

هيدروترمال

مهران ریاضیان^{۰،*}، مریم یوسف پور^۲

۱- گروه فنی و مهندسی، واحد تنکابن، دانشگاه آزاد اسلامی، تنکابن، ایران

۲- گروه شیمی، دانشکده شیمی، دانشگاه علم و صنعت، تهران، ایران

ـــــالە:	ات مق	لاع	اط
14++/+1/14 14++/+7/75 14++/+7/7+ 14++/+7/71		، دریافت: ویرایش: پذیرش: انتشار:	تاريخ تاريخ تاريخ
ری-ســولفید، ی، گاف انرژی	نانـــوذرات رو ، فتوكاتاليست	ن کلیـــدی: ترمال، تخریب ،	واژگار هیدرو [.] اپتیکی
سئول: @m.riazian	نویسنده م toniau.ac.i	الکترونیکی r	پست
	اله: ۱۴۰۰/۰۳/۲۶ ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ ی، کاف انرژی سئول: m.riazian@	اله: ۱۴۰۰/۰۳/۲۶ ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ نویسنده مسئول: m.riazian@toniau.ac.i	<u>لاء</u> اله: دریافت: ۱۴۰۰/۰۳/۱۶ ویرایش: ۱۴۰۰/۰۳/۲۶ ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ : ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ : ۱۴۰۰/۰۳/۳۱ ۲۰۰۰ : ۲۰۰

Please cite this article as: Riazian M, Yousefpoor M. Photo-degradation of Methylene Orange by zinc-sulfide nanoparticles synthesized via hydrothermal method. Iranian Journal of Health and Environment. 2021;14(1):1-18.

Copyright © 2021 Iranian Association of Environmental Health, and Tehran University of Medical Sciences. Published by Tehran University of Medical Sciences. This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 International license (https://creativecommons. by Nor org/licenses/by-nc/4.0/). Noncommercial uses of the work are permitted, provided the original work is properly cited.

مقدمه

با پیشرفت تکنولوژی و گسترش دانش، استفاده از ترکیبات پیچیده شیمیایی و آلی شتاب گرفته و در کنار این توسعه، معضلات حذف پسماندها و پسابهای این ترکیبات روز به روز در حال افزایش است. مشکل آلودگی خاک و آب و همچنین اشاعه بیماریهای نوین شامل بیماریهای سیستم عصبی و سرطانهای مرتبط با این ترکیبها، ارمغان جدید توسعه صنعتی است. صنایع نساجی، فرش سازی، کاغذ سازی، چرم سازی و رنگسازی با استفاده از ترکیبات رنگی و آروماتیک سمی در طبیعت بسیار دیر تجزیه و با ماندگاری بالا فعالیت میکنند. رنگ آنیونی متیلن اورانژ جزء رده رنگهای آزو (دارای پیوند -N=N-) و متصل به سیستم آروماتیک بوده و به دلیل یکنواخت شوندگی خوب، تثبیت نوری بالا و قیمت مناسب

حـذف پسـابهای رنگـی به صـورت کلـی بـه دو روش فیزیکی یا شیمیایی و بیولوژیکی تقسیم میشوند. در روش بیولوژیکی که براساس وجودیا عدم وجود اکسیژن به هوازی و بی هوازی تقسیم می شوند با بکار گیری میکروار گانیسمهای بیولوژیک به تجزیه و نابودی آلاینده ها می پردازند. روش های فیزیکی مانند ترسیب (رسوب گیری و شناور سازی)، جذب بر روی کربن فعال شده، فيلتراسيون اسمز معكوس است. روش شيميايي نسبت به روشهای قبلی دارای بازده بیشتر است که با استفاده از مواد شیمیایی، تصفیه پسابها را ممکن میسازد و شامل اکسیداسیون-احیاء، تعویض یون و خنثی سازی است. روشهای اکسایشی رنگ زدایی در بسیاری از موارد از یک عامل اکسید کننده مانند H₂O₂ در شرایط مختلفی مانند تابش UV و تزریق ازون انجام می شود. همه روش های اشاره شده در عمل دارای محدودیتهایی است. یکی از روش های کارآمد تجزیه این رنگها در پسماند صنایع یاد شده، روش اکسیداسیون ییشرفته (Advanced Oxidation Processes) است (۱-۴). این روش بر مبنای تخریب فتو کاتالیستی نانوذرات فعال تحت تابش نورمرئی یا فرابنفش و تولید رادیکال های آزاد حمله کننده به گروههای پیچیده کربنی است (۹-۱). نانوساختارهای

نیمـه رساناها و فلزات مے توانند فعالیت فتو کاتالیستی نانوذرات را تغییر و ارتقاء دهند. این عمل با فراهم نمودن جدایش سریع الکترون ها و حفره های تولید شده توسط پرتو نور فرابنفش در دو سوى مخالف وبه تاخير انداختن بازتركيب جفت الكترون-حفره میسر می گردد (۴، ۱۴-۱۰). پژوهش های متعددی به مطالعه و بررسی اثر آلایش فلزات در فعالیت فتو کاتالیستی معطوف شدهاند که نشان دهنده افزایش فعالیت فتوکاتالیستی و نرخ تخریب آلاینده های کربنی توسط نانوذرات است (۲۱-۱۵). ویژگیهای فیزیکی و شیمیایی نانوساختار روی-سولفید شدیدا به شیمی سنتز، اندازه و ریخت ذرات، بعد و روش ساخت نانوذرات وابســته اسـت. ابعاد مختلـف نانوذرات شـامل صفر بعدى که در آشکارسازی و برچسب زنبی بیولوژیکی کاربرد دارد و ساختارهای یک بعدی (نانو سیم، نانو ملیه و نانو لوله)، دو بعدی (نانوصفحات) و سه بعدی شامل آرایهای از ساختارهای یک بعدی که کاربردهای بسیار متنوع و برجسته از خواص اپتوالکترونیکی دارنـد، نمایـش میدهنـد (۲۵-۲۲). روشهـای مختلفـی بـرای سنتز نانوذرات روى-سولفيد مانند نشست الكتروشيميايي (۲۶)، میکروامولسیون (۲۷)، حلال گرمایی (۲۸)، سل-ژل (۲۹، ۳۰)، هـم رسوبي (۳۱، ۳۲)، احتراقـي (۳۳)، پايروليـز (۳۴)، فرسـاب لیزری (۳۵)، رونشست فیزیکی (۳۶) و هیدروترمال (۳۷) گزارش شده است. روش هیدروترمال روشی دارای تنوع و قابلیت کنترل و تنظیم ذرات، یرمحصول، آلودگی و ناخالصی کم، تولید ذرات یک دست و یکنواخت، ارزان و بدون نیاز به عملیات دیگری چون آسیاب کاری و کلسینه سازی است (۴۰-۳۸).

برای تولید نانوذرات از روشهای مختلف سنتز و همچنین پیش مادههای گوناگون بهره برده می شود. این امر به تولید نانوذراتی با آرایش ساختاری و فاز بلوری منحصر به فردی می شود که در قالب خودآراییدگی ساختاری در علم نانو شناخته شده است. در بسیاری از پژوهشهای انجام پذیرفته به منظور کاهش گاف انرژی اپتیکی، از عناصر و اکسیدهای سرامیکی و فلزی بصورت دوپه (آلاینده) بهره برده می شود. یونهای این عناصر می توانند در ماتریس خالص نانوذرات ZnS با ایجاد تله (میان گیر) عمل جهش الکترونها را از نوار ظرفیت به نوار هدایت اپتیکی تسهیل

مرا می و گران نیست و گران فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان ijhe.tums.ac.ir

۸۰ mL که جدارههای آن از جنس تفلون است انتقال داده می شود تا بتواند دما، فشار و زدایش شیمیایی را تحمل کند. واکنش شیمیایی به مدت ۱۰ h در دمای ۲۰۰ ^oC انجام پذیرفته و نهایتا محفظه واکنش به صورت سریع به حمام یخ انتقال یافت تا از شکل گیری کمیلکس ZnS0.5 جلوگیری شود. از محتوای درون محفظه تفلونی ژل سفید رنگی تیشکیل می شود که با سانتریفوژ در ۲۰۰ rpm، ذرات بسیار کوچک آن جمع آوری شده و چندین مرتبه با آب دیونیزه و اتانول بمنظور حذف آلایندهها و ناخالصی ها شستشو داده شد. در انتها محصول درون آون با دمیای C^oC به میدت ۲۴ h خشک شد. الگوهای پراش پر تو ایکس به مدل (GBC-MMA 007) و یراش نگار Cu-Ka در ط_ول موج ۰/۱۵۴۱۸ nm با گام ۰/۰۲ درج_ه و با س_رعت min/درجـه ۱۰ انجـام پذیرفت. میکروسـکوپ الکترونـی عبوری به مـدل (CM10Philips) برای مطالعـه سـاختار و مورفولـوژی نانوذرات استفاده شد. میکروسکوپ روبشی اثر میدانی به مدل (S-4160 Hitachi) برای بررسی موفولوژی و اندازه نانوذرات استفاده شد. تخريب فتوكاتاليستى متيلن اورانژ توسط نانوذرات روی-سولفید معیاری از فعالیت فتو کاتالیستی نانوذرات است. برای این مــنظور محلول استوک (مادر) شـامل ۷۰ mg از نانوذرات سینتز شده در ۱۰۰ mL محلول رنگی حاوی ۳/۷۵ ppm رنـگ متیلـن اورانـژ در ۵/۵ pH تهیه و در محفظـهای کاملا تاریک نگهداری شد. نتایج تجربی نشان دادند که نورمرئی تاثیر بسیار ناچیزی روی تخریب فتوکاتالیستی رنگ نامبرده دارد. در تمام مراحل آزمایش دمای محیط فتوراکتور در ^C ۱ ±۲۷ با تهویه کوچکے ثابت نگهداشته شد. به منظور اندازه گیری غلظت رنگ هر ۱۰ mL،۱۰ min از محلول استوک برداشته شده و در تاریکی به مدت min ۵ عملیات فراصوت شده تا نانوذرات بطور یکنواخت پراکنده شوند و تعادل جذب-واجذب ممکن گردد. سپس در بازهای زمانی ۱۰ min محلول مورد نطر تحت تابیش دو لامپ ج____وهای تولید کننده پرتو فرابنفش در ناحیه UV-C به مشخصات (Philips ۲۵۳/۷nm) و شدت تابش ۳۳/۶ ۳۷/۶ قرار گرفتند و سیس به مدت۲ min با دور ۵۰۰ rpm سانتریفوژ شدندبلافاصله بافیلتر میلی پور ۰/۱µm نانوذرات معلق از محالول جدا شده تا تاثیری را در میزان جذب محلول نشان ندهند. نموده و در نتیجه نانوذرات فتو کاتالیستی با جذب طول موجهای بلندتر از ۳۸۵ nm و شیفت از ناحیه فرابنفش به ناحیه مرئی، امکان تولید رادیکال های آزاد را محقق سازند (۴۱، ۴۲). تحقیق نویسنده و پژوهشهای انجام شده در سنتز نانوذرات نشان دادند که فاز بلوری زینک بلند نانوذرات ZnS دارای فعالیت فتوكاتالیستی بهتری نسبت به فاز ورتزایت است. در مقایسه با نتايج ديگر محققان، بدون اضاف كردن هيچ ماده آلايندهاي (دوپنت) نانوذرات سنتز شده دارای یکنواختی بیشتری در اندازه، مقدار كمتر گاف انرژی اپتیکی و فعالیت فتو کاتالیستی بالاتر است Riazian (۴۴،۴۳،۱) و همکار (نویسندگان مقاله حاضر) به روش هیدروترمال و پیش مادههای دی هیدرات استات روی، تیوسمی کاربازید و اتیلن دیامین به سنتز نانوذرات سه بعدی روی-سولفید در فاز ورتزایت شش گوشهای و مطالعه خواص آن پرداختهاند (۱)، کـه در ايـن مقالـه به منظور تحليـل بهتر، نتايج بهدسـت آمده با آن نمونه (نمونه ۲)، نیـز مقایسه می گـردد. در ایـن تحقیق با روش سنتز هیدروترمال و استفاده از پیش مادهای روی کلرید و تیواستامید در حضور اولییک اسید به عنوان عامل گردآورنده به تولید نانوذرات روی-سولفید پرداخته و ویژگیهای نانوساختاری و فتوكاتاليستى نانوذرات روى-سولفيد به روش (AOP) براى تخريب یکی از آلاینده های پر کاربرد و آروماتیک در صنعت نساجی به نام متيلن اورانژ انجام شده است.

مواد و روشها

پیش مادههای کلرید روی با خلوص بیش از ۹۹ درصد، تیواستامید با خلوص بیش از ۹۸ درصد، اتانول با خلوص بیش از ۹۸ درصد، آب دو بار تقطیر شده، اولییک اسید با خلوص ۹۷ درصد و آب دیونیزه در مراحل سنتز به کار برده شدند. در ابتدا اولییک اسید در اتانول با نسبت مولی ۲۰۶۶ بر روی همزن مغناطیسی حل شده سپس تیواستامید و کلرید روی در آب دیونیزه ۲ :۱: ۵/۰ محلول نهایی به مدت ۱ ۸ در همزن مغناطیسی همزده شده و محلول نهایی به مدت ۱ ۸ در همزن مغناطیسی همزده شده و سپس ۱۰ min در حمام اولتراسونیک (مدل Sono Swiss در سپس ۴۵ kHz در ای یکنواخت شدند. محلول حاصله به یک

ملام <u>د کول</u> فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir

درنیهایت جنب محلول فیلتر شده در طول میوج درنیهایت جنب محلول فیلتر شده در طول میوج $\lambda_{max} = \$۶۵$ nm دیجیتال (VARIAN, uv-vis50Scan) اندازه گیری KBr مد. اندازه گیری FT-IR به صورت تهیه قرص زمینه RF با دستگاه (Perkin-Elmer 1600) انجام گردید. تمام داده های پراکندگی پرتو ایکس با استفاده از نرم افزارهای داده های پراکندگی پرتو ایکس با استفاده از نرم افزارهای A P e r t H i g h S c o r e P l u s مورد بررسی Match Crystal Impact (3.8.1.143 64) مورد بررسی قرار گرفتند و همچنین نمودارها و تحلیل های محاسباتی با استفاده از نرم افزار گرفتند و همچنین نمودارها و تحلیل های محاسباتی با استفاده

يافتهها

_ مشخصه یابی نانوذرات روی-سولفید به روش هیدروترمال طرح پراش پرتو ایکس نانوذرات روی-سولفید برای برآورد پهـن شـدگی، تعییـن فـاز بلـوری، انـدازه بلورکها و کرنش شبکه مورد استفاده قرار می گیرد. مطابق شکل ۱، شدت خوب فاز مکعبی زینک بلند است، درحالی که پیک های دیگر که نشان دهنده ناخالصی و فازهای نامرتبط هست، وجود ندارد. پرشدتترین پیکها به درستی با شماره کارت (JCPDS (2100-77 (Joint Committee on Powder Diffraction Standards) با ثابتهای شبکه a= ۰/۵۳۷ nm مرتبط با فاز زینک بلند (گروہ فضایی مکعبی،F-43 m) مطابقت می نماید. مشخصات این پیکها شامل ۲**۵،** شاخصهای میلر (hkl)، پهن شدگی در نصف بيشينه پيک پراش (Full Width at Half Maximum) و فاصله بین صفحات (d-space) که از رابطه براگ بهدست می آید (nλ=2d sinθ) در جدول ۱ خلاصه شده است. ثابتهای شبکه و حجم سلول واحد از رابطه هندسی شبکه برای سیستم مکعبی که در معادلات ۱ و ۲ تعریف شده، به دست می آید:

$$\frac{1}{d_{hkl}^2} = \frac{h^2 + k^2 + l^2}{a^2} \tag{1}$$

$$V = a^3 \tag{7}$$

کر می و کی از معامی معام اول بیار ۱۴۰۰ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایران ijhe.tums.ac.ir

پراش پرتو ایکس برای تخمین میزان دانسیته نابجایی شبکه هم بکار می رود (۴۶، ۴۷). دانسیته نابجایی (δ) شبکه از رابطـه $\delta = 1/D^2$ به دست می آید که D اندازه بلورکھا بر حسب nm است. δ بیانگر میزان نقص بلوری درون ساختار بلور است و بهصورت طول خطوط نابجایی در واحد حجم بلور تعريف می شود (۴۸). مقادیر زیاد نابجایی، بسیاری از خواص و ویژگیهای مواد را تحت تاثیر قرار میدهد. مطالعات نشان دادهاند که بلورهایی با دانسیته نابجایی زیاد، سـختتر هسـتند. نشـان داده شـده کـه کاهش اندازه بلورکها سبب افزایش دانسیته نابجایی و همچنین کرنے شبکہ می شود (۴۹). تخمین مساحت سطح ویژہ (Specific Surface Area) نانوذرات روی-سولفید نیز با استفاده از تحلیل پراش پرتو ایکس مقدور است. SSA یک مشخصه بسیار مهم برای فتوکاتالیستها و فعالیتشان محسوب می شود. این مشخصه، ویژگی های مهمی مانند جـذب، ناهمگونی کاتالیزورها و واکنـش در سطحشان را نمایان میسازد. دانسیته نانوذرات روی-سولفید از روی دادههای پرتو ایکس مطابق معادله ۳ قابل محاسبه است :(۵۱ ،۵۰)

$$D_{x} = \frac{nM}{N_{A}a^{3}} \tag{(7)}$$

 N_A معداد اتمها در سلول واحد، M جرم مولی نمونه، N_A عدد آووگادرو و V حجم سلول اولیه است. مقدار دانسیته نانوذرات سنتز شده از معادله ۳ در جدول ۳ نشان داده شده S_A/V است. مساحت سطح ویژه و ضریب سطح به حجم S_A/V و SSA . (۵۲-۵۴). SA و S_A/V از معادلات ۴ و ۵ بهدست میآیند:

$$SSA = \frac{SA}{V \times D_x}$$
(*)

$$SSA = \frac{6 \times 10^8}{D \times \rho} \tag{(a)}$$

۴

پیکها ناشی از سهم اندازه بلورکها و سهم کرنش شبکه است. بنابراین پهنای کل پیک به صورت یک رابطه مستقل از عوامل یاد شده در نظر گرفته می شود و توسط معادله (W-H) بیان می گردد (۱، ۴۵):

$$\beta_{hkl} = \beta_{size} + \beta_{strain} \tag{9}$$

$$\beta_{hkl}\cos\theta = \frac{k\lambda}{D} + 4\varepsilon\sin\theta \qquad (1\cdot)$$

پهـن شـدگی کل در نيـم پهنـای بيشـينه پيـک، λ طول $eta_{
m bkl}$ مــوج پـرتـو ايـكــس و ٤ كرنــش شـبــكه اســت. م____الله ف_وق، روش ت_غي___رات ش_كل ي_ك_ن_واخ_ت (Uniform Deformation Method (UDM)) را معرفی می کند که مطابق آن کرنش شبکه و تغییر شکل در تمام جهتهای بلور بصورت یکنواخت در نظر گرفته میشود (معادله ۱۰). این مدل ماهیت بلوری و ویژگیهای مواد را به صورت همسانگرد و مستقل از جهتهای بلوری در نظر می گیرد. مطابق این مدل مقدار β_{bkl} cosθ بر حسب f sin0 برای پیکھای مہم پراکندگی پرتو ایکس مطابق نمودار ۱-الف نمایش داده شده است. مقادیر اندازه نانو بلورکها و کرنش کشسان شبکه به ترتیب از مقدار عرض از مبداء و شیب نمودار خطی برازش شده بهدست می آید. در مدل کرنش تغییر شکل یافته غیریکنواخت .(Uniform Deformation Strain model (USDM)) ماهیت بلوری و کرنش شبکه به صورت ناهمسانگرد در نظر گرفته می شوند (معادله ۱۴)، بعلاوه رابطه کرنش (σ) و تنـش (٤) بـه صورت رابطه هـوک معرفي مي گـردد (معادله ۱۱): که E_{hkl} مدول الاستیک (مدول یانگ) در جهت عمود بر

$$\varepsilon = \frac{\sigma}{E_{hkl}} \tag{11}$$

صفحه بلوری (hkl) است. E_{hkl} و انعطاف پذیری الاستیک (Elastic Compliance) برای فاز مکعبی زینک بلند به صورت معادلات ۱۲ و ۱۳ بیان می گردد (۵۷): که D_x دانسیته نانوذرات روی-سولفید در فاز زینک بلند برابر P_X دانسیته نانوذرات روی-سولفید در فاز زینک بلند برابر $P(Cn^3 + 1)$ بوده و V حجم نانو بلورکها است (۵۴-۵۲). برابر $\frac{4}{3}\pi(\frac{D}{2})^3$ است که D اندازه نانوبلورکها است (۵۴-۵۲). مقادیر محاسبه شده در جدول ۳ نمایش داده شده است. فاصله نزدیکترین همسایه در ساختار زینک بلند برای نانوذرات روی-سولفید از معادله ۶ به دست می آید (۵۵) و در جدول ۲ گزارش شده است.

$$R^{ZB} = \frac{\sqrt{3}}{4}a \tag{(?)}$$

که a ثابت شبکه مکعبی فاز بلوری زینک بلند است. اندازه بلورکها از روی پرشدتترین پیک پـراش بـا اسـتفاده از رابطـه شـرر-دبای بهدسـت میآیـد (معادلـه ۷).

$$D = \frac{k\lambda}{\beta Cos\theta}$$
(Y)

که D اندازه بلور، k فاکتور شکلی مساوی λ ، ۰/۹ طول موج پرتو ایکس مساوی λ مربوط به θ زاویه براگ مربوط به پیک ناشی از پراش بر حسب درجه و β بر حسب رادیان پهن شدگی در نصف بیشینه پیک پراش پرتو ایکس است. محاسبه فوق برای نانوذرات سنتز شده مقدار ۳۳/۱۱ nm محاسبه شده است. لازم به ذکر است که پهن شدگی محاسبه شده است. لازم به ذکر است که پهن شدگی اندازه بلور کها و کرنش شبکه می گردد (۵۶). به منظور حذف سهم پهن شدگی دستگاهی (β) از پهن شدگی اندازه گیری شده (β)، پهن شدگی یک نمونه استاندارد (سیلیکون) را در معادله λ قرار میدهیم.

$$\beta = \sqrt{\beta_m^2 - \beta_s^2} \tag{(λ)}$$

بـرای تعییـن انـدازه بلورکهـا و کرنـش شـبکه روشهـای مختلفـی شـامل روش (W-H) و روش (H-W) بـهکار بـرده میشـوند. مطابـق روش (W-H)، طبق معادله ۹ پهن شـدگی

_{دوره چهاردهم/ شعاره اول/ یهار ۱۴۰۰ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir}

فاز زینک بلند روی-سولفید بوده و مقادیر آنها بهترتیب برابر: $\text{T/19} \times 10^{-11} \, \text{m}^2 N^{-1} \, \text{g}^{-1} \, \text{V/17} \times 10^{-17} \, \text{N/Ad} \times 10^{-11} \, \text{N/FA} \times 10^{-11} \,$ است. در این مدل، کرنش شبکه به صورت مقدار تقریبی با جمله دوم معادله ۱۰، جایگزین می گردد:

 $\beta_{hkl}cos\theta = \frac{k\lambda}{D} + 4\frac{\sigma sin\theta}{E_{hkl}}$

$$E_{hkl} = S_{11} - 2S_0 \frac{(hk)^2 + (hl)^2 + (lk)^2}{(h^2 + k^2 + l^2)^2} \qquad (17)$$

$$S_0 = S_{11} - S_{12} - \frac{S_{44}}{2} \tag{17}$$

2θ (deg)	hkl	d (nm)	d _o (nm)	$\beta_{hkl} \times 1 \cdot 1^{-11}$	E _{hkl} (GPa)
۲٩/٠٦٦	111	•/٣•٧٤	•/٣١•٢	٤/٣٣	110/VEV
27/327	۲۲.	•/197•	•/19•2	٥/٨١	9 • / • 10
٥٦/٠٤٩	311	•/172•	•/1770	V/A1	V7/170
79/79	٤٠٠	•/1729	•/132	٧/٦١	02/**1
$\sqrt{1}/1$	٢٣١	•/1728	•/17٣٨	٩/٥٢	97/73

جدول ۱ - مشخصات پر شدتترین پیکهای طیف پراش پرتو ایکس*

(14)

*زاویه (۲θ)، فاصله بین صفحات (d)، فاصله بین صفحات نمونه مرجع (d₀)، پهن شدگی در نصف بیشینه پیک پراش (β_{hkl})، مدول الاستیک یانگ (hkl) در جهت عمود بر صفحه بلوری (E_{bkl})

جدول ۲- مشخصات نانوذرات روی-سولفید در فاز بلوری مکعبی زینک بلند*

V _p	SSA	SA	SA/V	D _X	R ^{ZB}
(nm ³)	(m²/g)	(nm²)		(g/cm ³)	(nm)
28897/187	37/1.7	091/777	•/177	٤/٢٨٦	•/٢٣٠

*حجم نانوبلورکها (V)، مساحت سطح (SSA)، سطح ویژه (SA)، ضریب سطح به حجم (SA/V)، دانسیته نانو ذرات (D) و فاصله نزدیکترین

همسایه (R^{ZB})

جدول ۳- دادههای ساختاری، اندازه نانوبلورک و محاسبه پارامترهای شبکه نانوذرات روی-سولفید در فاز بلوری مکعبی زینک بلند

UI	DM		USDM				UDEDM				SSP metho	d
D (nm)	۳- ^۳ •۱۰× ع	D (nm)	٤ ×۱۰ ^{-٤}	σ (MPa)	D (nm)	^{۳-} ۰۱× ع	σ (MPa)	u (KJ/M ³)	D (nm)	^۳ -۲× 3	σ (MPa)	U (KJ/M ³)
71/299	۲/•٤٥	WW/V7Y	٩/٥١٠	۸١/٥٢١	28/780	1/290	۱۲۸/۰۳۸	٩٥/٧٣٠	٤٣/٦٠	1/27	177/•٣٢	۸٦/٩٦٠

تنـش یکنواخـت و اندازه بلورکها به ترتیب از شـیب و عرض از مبـداء نمـودار برازش شـده خطـی 4sinθ/E_{hkl} بر حسـب β_{hkl} cosθ بهدسـت میآیـد (نمـودار ۱-ب). میانگیـن مـدول یانـگ (Ē_{hkl}) بـرای فـاز آناتـاز معادلـه ۱۵ محاسـبه میگردد. اسـت. کرنـش یکنواخـت از معادلـه ۱۵ محاسـبه میگردد.

$$\varepsilon = \frac{\sigma}{\overline{E}_{hkl}} \tag{10}$$

مدل دانسیته انرژی تغییر شکل یافته یکنواخت (Uniform Deformation Energy Density (UDEDM) برای تعیین دانسیته انرژی تغییر شکل یافته (۱)، اندازه بلورکها، کرنش و تنش شبکه به کار برده می شود (معادله ۱۷). در بسیاری از موارد، مدل های ذکر شده به دلیل در نظر گرفتن ماهیت همسانگرد ویژگی های شبکه، ناکامل هستند. با به احتساب در آوردن وابستگی میکرو-کرنش، رابطه همبستگی تنش-کرنش معین می گردد. مقدار ۱۵ از قانون هوک به صورت معادله ۱۶ به دست می آید.

$$u = E_{hkl} \frac{\varepsilon^2}{2} \tag{19}$$

بنابراین معادله ۱۴ به صورت زیر اصلاح می گردد.

$$\beta_{hkl}\cos\theta = \frac{k\lambda}{D} + 4\sin\theta \left(\frac{2u}{E_{hkl}}\right)^{\frac{1}{2}}$$
(1Y)

 $4\sin\theta(2u/E_{hkl})^{1/2}$ بر حسب $\beta_{hkl}\cos\theta$ بمودار ۱-ج نمودار ۵ $\beta_{hkl}\cos\theta$ بر حسب $\beta_{hkl}\cos\theta$ را نمایش میدهد. مقدار u و اندازه بلور کها به ترتیب از شیب و عرض از مبداء نمودار برازش شده خطی بهدست میآید. مقدار (σ) و تنش (3) به ترتیب از معادلات ۱۵

و σ=√2uE ،۱۶ و ε=σ/E و σ=√2uE (W-H) پہـن شـدگی خطـی را اساسـا ھمسـانگرد تصـور کرده و اثرات کرنش را به صورت جابجایی متقارن اتمها از جایگاههای ایده آلشان در نظر می گیرد که این اثرات به نقایص نقطهای، نابجاییها و حفرهها در ساختار بلور ختم می شود (۵۸). این مدل حوزههای پراش را به دلیل سهم میکرو-کرنش به شـکل همسـانگرد در نظـر میگیـرد. ارزیابـی دقیقتـر از پارامترهای تنش-کرنش، در نظر گرفتن نمودار میانگین تنش-اندازه ((Size-Strain Plots (SSP)) است. مطابق روش SSP و معادله ۱۸، به دادههای پراش که از زوایای بزرگتری بهدست میآیند، ضریب وزنی کمتر داده می شود و در عوض به داده هایی که از زوایای کوچکتر و یا میانه بهدست میآیند، اهمیت بیشتری داده میشود. رابطه SSP بهصورت زیر بیان می گـر د د .

$$(\beta_{hkl}d_{hkl}\cos\theta)^{2} = \frac{K}{D}(d^{2}_{hkl}\beta_{hkl}\cos\theta) + (\frac{\varepsilon}{2})^{2} \qquad (\uparrow \land)$$

که k ثابیت وابسته به شیکل بوده و بیرای ذرات کروی شیکل به صورت ۴/۳ در نیظر گرفته می شود. نمودار ۱-د تغییرات²(β_{hkl} d_{hkl}cosθ) برحسب (β_{hkl} d_{hkl}cosθ) را برای پرشدت ترین پیکهای فاز زینک بلند نمایش می دهد. اندازه بلورکها و کرنش شبکه به ترتیب از شیب و عرض از مبداء رابطه خطی برازش شده داده ها به دست می آید. در بین مدلهای اشاره شده، مدل SSP به دلیل پراکندگی کمتر داده ها که آن هم ناشی از اهمیت بیشتر

_{دوره چهاردهم/ شعاره اول/ بهار ۱۴۰۰} فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir بزرگتر (۴۳/۳۲ nm) بوده ولی تنش، کرنش و دانسیته انرژی تغییر شکل یافته بیشتری را نسبت به نمونه ساخته شده دارد. دانسیته نابجایی (δ) برای مدلهای UDM ،USDM ،UDEDM و SSP بر حسب (line/m²) به ترتیب ۱۰^{۱۵} × ۲/۶۵ × ۱۰^{۱۵} × ۱۰^{۱۵} و ۱۰^{۱۵} × ۲/۶۵ محاسبه شده است. دادههای مرتبط با زوایای پراکندگی کوچکتر است، در نظر گرفته می شوند (۵۹). در تمام مدلهای به کار رفته، پروفایل تنش و کرنش دارای شیب مثبت هستند. این امر نشان دهنده انبساط در سطح بلور در حال شکل گیری بوده و شبکه بلوری را تحت تنش تورمی نشان می دهد. نمونه ۲ نیز دارای شیب مثبت، اندازه نانوبلور کهای



شکل ۱ - طیف پراش پرتو ایکس فاز بلوری مکعبی روی-سولفید



نمودار ۱- نمودار مدلهای مختلف (H-W) و (H-W) برای محاسبه اندازه نانوبلورک، تنش، کرنش و انرژی تغییر شکل یافته الف) USDM، ب) USDM، مودار ۱- نمودار مدلهای مختلف (H-W) و SSP (و د)

مام» ومحط

میں اورار ہوار ہوار اورار ہوار دورار ہوار دو فصلنامہ علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر ان ijhe.tums.ac.ir

شکل ۲-الف و ب تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از نانوذرات سنتز شده را به شکل کرههایی سه بعدی نمایش میدهد. از هیستوگرام توزیع اندازه ذرات، قطر میانگین نانوذرات ۱۰۵ nm ۱۰۵ است. مطابق پایین شکل ۲، تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری اندازه نانوذرات کلافی شکل

را حدود ۱۱۰ مشان میدهد. همچنین این تصاویر ساختار سه بعدی کروی ذرات را تایید کرده و وجود نانو سیمهایی با توزیع شعاعی در سطوح و به مرکزیت ذرات کروی توپر را محرز میدارد. طول میانگین این نانوسیمها حدود ۸۰ nm محاسبه شده است.



شکل ۲- (الف و ب) تصویر میکروسکوپ الکترونی از نانوذرات روی-سولفید با بزرگنـمایی متـفاوت (همـراه با تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشـی از نانـو کلافهـای روی-سـولفید با پوشـش نانـو سـیمهایی با توزیع شـعاعی یا بزرگنمایی متفـاوت)، تصویر الحاقی ب) هیسـتوگرام توزیع انـدازه نانـوذرات ZnS

شکل ۳-الف طیف پراکندگی انرژی پرتو ایکس (Energy Dispersive X-ray) نانوذرات روی-سولفید را در حضور اتمهای Zn و S بدون آلاییدگی، ناخالصی و یا اتمهای ناخوانده دیگری نمایش میدهد. طیف تبدیل فوریه جذب مادون قرمز (FT-IR) نانوساختارکلافی شکل روی- سولفید در شکل ۳-ب آورده شده است.

نوارهای ضعیفی که در ۶۵۷ و ^{۱۰} ۱۰۱۲ واقع شدهاند به ارتعاش پیوند Zn-S نسبت داده می شود (۶۰). عدم مشاهده پیکهای دیگر در ناحیه ^{۲۰} ۴۰۰۰ دلیلی بر تشکیل نانوساختاری از ZnS، پیشرفت کامل واکنش و خروج اولییک اسید در اثر شستشوی فراوان با اتانول است.



شکل ۳- الف) طیف EDX از نانوذرات روی-سولفید و ب) طیف FT-IR از نانوذرات روی-سولفید

_{دوره چهاردهم/ شعاره اول/ بهار ۱۴۰۰ فصلنامه علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایر آن ijhe.tums.ac.ir}

بحث

_ فعاليت فتوكاتاليستي

تولید جفت الکترون - حفره بعد از جذب فوتون های پر انرژی و همچنین تاخیر در بازتر کیب آنها چالش اصلی ساخت و طراحی نانوفتو کاتالیست ها است. رادیکال های تولید شده سوپراکسید و هیدروکسیل به ترکیب های کمپلکس رنگی حمله کرده و آنها را به گروه های ساده و کوچکتر کربنی تجزیه میکنند و این امر سبب رنگزدایی آنها می شود (شکل ۴). فعالیت فتو کاتالیستی نانوذرات روی - سولفید به وسیله تخریب رنگ متیلن اورانژ نشان داده می شود. مدل سینتیکی (Langmuir Hinshelwood) به طور گسترده در توصیف سینتیک تخریب فتو کاتالیستی بسیاری از ترکیبات آلی به کار می رود (۱۵، ۶۱). مطابق این مدل، نرخ واکنش عبارت است از (معادله ۱۹):

$$\mathbf{r} = -\frac{\mathrm{dC}}{\mathrm{dt}} = \frac{\mathrm{kKC}}{1 + \mathrm{KC}} \tag{19}$$

که r بر حسب C،mol/L.min غلظت تعادلی رنگ یا آلاینده بر حسب t،mg/L زمان بر حسب ثابت نرخ بر حسب 1/min و K ثابت لانگمویر بر حسب L/mol است. این معادله به یک رابطه شبه درجه اول (Pseudo-first order) تقریب زده می شود (معادله ۲۰):

$$r = -\frac{dC}{dt} = kC \tag{(7.)}$$

معادلـه ۲۰ را میتوان به شـکل معادلـه لگاریتمی سـاده نمود (معادله ۲۱):

$$Ln\frac{C_0}{C} = kt \tag{(71)}$$

که C غلظت رنگ در زمان t بر حسب Mg/L غلظت اولیہ رنگ در زمان t = 0 بر حسب mg/L و t نرخ جمله شبه درجه اول بر حسب 1/min و t زمان تابش بر حسب min است. نمودار ۲ نمودار وابستگی زمانی جـذب رنـگ متیلـن اورانـژ را نمایـش میدهـد. شـدت منحنی های جذب به تدریج با گذشت زمان به دلیل تخریب فتوکاتالیستی رنگ کاهش می یابد (۱۴). نمودار ۳-الـف منحنی غلظت نسـبی رنـگ C/C را نمایـش میدهد کے C غلظت رنگ بعد از زمان تابش و C غلظت اولیہ رنـگ است. در تصویـر الحاقـی نمـودار ۳-الـف درصـد حـذف رنگ بر حسب زمان تابش نشان داده شده است. غلظت نسبی متیلن اورانژ در محلول آبی در مقیاس لگاریتمی بر حسب زمان تابش پرتو فرابنفش به صورت $\ln(C_0/C)$ خطـی در نمودار ۳-ب نشـان داده شـده اسـت (مطابـق معادله ۲۱). ضریب همبستگی (R²) برابر ۰/۹۷ نرخ تخریب فتوكاتاليستى ۰/۰۵۲ 1/min(k) محاسبه شده و بعد از ۹۵،۶۰ min درصد رنگ تخریب شده است. در مقایسه با این نمونه سنتز شده، نمونه ۲ دارای فعالیت فتوکاتالیستی کمتر ۰/۰۳۱۵ ۱/min است و بعد از سپری شدن مدت زمان تابش به اندازه min ۶۰ مدف رنگ به میزان ۸۰ درصد از غلظت اولیه گزارش شده است.

به منظور بررسی ویژگی جذب اپتیکی نانوذرات روی-سولفید، ابتدا نانوذرات توسط فراصوت در مدت ۸ min ۵ در KHz در آب دیونیزه به شکل یکنواخت پراکنده شدند. شانه پیک جذب برای اندازه گیری لبه جذب اپتیکی مورد مطالعه قرار می گیرد. نمودار ۴-الف طیف جذب VV-Vis نانوذرات را نمایش میدهد. مطابق شکل بیشینه جدب مرتبط با انرژی اکسایتون در طول موج ۳۱۴ nm واقع شده که در مقایسه با نمونه کپهای روی-سولفید که در mn ۴۰۰ هدی مقایسه با نمونه دستخوش انتقال-آبی (Blue-Shifted) به دلیل اثر اندازه کوانتومی شده است. محاسبات انجام شده، لبه جذب اپتیکی را ۷۲ ۲۹۵ نشان میدهد.



شکل ۴- طرح واره واکنشهای فتوکاتالیستی نانوذرات روی-اکسید



نمودار ۲- طیف جذبی UV-Vis رنگ متیلن اورانژ با حضور نانوذرات روی-سولفید



نمودار ۳- الف) غلظت نسبی متیلن اورانژ در حسب زمان تابش و تصویر الحاقی نشان دهنده درصد تخریب رنگ بر حسب زمان تابش، ب) غلظت نسبی متیلن اورانژ در مقیاس لگاریتمی بر حسب زمان تابش

ملام ، ومحط شماره اول/ بهار ۱۴۰۰ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير أن ijhe.tums.ac.ir

برای بررسی گاف نوار اپتیکی، نخست ضریب جـذب اپتیکی (λ) از ضریب خاموشی (Extinction Coefficient) توسط معادلـه ۲۲ بهدست آمـد (۶۲).

$$\alpha(\lambda) = 4\pi k(\lambda) \tag{(11)}$$

که λ طول موج فوتون تابشی است. گاف نواری مستقیم و غیرمستقیم E_g نانوذرات روی-سولفید از طریق برازش دادههای انعکاسی با بکار بردن رابطه تاوک (Tauc) بهدست میآید (۶۳).

$$\alpha h \nu = A(h \upsilon - E_g)^n \tag{(YY)}$$

Α، ضريب جذب اپتيكي، hv انرژى فوتون تابشي، α ثابت رابطه و E_g گاف نواری اپتیکی بسته به مقدار n (۵/۰ یا ۲) به ترتیب متعلق به گذار مجاز مستقیم و یا غیرمستقیم است (معادله ۲۳). برای نانوذرات روی-سولفید n برابر با ۵/۰ انتخاب شده است. مقدار گاف نواری با برون یابی بخش خطی نمودار جـذب ⁿ(ahv) بـر حسـب hv انـرژی فوتـون تابشی مقدار ۳/۴۷ eV بهدست آمد که از مقدار کپهای (۳/۶ eV) کوچکتر است (نمودار ۴-ب). این كاهش به منظور افزايش محدوده جذب براى فعاليت فتوكاتالیستی امری مطلوب به شمار میرود زیرا با جذب طول موجهای بیشتر و یا انرژی پایینتر عمل تخريب صورت می گیرد. نمونه ۲ تقریبا دارای گاف انرژی اپتیکی مشابه (۳/۸۴ eV) بوده است. با توجه به این برابری، افزایش فعالیت فتو کاتالیستی نمونه حاضر بیشتر متاثر از اندازه کوچکتر و افزایش سطح موثر تماس فوتواپتيكي است. ارائه يك مدل و ايزوترم جذب تهيه الكويى از غلظت نانوذرات، غلظت رنگ و pH محیط واکنش و تعیین این متغیرها در تخریب رنگ قابل بررسی است که متاسفانه به دلیل

محدودیتهای زمانی و تکنیکی انجام نپذیرفت.

_ جذب سطحی و اندازه گیری تخلخل

ایزوترم بت(Brunauer-Emmet-Teller(BET) برای تعیین فیزیک سطح و تخلخل نانوذرات روی-سولفید با اندازه گیری جذب بر حسب فشار نسبی در تعادل استاتیک انجام پذیرفت. برای این منظور ایزوترم جذب-واجذب گاز نیتروژن در دمای ۷۷ کلوین اندازه گیری شد.

مطابق طبقه بندى IUPAC، نمودار ۵-الف ايزوترم جذب نیتروژن نانوذرات را از نوع VI و حلقه یسماند (واجذب) مشابه نوع H2 در محدوده $P/P_{\rm o} < \cdot/\Lambda$ ۶ مشابه نوع H2 است. این ایزوترم، تراکم مویینگی را در ناحیه مزو و میکروتخلخل پیش بینی کرده و در انسداد در حوالیP/P ~ ۰/۲۵ را ناشی از مزوتخلخل کوچک میداند. پارامترهای تخلخلی شامل میانگین توزیع اندازه حفرات ،(r_{p.peak})(Burret-Joyner-Halenda (BJH))، مساحت موثر سطح S_{BET} و حجم تخلخل کل به ترتیب محاسبه $19/17 (m^2/g)$ ، $19/17 (m^2/g)$ ، $19/17 (m^2/g)$ شده است. بعلاوه r_m يعنى ميانگين قطر تخلخل در توزيع اندازه تخلخل، ۳۴/۰۶۴ nm تخمين زده شده است. مطابق ایزوترم جذب-واجذب، حدود ۸۸ درصد تخلخل، به مزوتخلخل تعلق دارد (نمودار ۵-ب و ۵-ج). نمونه ۲ که در فاز بلوری ورتزایت سنتز شده بود دارای مساحت موثر سطح S_{BET} و حجم تخلخال کل به ترتيب (m³/g) ۲۰/۸۰ (m²/g) کل به ترتيب بوده است. مساحت موثر سطح نانوذرات روی- سولفید با استفاده از تکنیک پراش پرتو ایکس طبق معادله ۴، ۳۲/۱۰ m²/g محاسبه شده است. مقایسه نتایج نشان میدهد با توجه به نزدیکی ویژگیهای جذب، افزایش فعالیت فتوکاتالیستی نمونه ۱ بیشتر متاثر از ویژگیهای نانوساختاری و چیدمان اتمها در فاز بلوری زینک بلند و کاهش باند گاف اپتیکی است. در جدول ۴ نتايج اين تحقيق بهطور خلاصه نشان داده شده است.

و من و محط مدره ویاردهم شداره اول فصلنامه علمى پژوهشى انَجَمَن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir



نمودار ۴- الف) طیف جذب اپتیکی بر حسب طول موج، ب) نمودار ²(ahv) بر حسب انرژی فوتون تابشی (hv) برای نانوذرات روی-سولفید



نمودار ۵- (الف) ایزوترم جذب-واجذب گاز نیتروژن، ب) نمودار BET، ج) نمودار BJH برای نانوذرات روی-سولفید

جدول ۴- خلاصه مشخصات ساختاری و ویژگیهای فتوکاتالیستی نانوذرات روی-سولفید در فاز بلوری مکعبی زینک بلند

مساحت موثر سطح	پهنای گاف اپتیکی	میانگین اندازه	کارایی حذف رنگ متیلن اورانژ	نرخ تخريب فتوكاتاليستى
S _{BET} (m²/g)	(eV)	نانوذرات (nm)	پس از T، min تابش (درصد)	(1/min)
19/17	٣/٤٧	11.	٩ <i>٥</i>	•/•0٢

ملامث وكخط فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن ijhe.tums.ac.ir

نتيجهگيرى

نتایج تجربی نشان دادند که سنتز نانوذرات روی-سولفید با استفاده از روش هیدروترمال و پیش مادههای کلرید روی و تیواسـتامید در حضـور اولییـک اسـید بـه شـکل موفقی به سنتز نانوبلور کھاپے در فاز بلوری مکعبے زینے بلند ختـم شـده اسـت. نکتـه حائـز اهميـت در ايـن تحقيـق عـدم استفاده از دویههای فلزی و سرامیکی که در بیشتر مواقع در بستر نانوذرات سنتزی برای کاهش گاف انرژی ایتیکی وارد می شوند، بوده است. با استفاده از تحلیل پراکندگی یر تـ و ایکس، دانسـیته، مسـاحت سـطح ویژه، ثابتهای شـبکه و فاصله نزدیکترین همسایهها در ساختار بلوری زینک بلند نانوذرات روی-سولفید سنتز شده محاسبه شدند با روشهای مختلف (W-H) و (H-W) به تحلیل اندازه، تنش، کرنش و انرژی تغییر شکل یافته پرداخته شد. از بین روشهای به کار رفته، روش SSP با پراکندگی دادههای کمتر، اندازه بلورکها را ۴۳/۶۰ nm تخمین زده است. نتایج نشان دهنده تنش تورمی یا انبساط بلوری در زمان رشد بوده است. تكنيك ميكروسكوپ الكتروني روبشي و عبوری به ترتیب میانگین سایز ذرات کروی شکل را nm ۱۰۵ و ۱۱۰ مشخص نموده و همچنین وجود نانو سیمهایی با توزیع شعاعی پیرامون ذرات کروی را نشان دادند. فعالیت فتوكاتالیستی نانوذرات با تخریب یا دكلره كردن محلول

رنگی متیلی اورانژ با تابش نور UV بررسی شد و نرخ تخریب فتوکاتالیستی به میزان (۷۸ درصد محاسبه گردید. تخریب رنگ بعد از ۳۰۱۸ ۹۵ درصد محاسبه گردید. در مقایسه با پژوهشهای مشابه، این تحقیق بدون حضور دوپههای فلزی یا سرامیکی موفق به سنتز نانوذرات ZnS در فاز بلوری زینک بلند با گاف انرژی اپتیکی کمتر و در نتیجه فعالیت فتوکاتالیستی بیشتر شده است. گاف نواری اپتیکی نانوذرات با استفاده از تحلیل تاووک، اپتیکی نانوذرات با استفاده از تحلیل تاووک، نانوذرات با استفاده از تحلیل مدازه حفرات نانوذرات با استفاده از تحلیل و اندازه حفرات نانوذرات با ستفاده از تحلیل BJH و اندازه حفرات و میانگین قطر حفرات، اندازه تخلخل کل، مساحت موثر سطح مشخص شدند.

ملاحظات اخلاقي

نویسندگان کلیه نکات اخلاقی شامل عدم سرقت ادبی، انتشار دوگانه، تحریف دادهها و دادهسازی را در این مقاله رعایت کردهاند.

تشكر و قدرداني

نویسندگان این مقاله تشکر خود را از دانشگاه آزاد اسلامی واحد تنکابن به دلیل حمایت و در اختیار قرار دادن امکانات پژوهشی، اعلام میدارند.

References

- 1. Riazian M, Yousefpoor M. Photocatalytic activity, nanostructure and optical properties of 3D ZnS urchin-like via hydrothermal method. International Journal of Smart and Nano Materials. 2020;11(1):47-64.
- 2. Somasiri W, Li X-F, Ruan W-Q, Jian C. Evaluation of the efficacy of upflow anaerobic sludge blanket reactor in removal of colour and reduction of COD in real textile wastewater. Bioresource Technology. 2008;99(9):3692-99.
- 3. Alshammari AS, Bagabas A, Alarifi N, Altamimi R. Effect of the nature of metal nanoparticles on the

photocatalytic degradation of rhodamine B. Topics in Catalysis. 2019;62(7-11):786-94.

- 4. Salimi M, Behbahani M, Sobhi HR, Gholami M, Jafari AJ, Kalantary RR, et al. A new nano-photocatalyst based on Pt and Bi co-doped TiO 2 for efficient visible-light photo degradation of amoxicillin. New Journal of Chemistry. 2019;43(3):1562-68.
- Sobhanardakani S, Zandipak R. Removal of methyl orange dye from aqueous solutions using NiFe2O4 nanoparticles: Equilibrium and kinetic studies. Iranian Journal of Health and Environment 2016;9(2):247-58 (in Persian).
- 6. Masombaigi H, Rezaee A, Nasiri A. Photocatalytic

Downloaded from journals.tums.ac.ir on 2024-11-10

ر دوره چهار دهم/ شماره اول/ بهار ۲۰۰۰ در دوره چهار دهم/ شماره اول/ بهار فصلنامه علمى پژوهشى انَجَمَن علمى بهداشت محيط اير ان ijhe.tums.ac.ir

degradation of methylene blue using ZnO nanoparticles. Iranian Journal of Health and Environment. 2009;2(3):188-95 (in Persian).

- 7. Naddafi K, Nabizadeh Nodehi R. Removal of reactive blue 29 dye from water by single-wall carbon nanotubes. Iranian Journal of Health and Environment. 2011;3(4):359-68 (in Persian).
- Pasand L, Ayati B. Study of reactive blue 171 dye degradation in hybrid system of UV/H2O2 & SBAR. Iranian Journal of Health and Environment. 2013;6(3):393-406 (in Persian).
- 9. Hemmati Borji S, Nasseri S, Nabizadeh Nodehi R, Mahvi AH, Javadi AH. Photocatalytic degradation of phenol in aqueous solutions by Fe(III)-doped TiO2/UV process. Iranian Journal of Health and Environment. 2011;3(4):369-80 (in Persian).
- Riazian M. Electrical properties and enhancement of photocatalytic activity of TiO2 nanorods doped with SiO2. South African Journal of Chemistry. 2017;70:189-99.
- 11. Balgude SD, Sethi YA, Kale BB, Amalnerkar DP, Adhyapak PV. ZnO decorated Sn3O4 nanosheet nano-heterostructure: a stable photocatalyst for water splitting and dye degradation under natural sunlight. RSC Advances. 2019;9(18):10289-96.
- Abbasi A, Ahmadi Golsefidi M, Mohammad Beigi M, Sadri N, Abroudi M. Facile fabrication of Co3O4 nanostructures as an effective photocatalyst for degradation and removal of organic contaminants. Journal of Nanostructures. 2018;8(1):89-96.
- 13. Gholipour MR, Dinh C-T, Béland F, Do T-O. Nanocomposite heterojunctions as sunlight-driven photocatalysts for hydrogen production from water splitting. Nanoscale. 2015;7(18):8187-208.
- Poorarjmand S, Kargar Razi M, Mahjoob AR, Khosravi M. Photocatalytic degradation of Congo Red dye by using nano ZnO and Ni-Co-ZnO nanocomposites. Journal of Nanoanalysis. 2018;5(2):99-105.
- 15. Samadi S, Khalili E, Allahgholi Ghasri MR. Degradation of methyl red under visible light using N,F-TiO2/SiO2/rGO nanocomposite. Journal of Electronic Materials. 2019;48(12):7836-45.
- 16. Zein R, Alghoraibi I. Influence of bath temperature and deposition time on topographical and optical

properties of nanoparticles ZnS thin films synthesized by a chemical bath deposition method. Journal of Nanomaterials. 2019;2019.

- 17. Yin L, Zhang D, Wang D, Kong X, Huang J, Wang F, et al. Size dependent photocatalytic activity of ZnS nanostructures prepared by a facile precipitation method. Materials Science and Engineering: B. 2016;208:15-21.
- Dutková E, Daneu N, Lukáčová Bujňáková Z, Baláž M, Kováč J, Baláž P. Mechanochemical synthesis and characterization of CuInS2/ZnS nanocrystals. Molecules. 2019;24(6):1031.
- Tambe YB, Kothari S. Oxidative photodegradation of evans blue dye using N-doped zinc oxide. International Journal of Science and Research. 2016;5(8):1847-51.
- 20. Wu X, Fang S, Zheng Y, Sun J, Lv K. Thioureamodified TiO2 nanorods with enhanced photocatalytic activity. Molecules. 2016;21(2):181.
- 21. Chekuri RD, Tirukkovalluri SR. Synthesis of cobalt doped titania nano material assisted by gemini surfactant: Characterization and application in degradation of Acid Red under visible light irradiation. South African Journal of Chemical Engineering. 2017;24:183-95.
- Tiwari JN, Tiwari RN, Kim KS. Zero-dimensional, one-dimensional, two-dimensional and threedimensional nanostructured materials for advanced electrochemical energy devices. Progress in Materials Science. 2012;57(4):724-803.
- Wang X, Huang H, Liang B, Liu Z, Chen D, Shen G. ZnS nanostructures: synthesis, properties, and applications. Critical Reviews in Solid State and Materials Sciences. 2013;38(1):57-90.
- 24. Li C, Shen G, Zhang R, Wu D, Zou C, Ling T, et al. Zn nanosheets coated with a ZnS subnanometer layer for effective and durable CO2 reduction. Journal of Materials Chemistry A. 2019;7(4):1418-23.
- Shehzad K, Xu Y, Gao C, Duan X. Threedimensional macro-structures of two-dimensional nanomaterials. Chemical Society Reviews. 2016;45(20):5541-88.
- 26. Altıokka B. Effects of inhibitor on ZnS thin films fabricated by electrodeposition. Journal of Electronic Materials. 2019;48(4):2398-403.

دوره چهاردهم/ شماره اول/ بهار ۱۴۰۰ فصلنامه علمى پژوهشى انجمن علمى بهداشت محيط اير اُن ijhe.tums.ac.ir

- 27. Charinpanitkul T, Chanagul A, Dutta J, Rungsardthong U, Tanthapanichakoon W. Effects of cosurfactant on ZnS nanoparticle synthesis in microemulsion. Science and Technology of Advanced Materials. 2005;6(3-4):266-71.
- 28. Yu L, Ruan H, Zheng Y, Li D. A facile solvothermal method to produce ZnS quantum dots-decorated graphene nanosheets with superior photoactivity. Nanotechnology. 2013;24(37):375601.
- 29. Tounsi A, Talantikite-Touati D, Khalfi R, Merzouk H, Haddad H, editors. Optical and structural properties of ZnS: La thin films elaborated by sol-gel method. Proceedings of the Third International Symposium on Materials and Sustainable Development; 2017; New York, Springer International Publishing.
- 30. Goktas A, Tumbul A, Aslan F. A new approach to growth of chemically depositable different ZnS nanostructures. Journal of Sol-Gel Science and Technology. 2019;90(3):487-97.
- Parthasarathy G, Saroja M, Venkatachalam M, Gowthaman P, Evanjelene V. Synthesis of nanoparticles from Aloe vera extract review paper. International Journal of Intercultural Relations. 2016;2:1570-5.
- 32. Shanmugam N, Cholan S, Kannadasan N, Sathishkumar K, Viruthagiri G. Effect of polyvinylpyrrolidone as capping agent on Ce3+ doped flowerlike ZnS nanostructure. Solid State Sciences. 2014;28:55-60.
- 33. Varma A, Mukasyan AS, Rogachev AS, Manukyan KV. Solution combustion synthesis of nanoscale materials. Chemical Reviews. 2016;116(23):14493-586.
- 34. Hrubaru M, Onwudiwe DC, Hosten E. Synthesis and properties of ZnS nanoparticles by solvothermal and pyrolysis routes using the Zn dithiocarbamate complex as novel single source precursor. Journal of Sulfur Chemistry. 2016;37(1):37-47.
- 35. Jadraque M, Evtushenko AB, Ávila-Brande D, López-Arias M, Loriot V, Shukhov YG, et al. Codoped ZnS clusters and nanostructures produced by pulsed laser ablation. The Journal of Physical Chemistry C. 2013;117(10):5416-23.
- 36. Palve AM. Deposition of zinc sulfide thin films from zinc (ii) thiosemicarbazones as single

molecular precursors using aerosol assisted chemical vapor deposition technique. Frontiers in Materials. 2019;6:46.

- 37. Sabaghi V, Davar F, Fereshteh Z. ZnS nanoparticles prepared via simple reflux and hydrothermal method: Optical and photocatalytic properties. Ceramics International. 2018;44(7):7545-56.
- 38. Zhang YC, Wang GY, Hu XY, Shi QF, Qiao T, Yang Y. Phase-controlled synthesis of ZnS nanocrystallites by mild solvothermal decomposition of an air-stable single-source molecular precursor. Journal of Crystal Growth. 284(3-4):554-60.
- 39. Zhang YC, Du ZN, Li KW, Zhang M. Sizecontrolled hydrothermal synthesis of SnS2 nanoparticles with high performance in visible lightdriven photocatalytic degradation of aqueous methyl orange. Separation and Purification Technology. 2011;81(1):101-107.
- 40. Zhang YC, Tang JY, Hu XY. Controllable synthesis and magnetic properties of pure hematite and maghemite nanocrystals from a molecular precursor. Journal of Alloys and Compounds. 2008;462(1-2):24-28.
- 41. Abbasi M, Rafique U, Murtaza G, Ashraf MA. Synthesis, characterisation and photocatalytic performance of ZnS coupled Ag2S nanoparticles: A remediation model for environmental pollutants. Arabian Journal of Chemistry. 2018;11(6):827-37.
- 42. Li Q, Meng H, Zhou P, Zheng Y, Wang J, Yu J, et al. Zn1–xCdxS Solid Solutions with Controlled Bandgap and Enhanced Visible-Light Photocatalytic H2-Production Activity. ACS Catalysis. 2013;3(5):882-89.
- 43. Yin L, Zhang D, Ma J, Kong X, Huang J, Zhang H, et al. Facile synthesis and characterization of ZnS nano/microcrystallites with enhanced photocatalytic activity. Powder Technology. 2016;301:1085-91.
- 44. Dai L, Lesyuk R, Karpulevich A, Torche A, Bester G, Klinke C. From wurtzite nanoplatelets to zinc blende nanorods: Simultaneous control of shape and phase in ultrathin ZnS nanocrystals. The Journal of Physical Chemistry Letters. 2019;10(14):3828-35.
- 45. Zolfaghari A, Riazian M, Ashjari M. Preparation and photodeposition of Fe–S/TiO2@PEG nanoparticles for methylene blue and Evans blue. Research on

مرا می و محط در دوره چهاردهم/ شماره اول/ بیهار ۱۴۰۰ ا

Chemical Intermediates. 2021;47(5):1809-28.

- 46. Subbaiah YV, Prathap P, Reddy KR. Structural, electrical and optical properties of ZnS films deposited by close-spaced evaporation. Applied Surface Science. 2006;253(5):2409-15.
- 47. Velumani S, Mathew X, Sebastian P, Narayandass SK, Mangalaraj D. Structural and optical properties of hot wall deposited CdSe thin films. Solar Energy Materials and Solar Cells. 2003;76(3):347-58.
- 48. Aghazadeh M, Aghazadeh F. Green chemistry method with XRD analyzes and absorption of TiO2 nanoparticles modified with use of choline chloride. International Journal of Bio-Inorganic Hybrid Nanomaterials. 2018;7(2):97-108.
- 49. Theivasanthi T, Alagar M. Titanium dioxide (TiO2) nanoparticles XRD analyses: an insight. 2013:arXiv;1307.1091.
- 50. Mote V, Purushotham Y, Dole B. Structural, morphological and optical properties of Mn doped ZnS nanocrystals. Cerâmica. 2013:59;395-400.
- 51. Bandas C, Lazau C, Dabici A, Sfarloaga P, Vaszilcsin N, Tiponut V, et al. Structural and morphological characterization of nanosized TiO2 particles prepared by sol-gel method. Journal of Optoelectronics and Advanced Materials. 2011;13(2-4):399-404.
- 52. Zhang J, Xiao X, Nan J. Hydrothermal-hydrolysis synthesis and photocatalytic properties of nano-TiO2 with an adjustable crystalline structure. Journal of Hazardous Materials. 2010;176(1-3):617-22.
- 53. Ungár T. Microstructural parameters from X-ray diffraction peak broadening. Scripta Materialia. 2004;51(8):777-81.
- 54. Wu X-L, Ma E. Dislocations in nanocrystalline grains. Applied Physics Letters. 2006;88(23):231911.
- 55. Mattila T, Zunger A. Predicted bond length variation in wurtzite and zinc-blende InGaN and AlGaN alloys. Journal of Applied Physics. 1999;85(1):160-67.
- 56. Al-Tabbakh AA, Karatepe N, Al-Zubaidi AB, Benchaabane A, Mahmood NB. Crystallite size and lattice strain of lithiated spinel material for rechargeable battery by X-ray diffraction peakbroadening analysis. International Journal of Energy Research. 2019;43(5):1903-11.

57. Wei D, Jin-Fan S, Ping W, Cheng L, Zhi-Wen

L, Xiao-Ming T. Phase transition and elastic properties of zinc sulfide under high pressure from first principles calculations. Zeitschrift für Naturforschung A. 2011;66(10-11):656-60.

- 58. Fell CR, Qian D, Carroll KJ, Chi M, Jones JL, Meng YS. Correlation between oxygen vacancy, microstrain, and cation distribution in lithium-excess layered oxides during the first electrochemical cycle. Chemistry of Materials. 2013;25(9):1621-29.
- 59. Rajesh Kumar B, Hymavathi B. X-ray peak profile analysis of solid-state sintered alumina doped zinc oxide ceramics by Williamson–Hall and size-strain plot methods. Journal of Asian Ceramic Societies. 2017;5(2):94-103.
- 60. Rojas-Hernandez A, Mendoza-Pena K, Troyo-Vega E, Perez-Hernandez C, Munguia-Rodriguez S, Mendıvılreynoso T, et al. ZnS nanoparticles synthesized through chemical aggregation using polyethyleneimine that works as both a stabilizer and a complexing agent. Chalcogenide Letters. 2017;14(1):25-30.
- 61. Yang G-J, Li C-J, Huang X-C, Li C-X, Wang Y-Y. Influence of silver doping on photocatalytic activity of liquid-flame-sprayed-nanostructured TiO2 coating. Journal of Thermal Spray Technology. 2007;16(5-6):881-85.
- 62. Motevalizadeh L, Heidary Z, Abrishami ME. Facile template-free hydrothermal synthesis and microstrain measurement of ZnO nanorods. Bulletin of Materials Science. 2014;37(3):397-405.
- 63. Mote V, Purushotham Y, Dole B. Williamson-Hall analysis in estimation of lattice strain in nanometersized ZnO particles. Journal of Theoretical and Applied Physics. 2012;6(1):6.

Downloaded from journals.tums.ac.ir on 2024-11-10





Photo-degradation of Methylene Orange by zinc-sulfide nanoparticles synthesized via hydrothermal method

Mehran Riazian^{1,*}, Maryam Yousefpoor²

1- Department of Engineering, Faculty of Science, Tonekabon Branch, Islamic Azad University, Tonekabon, Iran

2- Department of Chemistry, Faculty of Chemistry, Iran University of Science and Technology, Tehran, Iran

ABSTRACT
Background and Objective: In the present research, the synthesis and characterization of ZnS nanoparticles in zinc blend crystallite phase via hydrothermal method were reported. Advanced oxidation processes using nanophotocatalysts are one of the most efficient methods for removing the dyes with complex organic compounds from textile and industrial wastewaters. The photocatalytic performance of nanoparticles is drastically affected by their structural and optical properties. One of the most important features affecting the photocatalytic degradation of nanoparticles is their optical bandgap width, which is an important factor in the radiant photons in the visible and UV region and the production of active radicals to destroy the complex carbon pollutants. The optical bandgap width, like other properties of nanoparticles is affected by three important geometric parameters, including particle size, dimension and shape. It is also a function of synthetic chemistry, i.e. the precursors and the fabrication methods. The aim of the present study was to investigate the nanostructure of zinc-sulfide synthesized nanoparticles, optical properties and photocatalytic effect on the degradation of
Methylene Orange dye. Materials and Methods: The experiment of degradation of dye consisted of 70 mg of synthesized nanoparticles in 100 mL of dye solution containing 3.75 ppm of Methylene Orange dye at pH = 5.5. The experimental steps were repeated three times. Nanostructure characterization of three-dimension ZnS nanoparticles was specified by X-ray diffraction, scanning electron microscopy, energy dispersive x-ray spectroscopy, transmission electron microscopy, Furrier transform infrared, ultraviolet-visible spectroscopy and N ₂ adsorption-desorption. Results: The lattice characteristics such as density, specific surface area, size, strain, stress and deformation energy density are specified using Williamson-Hall (W-H) and Halder-Wagnet (H-W) analysis. The photocatalytic degradation rate (k) of Methylene Orange was calculated to be 0.052 1/min, whilst after 60 minutes about 95% of the dye was photodegraded. The N ₂ adsorption-desorption calculations determined the mean pore diameter, specific surface area (SBET) and total porosity volume as 20.69 nm, 19.12 m ² /g and 0.065 m ³ /g, respectively The bandgap of fabrication ZnS has been evaluated from the Taue's equation to be 3.47 eV Compared with ZnS nanoparticles made by the hydrothermal method in the wurzite crystallite phase (sample 2), the synthesized sample (sample 1) shows less lattice strain and stress, less crystallite size and also revealed the higher photocatalytic activity. Conclusion: The pure zinc-sulfide nanoparticles without metal or ceramic dopants in the cubic zinc- blend crystallite phase are synthesized using the hydrothermal method. The precursors used in the synthesis of zinc-sulfide nanoparticles include zinc chloride and thioacetamide in the presence of oleic acid as a collecting agent. High photocatalytic activity of ZnS nanoparticles was confirmed by the degradation or dechlorination of Methylene Orange solution under UV light irradiation Compared to similar studies, the results show that reducing the opt

Please cite this article as: Riazian M, Yousefpoor M. Photo-degradation of Methylene Orange by zinc-sulfide nanoparticles synthesized via hydrothermal method. Iranian Journal of Health and Environment. 2021;14(1):1-18.

Copyright © 2021 Iranian Association of Environmental Health, and Tehran University of Medical Sciences. Published by Tehran University of Medical Sciences. This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 International license (https://crea-By Net tivecommons.org/licenses/by-nc/4.0/). Noncommercial uses of the work are permitted, provided the original work is properly cited.