوزههای مختلف از قبیل الکترونیک، بیوپزشکی، نوری، شیمی تجزیه و غیره دارند. نانوذرات هسته/پوسته موادی پرکاربرد، با عملکرد بالا و خواص اصلاح شده هستند. به دلیل پوششدهی با مواد پوسته، خواص ذرات هسته مانند میزان واکنشپذیری یا پایداری حرارتی میتواند اصلاح شود؛ به گونهای که در پایداری حرارتی میتواند اصلاح شود؛ به گونهای که در نهایت، ذرات نسبت به مواد مختلف که با هم به کار برده میشوند، خواص متمایزی نشان میدهند. هدف از پوشش میشوند، افزایش پایداری، کاهش مصرف مواد گرانبها و غیره است [۸،۱۶].

اخیراً گزارش شـده اسـت که ذرات اکسـید روی به صورت ساختار هسته/پوسته/پوسته به کار برده شدهاند. ذرات Fe₃O₄ یکی از مهمترین اسیپینلهای نوع فریت است که به طور گسترده در جداسازی مغناطیسی، کاربردهای انتقال گرما، الکتروفوتوگرافی و غیره استفاده می شود [۵]. بنابراین از ذرات Fe₃O₄ به عنوان هسته مغناطیسی و اکسید روی به عنوان این پوسیته فوتوكاتاليستى اين نانوساختارها استفاده شد تا با استفاده میدان مغناطیسی خارجی به راحتی از محیطهای آبی جدا شوند[۷]. جهت جلوگیری از پدیده انحلال هسته که در اثر تابش نور UV ایجاد می شود و سبب کاهش فعالیت فوتوكاتاليســتي اكســيد روى مي گردد، وجود يک لايه سیلیکای بی اثر میان ذرات ZnO و Fe₃O₄ ضروری است، از این سوی، ذرات ZnO بر روی کامپوزیت اکسیدآهن/ سیلیس (سیلیس پوششداده شده بر روی اکسیدآهن) پوشش داده شد [۱۷،۱۸]. ونگ و همکارانش به سنتز Fe₃O₄/SiO₂/ZnO-Ag و Fe₃O₄/SiO₂/ZnO

پرداختند که ذرات اولیه Fe₃O₄ استفاده شده کروی بود [۱۸]. در این پژوهش در را ستای حل مشکلات مرتبط با جدایش ذرات فوتوکاتالیستی از آب تصفیه شده و امکان استفادهی مجدد از آنها، ابتدا ذرات چند ضعلی منظم Fe₃O₄ به عنوان هسته مغناطیسی تهیه شد و در مرحله بعد ساخت نانوساختار های فوتو کا تالیستی بعد ساخت نانوساختار های فوتو کا تالیستی فوتوکاتالیست کامپوزیتی انجام شد. در ادامه مشخصهیابی این فوتوکاتالیست کامپوزیتی انجام شد. شکل ۱ شماتیکی از روند تشکیل کامپوزیتی انجام شد. شکل ۱ شماتیکی از میدهد.

مواد و روشها

مواد شیمیایی

دی متیل فرمامید (۵۶%/DMF)، سدیم هیدروکسید (۸۶% <NaOH)، تترا اتیل اورتوسیلیکات (۹۹٪ (۲EOS)، نیترات روی (۹۹٪ (۹۹٪ <۲EOS)، آب مقطر، اتانول (۹۹٪ (۲۵٪ (۲۵٪) وزنی,۲۵)، آمونیوم هیدروکسید (۱۱۱) شش آبه وزنی,۲۵)، آهن کلرید (۱۱۱) شش آبه (۲۵٪ (FeCl₃.6H₂O, 99%)، کتان چربی زدایی شده، تمامی مواد اولیه استفاده شده تهیه شده از شرکت مرک بوده است.

سنتز ذارت Fe₃O₄

ذرات مغناطیسی Fe₃O₄ به روش احیای کربن تهیه شد. ابتدا ۸۰ گرم آهن کلرید (III) شش آبه در ۱۵۰ میلی-لیتر آب مقطر به مدت ۱۵ دقیقه همزده شد. ۷ گرم پارچه کربن چربی زدایی شده درون محلول قرار داده شد و به مدت ۱۰ دقیقه تحت حمام آلتراسونیک قرار گرفت. سپس جمع آوری شده و تحت دمای ۴۰۰ درجه سانتی گراد به مدت ۴ ساعت سنتز شد.

سنتز ذرات با ساختار Fe3O4/SiO2

۰/۰۵ جهت تهیه نانو ساختارهای Fe₃O₄/SiO₂ ابتدا ۱۲۰ گرم پودر Fe₃O4 تهیه شده در بخش قبلی به همراه ۱۲۰

میلی لیتر اتانول و ۳۰ میلی لیتر آب مقطر در حمام آلتراسونیک پراکنده شدند. سپس ۵/۰ میلی لیتر تترا اتیل اورتوسیلیکات و ۴ میلی لیتر آمونیا (۲۵٪ وزنی) به آن اضافه شد و تحت همزن مکانیکی قرار گرفت. ذرات با استفاده از میدان مغناطیسی خارجی از محلول جدا شد. سپس با استفاده از آب مقطر شسته و به مدت ۸ ساعت در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد در آون خشک شد.

سنتز ذرات با ساختار Fe₃O₄/SiO₂/ZnO

جبهت تهیه نانوساختارهای Fe₃O₄/SiO₂/ZnO قبل جبهت تهیه نده در مرحله قبل در ۵۰ میلی لیتر Fe₃O₄/SiO₂ تهیه شده در مرحله قبل در ۵۰ میلی لیتر DMF با استفاده از حمام آلتراسونیک پراکنده شد. ۶/۰ گرم ZnNO₃.6H₂O در ۵۰ میلی لیتر DMF حل شد و به محلول قبلی ا ضافه شد. محلول به دست آمده تحت همزن مکانیکی قرار گرفت. سپس محلول ۲۰/۰ مولار سود به آرامی به محلول اولیه اضافه شد. در ادامه به مدت ۶ ساعت تحت همزن مکانیکی قرار گرفت. ذرات به دست آمده با استفاده از جدایش مناطیسی از محلول جدا شده و با آب مقطر و اتانول چند بار شسته شد. سپس در خ شککن در دمای ۶۰ درجه و به مدت ۶ ساعت خشک شد. در پایان در دمای نانو ساختارهای Fe₃O₄/SiO₂/ZnO به دست آمد.

بررسي فوتوكاتاليستي

جهت بررسی فوتوکاتالیستی، تخریب متیلن نارنجی با استفاده از نانوکامپوزیتهای Fe₃O₄/SiO₂/ZnO مورد سنجش قرار گرفت. پودر فوتوکاتالیستی تهیه شده در محلول متیلن نارنجی (۱۰mg/L) به مدت ۳۰ دقیقه در محیط تاریکی هم زده شد و سپس تحت نور UV قرار گرفت و در بازههای زمانی مشخص نمونهبرداری انجام شد. تغییرات جذب میتلن نارنجی با استفاده از اسپکتروفتومتر UV-Vis



شکل ۱- شماتیکی از روند تشکیل کامپوزیتهای Fe3O4/SiO2/ZnO با ساختار هسته/پوسته

مشخصهيابي

ساختار و مرفولوژی نانوساختار تهیه شده با استفاده از الگوی پراش ایکس XRD (شرکت PRO الگروی پراش ایکس MPD PANalytical و ساخت کشور هلند) مورد MPD PANalytical و ساخت کشور هلند) مورد (FTIR, Bruker, Tensor 27) مرئی، با استفاده طیف مادون قر مز (FTIR, Bruker, Tensor 27) برر سی شد. این کامپوزیتها با استفاده از میکرو سکوپ برر سی شد. این کامپوزیتها با استفاده از میکرو سکوپ (TE-TE- و شرکت PESEM) و میکرو سکوپ الکترونی عبوری (SAN و VSM) و میکرو سکوپ الکالیز خواص مغناطیسی (VSM، کویر کاشان Co.MDK6) انجام شد.

نتایج و بحث

شکل ۲ تصاویر FESEM ذرات Fe₃O₄ سنتز شده را نشان می دهد. در شکل ۲ مشاهده می شود که ذرات به صورت چند ضعلیهای منظم می باشند. میانگین اندازه ذرات به طور تقریبی ۳۰۰ نانومتر است. شکل ۳ (الف) تصویر FESEM کامپوزیت Fe₃O₄/SiO₂ با ساختار هسته/ پوسته را نشان می دهد. پوشش هموار اطراف ذارت هسته/ پوسته را نشان می دهد. پوشش هموار اطراف ذارت Fe₃O₄. تشکیل پوسته 2iO₂ را تایید می کند. بنابراین، لایه نشانی لایه ی سایس بر روی ذرات مغناطیسی ایه نشانی ۲ (ب) پوشش دهی پوسته ZnO برروی کامپوزیت Fe₃O₄/SiO₂ نشان می دهد که پو شش ZnO ناهموار بوده و کاملاً با پوشش سایل مناوت است ناهموار بوده و کاملاً با پوشش سایل مناوت است

Fe₃O₄/SiO₂/ZnO در شکل ۴ نمایش داده شده است که حضور عناصر Fe, Si, Zn و O را نشان میدهد. نتایج EDX در تکمیل سایر نتایج به دست آمده، تشکیل نانوساختارهای Fe₃O₄/SiO₂/ZnO را تایید می کند.

تصاویر TEM در شکل ۵ (الف و ب)، به ترتیب تشکیل ساختار هسته/پوسته/پوسته را برای کامپوزیتهای Fe₃O₄/SiO₂/ZnO و Fe₃O₄/SiO₂ تصویر TEM شکل ۵ (الف) یوششی نازک و نسبتاً شفاف سیلس نسبت به ذرات هسته کامل مشخص است[۱۹]؛ اما همان گونه که از تصاویر TEM و FESEM مشاهده می شود؛ پوشش دهی باعث کلوخه ای شدن ذرات شده است که می توان آن را به پراکنده سازی ضعیف ذرات نسبت داد، استفاده از دستگاه حمام آلتراسونیک با توان بیشتر میتواند در پوششدهی یکنواخت ذرات هسته موثر باشد [۲۰،۲۱]. کاهش کلوخهای شدن، خاصیت فوتوكاتاليستى اين كامپوزيتها را افزايش مىدهد. همچنین ضخامت پوستهی SiO₂، جهت جلوگیری از پدیده تجزیه و انحلال اثر نور و از طرفی تهیه کامپوزیت با بيشترين خاصيت مغناطيسي جهت بازيابي بهتر اهميت دارد. در واقع بالاتر بودن باند ظرفیت هسته مغناطیسی از باند ظرفیت اکسیدروی و پایین تر بودن باند هدایت هسته مغناطیسی از باند هدایت اکسید روی، باعث انتقال حاملهای بار از اکسید روی به هسته مغناطیسی و دو مرتبه تركيب زوج الكترون- حفره مى شود و طول عمر الكترون- حفره توليد شده كاهش مىيابد. بنابراين با کاهش بیش از حد پوشش میانی سیلیس، بازده

فوتوکاتالیستی این کامپوزیت کاهش می یابد. افزایش بیش از حد پوشش میانی سیلیس نیز منجر به کاهش مغناطیس اشباع و به تبع آن کاهش بازیابی راحت تر ذرات فوتوکاتالیستی می گردد[۲۲،۲۳]. ضخامت پوسته سیلیس به طور تقریبی ۲۵ نانومتر به دست آمد. غلظت TEOS،

آب، الکل، دما و زمان انجام واکنش پنج عامل مهم در کنترل ضخامت پوشش اعمالی میباشد[۲۰]. در تصویر TEM شکل ۵ (ب) پوشش ناز کی از اکسید روی مشاهده میشود که با شکل ۵ (الف) متفاوت است. ضخامت پوسته ZnO در حد چند نانومتر است.



شکل ۲ - تصاویر FESEM ذارت Fe₃O₄ سنتز شده به روش احیای کربن



شکل۳- تصاویر FESEM الف) کامپوزیتهای Fe₃O₄/SiO₂ و ب) کامپوزیتهای Fe₃O₄/SiO₂/ZnO



شكل ۴ - طيف EDX كامپوزيت Fe₃O₄/SiO₂/ZnO

آن جا که فاز سیلیکا آمورف می باشد، انتظار می رفت په نای پیکی برای فاز سیلیکای آمورف مشا هده نشود [۲۴]. پیکهای پراش مشخص شده با (⁰) در شکل ۱ فاز ZnO (شماره کارت ۱۱۳۶–۰۱) را نشان می دهد. همان گونه که مشاهده می شود، شدت پیکهای فاز ZnO ضعیف بوده است که با توجه به تصاویر TEM، مرتبط به پوشش دهی با ضخامت چند نانو می باشد. شــکل ۶ (الف و ب) به ترتیب الگوی تفرق اشـعهی ایکس (XRD) پودر Fe₃O₄ سنتز شده و نانوساختارهای Fe₃O₄/SiO₂/ZnO را نشـان میدهد. با توجه به طیف پراش اشعه ایکس مشاهده می شود که ذرات Fe₃O₄ تهیه شده ساختار مکعبی دارند و با طیف استاندارد با شماره کارت ۲۶۲۹–۱۹ تطابق دارد. پیکهای پراش مشـخص شده با (¹) در شکل ۱ فاز Fe₃O₄ را نا شان می دهد. از



شكل ۵ - تصاوير TEM نانوساختارهای الف) Fe₃O₄/SiO₂ و ب) Fe₃O₄/SiO₂/ZnO با ساختار هسته/ پوسته/ پوسته



شکل ۶ –الگوی پراش پرتو ایکس (XRD) ذرات Fe3O4 سنتز شده و نانوساختارهای Fe3O4/SiO2/ZnO

است. طیف باند ¹- ۵۸۰ مدهای کششیی Fe-O را نشان میدهد(شکل ۷- الف) [۲۰]. مدهای ارتعاشی کششی متقارن و کششی نامتقارن Si-O-Si در 1- ۸۰۰ cm مناهر شده است (شکل ۷-ب). جذب باند Zn-O در طول موج ¹⁻ ۵۴۰ cm مشاهده میشود (شکل ۷- ج) [۲۵].

،Fe₃O₄/SiO₂/ZnO جهت شناسایی بهتر کامپوزیت FTIR فیف FTIR آن تهیه شــد. شــکل ۷ طیف FTIR پودر Fe₃O₄/SiO₂/ZnO و Fe₃O₄/SiO₂/ZnO بe₃O₄ و Fe₃O₄/SiO₂/ZnO تهیه شــده را نشــان میدهد. در این طیف باندهای Tsa یه مدهای ارتعاشـی 1۳۶۰ cm⁻¹ به ترتیب مدهای ارتعاشـی خمشی و کششی H-O-H است و مرتبط به حضور آب



شكل ۷-طيفهای FTIR الف) پودر Fe₃O₄/SiO₂، ب) نانوساختارهای Fe₃O₄/SiO₂ و ج) Fe₃O₄/SiO₂

تصاویر تغییرات خواص مغناطیسی نمونههای تهیه شده در میدان مغناطیسیی ۱۰ kOe - تا ۱۰ kOe در دمای اتاق در شکل ۸ آورده شده است. مشاهده می شود که با ایجاد پوشــش های SiO₂ و ZnO بر روی ذرات Fe₃O₄، مغناطش اش_باع كاهش يافته اس_ت كه پوشـشدهی پوسـتههای SiO₂ و ZnO را تایید می کند. شکل ۹ روند کاهش خاصیت مغناطیسی ا شباع (M_s) را برای پودر Fe₃O₄ سینتز شده و نانوساختار های Fe₃O₄/SiO₂/ZnO و Fe₃O₄/SiO₂ نشـــان می د هد. مغناطیس اشــباع یودر Fe₃O₄ در اثر پوشــشدهیهای SiO₂ و ZnO صورت گرفته از SiO₂، به ترتیب به ۶۶ emu/g و ۴۸/۸ emu/g رسیده است. مقدار مغناطش اشباع پودر نهایی ۴۸/۸ emu/g به دست آمده است که جهت جداسازی مغناطیسے و بازیابی مجدد قابل قبول است. این خاصیت موجب می شود، این مواد در فرآيندهاي تصفيه آب با كمترين آلودگيهاي ثانويه قابل استفاده باشند. هوآنگ و همکارانش کامپوزیت مغناطیسی با يوشـش تيتانيا تهيه كردند. مغناطش اشـباع كاميوزيت فوتوکاتالیستی ۳۲ emu/g به دست آمد و بیان کردند این مقدار جهت جداسازی مغناطیسی مناسب است[۲۶].

Fe₃O₄/SiO₂/ZnO شکل ۱۰ اثر پودر فوتوکاتالیستی Fe₃O₄/SiO₂/ZnO بر روی تغییرات جذب متیلن نارنجی در بازههای زمانی را مشخص نشان میدهد. با برر سی تغییرات جذب در طول موج بیشینه (۴۶۵ نانومتر)، مقدار تخریب متیلن نارنجی با استفاده از رابطه زیر به دست آمد:

$$D(\%) = \left(\frac{A_o - A_t}{A_o}\right) \times 100 \tag{1}$$

که در آن D درصد تخریب و A_o و A_t جذب در زمانهای صفر و t میباشد. تخریب در طول موج ۴۶۵ نانومتر تحت تابش نور UV، در اثر افزودن پودر فوتو کا تالیستی IPe₃O₄/SiO₂/ZnO به محلول میتلن نارنجی (۱۰ میلیگرم بر لیتر) در مدت زمانهای ۱۰،۳۰ و ۲۰۱ دقیقه، به ترتیب ۱۷٪، ۴۹٪، ۴۵٪ و ۲۶٪ به دست آمد. بیشینه تخریب متیلن نارنجی ۷۰٪ و در مدت زمان ۱۸۰ دقیقه تحت تابش نور UV به دست آمد. تزمان ۱۸۰ دقیقه تحت تابش نور VU به دست آمد. تخریب تدریجی متیلن نارنجی، حضور و پوشش دهی Dro را بر روی کامپوزیت Fe₃O₄/SiO₂ تایید می کند. کامپوزیت Fe₃O₄/SiO₂/ZnO تهیه شده تو سط ونگ و همکارانش ۲/۵۶٪، رودامین B را در مدت زمان ۹۰ دقیقه تخریب کرد.



شکل ۸ -منحنی ویژگیهای مغناطیسی برای ذرات Fe3O4/SiO2 و نانوساختارهای Fe3O4/SiO2/ZnO و Fe3O4/SiO2/ZnO در



شکل ۹ -خاصیت مغناطیسی اشباع (M_s) برای ذرات Fe₃O₄/SiO₂ و نانوساختارهای Fe₃O₄/SiO₂ و M_s

نتيجهگيري

در این پژوهش کامپوزیت فو توکاتالیستی Fe₃O₄/SiO2/ZnO با ساختار هسته/پوسته/ پوسته با موفقیت تهیه شد. هسته مورد استفاده در این نانوساختار، ذرات چندضعلی منظم Fe₃O₄ در نظر گرفته شد. لایه میانی سیلیس بدون استفاده از دما و سورفکتانت بر روی ذرات هسته پوششدهی شد و لایه فوتوکاتالیستی ZnO با استفاده از پیش ماده نیترات روی هیدراته به دست آمد. میزان مغناطیس اشباع هسته مغناطیسی غیر کروی

نسببت به نا نوسا ختارهای Fe₃O₄/SiO₂ و Fe₃O₄/SiO₂/ZnO تهیه شده براساس نتایج تست VSM به ترتیب از R۰ emu/g به ۸۰ emu/g و ۴۸/۸ emu/g کاهش یافته است. با این حال این مقدار از خاصیت مغناطیا سی برای بازیابی مغناطیا سی اکا سید روی مناسب است و جداسازی راحت ذرات اکسید روی را فراهم می کند. میزان تخریب متیلن نارنجی برای کامپوزیت Fe₃O₄/SiO₂/ZnO تهیه شده ۷۰٪ به دست آمد.



شکل ۱۰ -منحنیهای جذب محلول متیلن نارنجی (با غلظت اولیه ۱۰ میلیگرم بر لیتر) در زمانهای متفاوت، تحت تابش نور UV

References:

1- C. Berberidou, I. Pouliso, N.P Xekoukoulotakis, D. Mantavirinos, "Photocatalytic and sonophotocatalytic degradation of malachite green in aqueous solutions", Catalysis B: Environmental, 74, 63–72, 2007.

2- T. Sauer, G. Cesconeto Neto, H. J. José, "Kinetics of photocatalytic degradation of reactive dyes in a TiO_2 slurry reactor", Photochem. Photobiol, A., 149, 147–154, 2002.

3- B. Cui, H. Peng, H. Xia, X. Guo and H. Guo, "Magnetically recoverable core–shell nanocomposites γ -Fe₂O₃@SiO₂@TiO₂–Ag with enhanced photocatalytic activity and antibacterial activity", Separation and Purification Technology, 103, pp.251-257, 2013.

4- Y. Chi, Q. Yuan, Y. Li, L. Zhao, N. Li, X. Li, and W. Yan, "Magnetically separable Fe₃O₄@SiO₂@TiO₂-Ag microspheres with well-designed nanostructure and enhanced photocatalytic activity", Journal of hazardous materials, 262, pp.404-411, 2013.

5- R. Y. Hong, S. Z. Zhang, G. Q. Di, H. Z. Li, Y. Zheng, J. Ding and D. G. Wei, "Preparation, characterization and application of Fe₃O₄/ZnO core/shell magnetic nanoparticles", Materials Research Bulletin, 43(8), pp.2457-2468, 2008.

6- A. Sáenz-Trevizo, P. Amézaga-Madrid, P. Pizá-Ruiz, W. Antúnez-Flores, C. Ornelas-Gutiérrez and M. Miki-Yoshida, "Efficient and durable ZnO core-shell structures for photocatalytic applications in aqueous media", Materials Science in Semiconductor Processing, 45, pp.57-68, 2016. 7- X. Feng, H. Guo, K. Patel, H. Zhou, and X. Lou, "High performance, recoverable Fe₃O₄ ZnO nanoparticles for enhanced photocatalytic degradation of phenol", Chemical Engineering Journal, 244, pp.327-334, 2014.

8- J. Wan, H. Li and K. Chen, "Synthesis and characterization of $Fe_3O_4@$ ZnO coreshell structured nanoparticles", Materials Chemistry and Physics, 114(1), pp.30-32, 2009.

9- W. Li, G. Wang, C. Chen, J. Liao and Z. Li, "Enhanced visible light photocatalytic activity of ZnO nanowires doped with Mn^{2+} and Co^{2+} ions", Nanomaterials, 7(1), p.20, 2017.

10- P. Boule, D. W. Bahnemann, P. K. J. Roberlsom, "The Handbook of environment chemistry, environmental photochemistry part II", part M, springerverlag, Berlin Heidelberg, Germany 2, 2005.

۱۱- ع. دوستی، ب. شایق بروجنی و ر. ابراهیمی کهریزسنگی، "اثر افزایش اکسید تنگستن بر خواص حفاظت فوتوکاتدی پوششهای تیتانیایی تهیه شده به روش سل- ژل"، مجله مواد نوین، جلد ۵، شماره ۳، ص ۱۳۳۹-۱۳۴، بهار ۱۳۹۴.

12- M. Salehi, H. Hashemipour, M. Mirzaee, "Experimental study of influencing factors and kinetics in catalytic removal of methylene blue with TiO₂ nanopowder", American journal of environmental engineering 2, 1-7, 2012.

13- J. A. Byrne, B. R. Eggins, N. M. D. Brown, B. McKinney, M. Rouse, "Immobilisation of TiO_2 powder for the treatment of polluted water", Environmental 17, 25-36, 1998.

14- X. Chen, C. Li, J. Wang, J. Li, X. Luan, Y. Li, R. Xu, B. Wang, "Investigation on

solar photocatalytic activity of TiO_2 loaded composite: $TiO_2/Eggshell$, $TiO_2/Clamshell$ and $TiO_2/CaCO_3$ ", Materials Letters 64 , 1437–1440, 2010.

15- A .Haarstrick , O. M. Kut , and E . Heinzle ,"TiO2-Assisted Degradation of Environmentally Relevant Organic Compounds in Wastewater Using a Novel Fluidized Bed Photoreactor", Environ. Sci. Technol, 30, 817-824, 1996.

16- R. Ghosh Chaudhuri, S. Paria, "Core/shell nanoparticles: classes, properties, synthesis mechanisms, characterization, and applications", Chem Rev 112, 2373-2433, 2012.

17- D. Beydoun and R. Amal," Novel Photocatalyst: Titania-Coated Magnetite. Activity and Photodissolution", J. Phys. Chem. B, 104, 4387-4396, 2000.

18- J. Wanga, J. Yangc, X. Li , B. Wei, D. Wanga, H. Songa, H. Zhaic, X. Li, "Synthesis of Fe₃O₄@SiO₂@ZnO–Ag core–shell microspheres for the repeated photocatalytic degradation of rhodamine B under UV irradiation", Molecular Catalysis A: Chemical 406 97–105, 2015.

19- J-W. Lee, K. Hong, W-S. Kim, J. Kim, "Effect of HPC concentration and ultrasonic dispersion on the morphology of titania-coated silica particles", Journal of Industrial and Engineering Chemistry 11, 609-614, 2005.

20- J. Zou, Y. G. Peng, and Y. Y. Tang, "A facile bi-phase synthesis of Fe₃O₄@SiO₂

core-shell nanoparticles with tunable film thicknesses", RSC Advances, 4(19), pp.9693-9700, 2014.

21- Y. Deng, D. Qi, C. Deng, X. Zhang and D. Zhao, "Superparamagnetic highmagnetization microspheres with an Fe₃O₄@ SiO₂ core and perpendicularly aligned mesoporous SiO₂ shell for removal of microcystins", Journal of the American Chemical Society, 130(1), pp.28-29, 2008.

22-Z. Wang, L. Shen, S. Zhu, "Synthesis of Core-Shell@@ Microspheres and Their Application as Recyclable Photocatalysts", Int ernational Journal of Photoenergy, 2012.

23- D. Beydoun, R. Amal, G. Low and S. McEvoy, "Occurrence and prevention of photodissolution at the phase junction of magnetite and titanium dioxide", Journal of Molecular Catalysis A: Chemical, 180(1), pp.193-200, 2002.

24- J. Li, L. Gao, Q. Zhang, R. Feng, H. Xu, Wang, and J. D. Sun. C. Xue. "Photocatalytic Property of Fe₃O₄/SiO₂/TiO₂ Core-Shell Nanoparticle Different with Functional Laver Thicknesses", 10.1155/986809, 2014.

25- H.Osman, Z.Su, X. Ma, S.Liu, X.Liu, D. Abduwayit, "Synthesis of ZnO/C nanocomposites with enhanced visible light photocatalytic activity", Ceram. Int., 42, 10237–10241, 2016.

26- X. Huang, G. Wang, M. Yang, W. Guo, H. Gao, "Synthesis of polyaniline-modified Fe₃O₄/SiO₂/TiO₂ composite microspheres and their photocatalytic application", Materials Letters 65, 2887-2890, 2011.