

بررسی سنتز و رفتار چگالش "β-آلومینا به عنوان الکتروولیت با تری‌های سدیم سولفور

هاجر احمدی مقدم^۱ و محمد حسین پایدار^{۲*}

چکیده

الکتروولیت "β-آلومینا به عنوان هادی یون سدیم در با تری‌های سدیم سولفور استفاده می‌شود. برای دست یابی به هدایت یونی مناسب، بایستی به الکتروولیتی با دانسیته بالا و میکروساختار یکنواخت در طی فرآیند ساخت دست یافت. به این منظور، در این پژوهش ضمن سنتز پودر "β-آلومینا، تأثیرپارامترهای موثر بر رفتار چگالش سرامیک "β-آلومینا مورد بررسی قرار گرفته است. پودر "β-آلومینا با روش زتا سنتز و نمونه‌های خام با روش پرس تک محوره شکل داده شد و در دماها و زمان‌های گوناگون زینتر گردید. از پراش پرتو اشعه ایکس برای تعیین فازهای تشکیل شده و از میکروسکوپ الکترونی روبشی برای بررسی میکروساختار نمونه‌ها به همراه اندازه گیری دانسیته برای بررسی رفتار چگالش استفاده شد. نتایج این پژوهش نشان داد که میکروساختار سرامیک "β-آلومینا به شدت وابسته به شرایط زینترینگ می‌باشد. افزایش زمان زینترینگ، منجر به کاهش دانسیته و غیر یکنواختی در میکروساختار نمونه‌ها گردید. شرایط بهینه برای زینترینگ الکتروولیت "β-آلومینادمای ۱۶۲۰ درجه سانتی گراد به مدت ۱۵ دقیقه برای دست یابی به دانسیته بیش از ۹۹ درصد تئوری، با میکرو ساختار یکنواخت، بدون رشد دانه افراطی و عدم تشکیل میکرو ساختار دوگانه و درصد فاز Al_2O_3 -" β -بیش از ۹۹ درصد تعیین شد.

واژه‌های کلیدی: "β-آلومینا، روش زتا، زینترینگ، سنتز، میکروساختار.

۱-دانشجوی دکتری بخش مهندسی مواد دانشگاه شیراز.

۲-استاد، هیئت علمی بخش مهندسی مواد دانشگاه شیراز.

* - نویسنده مسئول مقاله: paaydar@shirazu.ac.ir

۱۴۵۰°C، تبدیل فاز $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ به $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ ، چگالش و رشد دانه معمولاً از راه زینترینگ فاز مایع به صورت همزمان رخ می‌دهد. هدف از انجام فرآیند زینترینگ، دست‌یابی به بیشترین چگالش و تبدیل فاز و کنترل رشد دانه می‌باشد. برای کمینه کردن تبخیر اکسید سدیم، مدت زمان ماندگاری در دمای زینترینگ کم انتخاب می‌شود و نمونه خیلی سریع از دمای انجام فرآیند زینترینگ عبور داده می‌شود، بنابراین یک مرحله آنیل پس از زینترینگ در دمای پایین‌تر (۱۳۰۰-۱۵۰۰°C) برای ثبیت تبدیل فاز و از این رو، کاهش مقاومت یونی لازم است و به این صورت، از هرگونه رشد افراطی دانه¹ جلوگیری می‌شود [1]. ریزساختار β -آلومینا پس از زینترینگ به گونه معمول به صورت دوگانه شامل دانه‌های بزرگ (50-500μm) درون یک ماتریس ریز دانه (کمتر از 10μm) می‌باشد که البته می‌توان از رشد دانه افراطی با کاهش زمان زینترینگ در دمای بالا جلوگیری نمود [1 و 2]. هدایت یونی مناسب الکتروولیت β -آلومینا مستلزم دستیابی به درصد فاز $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ بالا، میکروساختار یکنواخت و دانسیته بالا در طی فرآیند سنتز پودر و ساخت الکتروولیت β -آلومینا می‌باشد. پارامترهای زینترینگ و ریزساختار تأثیر زیادی بر رفتار هدایت الکترونی الکتروولیت‌های جامد دارد [1 و 9]. هدف از این پژوهش، سنتز پودر $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ با روش زتا و ساخت نمونه‌های دیسکی شکل با روش پرس تک محوره و بررسی اثر فشار پرس و پارامترهای زینترینگ شامل دما و زمان بر رفتار چگالش الکتروولیت β -آلومینا برای تعیین شرایط بهینه برای دستیابی به خصوصیات مناسب شامل میکروساختار یکنواخت و درصد فاز $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ بالا می‌باشد.

مواد و روش‌ها

در این پژوهش ترکیب β -آلومینابه روش زتا سنتز شد [8] به این منظور، از مواد اولیه‌ی آلمینا با خلوص ۹۹/۶ درصد و کربنات سدیم و کربنات لیتیم مارک Carlo Erba با خلوص ۹۹/۹ درصد استفاده گردید. فلوچارت این فرآیند در شکل ۱ آورده شده است. در این روش ابتدا، آلمینات لیتیم ($\text{Li}_2\text{O} \cdot 0.5\text{Al}_2\text{O}_3$) و آلمینات سدیم

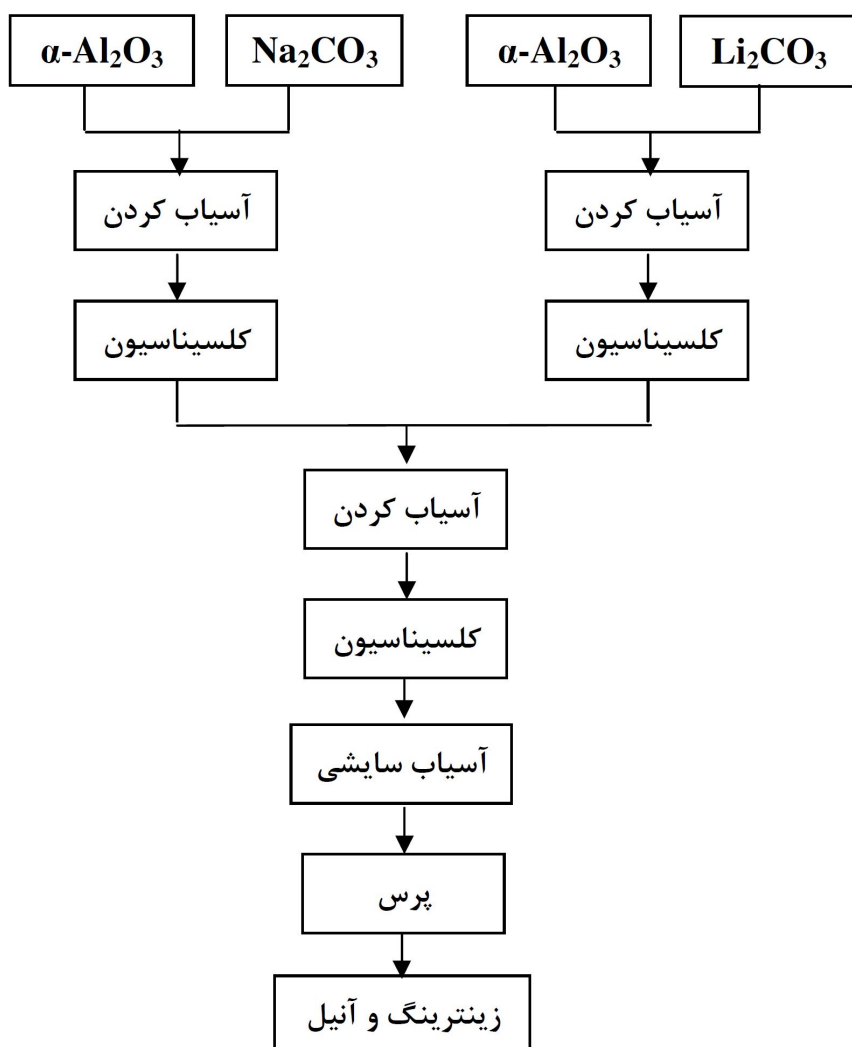
پیشگفتار

مشکلات زیست محیطی از جمله گازهای گلخانه‌ای در کنار منابع غیر قابل تجدید سوختهای فسیلی دلیل افزایش تمایل برای استفاده از سیستم‌های ذخیره‌سازی انرژی الکتریکی می‌باشد که انرژی اضافه را ذخیره و در موقع نیاز آن را بارگذاری می‌کند. یکی از این فناوری‌ها بر پایه الکتروولیت جامد بوده که به صورت انتخابی اجرازه انتقال یون سدیم بین الکتروود مثبت (سولفور مذاب) و منفی (سدیم مذاب) را می‌دهد. الکتروولیت جامد که به صورت گسترده استفاده می‌شود بر پایه بتا آلمینا می‌باشد که این با تری‌ها سدیم سولفور نامیده می‌شود. به دلایل بازدهی بالا، دانسیته انرژی بالا و توانایی ذخیره انرژی برای چندین ساعت، این با تری‌های مورد توجه قرار گرفته‌اند و پیشرفت‌های قابل توجه در فناوری این نوع با تری‌ها در طی چند دهه اخیر بدست آمده است. هدایت یون سدیم الکتروولیت جامد بتا آلمینا به دلیل دوفاز $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ و $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ می‌باشد. هدایت یونی فاز $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ بیشتر از فاز $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ می‌باشد، اما این فاز در سیستم دوتایی $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ -Na₂O نایایدار بوده و در دماهای بالاتر از ۱۴۰۰°C تجزیه می‌شود. بنابراین، از اکسید منیزیم و اکسید لیتیم برای پایداری فاز $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ استفاده می‌شود [1 و 2]. ترکیب β - Al_2O_3 با روش‌های گوناگونی از جمله واکنش حالت جامد، سل-زل و سنتز احتراقی سنتز می‌شود [3-7]. در روش واکنش حالت جامد موسوم به زتا، آلمینات سدیم و آلمینات لیتیم به صورت جداگانه از راه کلسیناسیون پودرهای آلمینا، کربنات سدیم و کربنات لیتیم سنتز و بر اساس ترکیب شیمیایی $(\text{Na}_{1.67}\text{Al}_{10.67}\text{Li}_{0.33}\text{O})_{17}$ آلمینات‌ها با هم مخلوط می‌شوند. درجه همگن بودن پودر $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ دارد. در روش سنتز زتا، پایدار کننده Li₂O به صورت ترکیب Li₂O-0.5Al₂O₃ استفاده می‌شود که در این حالت، مقدار Li₂O-0.5Al₂O₃ مصرفی نسبت به Li₂CO₃ بیشتر خواهد بود و توزیع یکنواخت‌تری از یون‌های Li⁺ در مخلوط بدست می‌آید. چون آلمینات لیتیم یوتکتیک‌هایی با نقطه ذوب پایین با NaAlO₂ (Al₂O₃ و NaAlO₂) (1450°C) تشکیل می‌دهد که می‌تواند مسیر نفوذ سریع فراهم کند [8]. در طی فرآیند زینترینگ، در دماهای بالاتر از

¹-Exaggerated Grain Growth

محیط اتانول قرار گرفت. پس از عبور پودر خرد شده از الک مش 60 و گرانوله کردن آن، دیسکهایی با قطر 12mm و ضخامت 1mm با روش پرس تک محوره ساخته شد. برای تعیین اثر فشار، نمونه‌ها با اعمال فشارهای گوناگون پرس شدند. بمنظور کمینه کردن تلفات سدیم و جلوگیری از رشد افراطی دانه‌ها، فرآیند زینترینگ دو مرحله‌ای نمونه‌ها درون پودر $\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$ - $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ انجام شد. نمونه‌ها در دماهای زمان‌های گوناگون زینتر و در حین سرد شدن در دمای 1450°C به مدت 45 دقیقه آنیل شدند. فرآیند آنیل برای تثبیت فاز $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ انجام گرفت.

($\text{Na}_2\text{O} \cdot (5.4)\text{Al}_2\text{O}_3$) از راه واکنش حالت جامد سنتز شدند. برای این منظور، کربنات لیتیم و کربنات سدیم به ترتیب با آلومینا در محیط اتانول مخلوط و پس از خشک کردن در دمای 90°C ، در دمای 1250°C به مدت 2 ساعت کلسینه شدند. بر اساس ترکیب شیمیایی ($\text{Na}_{1.67}\text{Al}_{10.67}\text{Li}_{0.33}\text{O}_{17}$) آلومینات لیتیم و آلومینات سدیم در محیط اتانول مخلوط و پس از خشک کردن، در دمای 1300°C به مدت 2 ساعت کلسینه شدند. بمنظور کاهش اندازه ذرات، پودر حاصل از عملیات کلسیناسیون به مدت 6 ساعت تحت آسیاب سایشی با سرعت 400 دور بر دقیقه با گلوله‌های زیرکونیاکی در



شکل ۱ - فلوچارت روش زتا بکار رفته در این پژوهش [۸].

زینترینگ سینتیک رشد دانه خیلی سریع تر از سرعت تبدیل فاز می‌باشد، بنابراین، توصیه شده است فرآیند آنیل در دمایی کمتر از دمای زینترینگ بمنظور تبدیل فاز- β - Al_2O_3 به فاز Al_2O_3 - Al_2O_3 - β - β بدون رشد دانه انجام پذیرد [11]. با استفاده از فرمول ۱ مقدار فاز Al_2O_3 - Al_2O_3 - β - β در نمونه زینتر و آنیل شده بیش از ۹۹ درصد محاسبه شد. مقدار فاز- β - Al_2O_3 در طی آنیل نسبت به پودر کلسینه شده در حد ۲۰ درصد افزایش یافت.

شکل ۴، توزیع اندازه ذرات پودر کلسینه شده پس از آسیاب سایشی را نشان می‌دهد که بر اساس آن میانگین اندازه ذرات در حد ۱۴۰nm و توزیع اندازه ذرات نسبتاً باریک می‌باشد. برای تعیین فشار بهینه برای ساخت نمونه‌های مناسب، تغییرات دانسیته نمونه‌های خام با فشار پرس در شکل ۵ آورده شده است. بر اساس شکل با افزایش فشار پرس، دانسیته خام به دلیل فشردگی بیشتر، ایجاد قفل‌های مکانیکی بهتر و کاهش ضخامت نمونه‌های خام، افزایش می‌یابد. بیشترین چگالی خام معادل ۶۰ درصد چگالی تئوری ($3/28\text{g/cm}^3$) در فشار پرس ۳۰۰MPa بدست آمد. با افزایش بیشتر فشار پرس نمونه‌ها دچار عیب لایه‌ای شدن می‌گردید.

برای بررسی تأثیر دمای زینترینگ بر روند چگالش نمونه‌ها، با توجه به محدوده دمایی زینترینگ گزارش شده در مقاله‌ها، نمونه‌ها در سه دمای ۱۵۲۰°C، ۱۵۷۰°C، ۱۶۲۰°C به مدت ۱۵ دقیقه زینتر شدند [12، 13]. دانسیته نمونه‌ها بر حسب دمای زینتر در زمان ثابت ۱۵ دقیقه که در شکل ۶ ارایه شده است، نشان می‌دهد که با افزایش دما دانسیته نمونه‌ها به دلیل تأثیر قابل توجه دما بر فرآیند نفوذ، افزایش می‌یابد. در این شرایط بیشترین دانسیته $3/25\text{g/cm}^3$ (۹۹ درصد دانسیته تئوری) [11] مربوط به دمای ۱۶۲۰°C تعیین شد.

بر اساس تصاویر SEM مربوط به نمونه‌های اج حرارتی شده در شکل ۷، میکروساختار نمونه‌ها به صورت دانه‌هایی میله‌ای شکل با دو سایز ریز و درشت می‌باشد که با افزایش دمای زینترینگ، رشد دانه صورت گرفته و همزمان با آن تعداد دانه‌های ریز کاهش یافته و ساختار به سمت یکنواختی بیشتر پیش رفته است.

برای تعیین اندازه و توزیع اندازه ذرات پودر از دستگاه PSA^۱ با تابش نور لیزر با طول موج ۶۵۴nm استفاده شد. با دستگاه پراش اشعه Cu-ka α x (XRD) تشعشع ۱/۵۴۱۹°A ساخت شرکت Brucker آلمان، بررسی موج فازها صورت گرفت. برای شناسایی فاز‌های ثبت شده و شدت نسبی پیک‌ها از نرم افزار X'Pert HighScore استفاده گردید. دانسیته نمونه‌ها با استفاده از روش ارشمیدس بر اساس استاندارد ASTMC-373 اندازه گیری شد. ریخت شناسی و ریز ساختار نمونه‌های زینتر شده با استفاده از دستگاه میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) مدل Oxford بررسی گردید. برای این منظور، سطح نمونه‌ها با استفاده از کاغذ سنباده ۳۰۰۰ و خمیر الماسه برای دستیابی به سطح آینه‌ای، پولیش و در دمای ۱۵۸۰°C به مدت ۳۰ دقیقه اج حرارتی گردید.

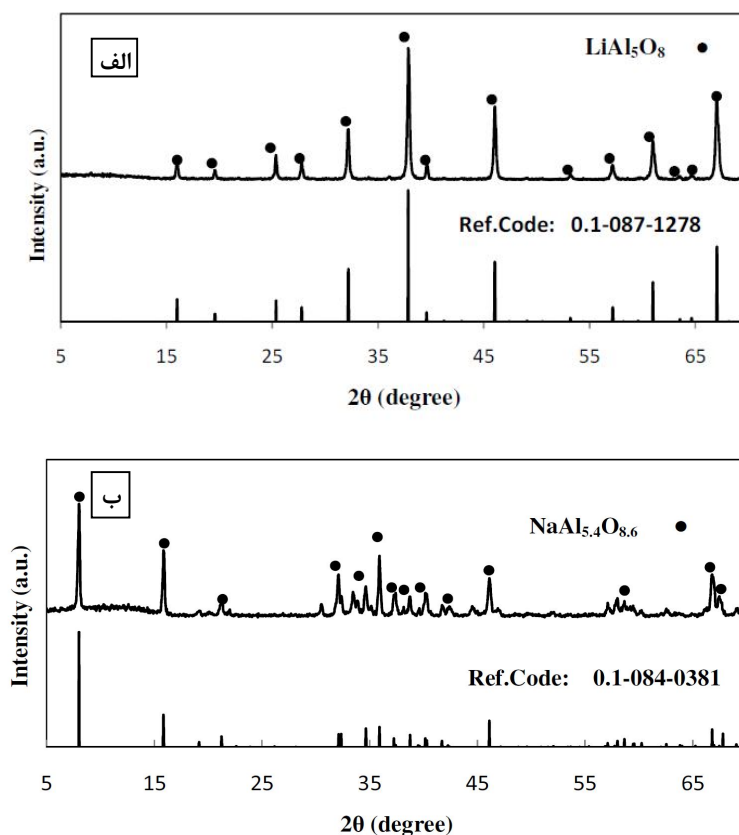
نتایج و بحث

شکل ۲، الگوهای XRD پودرهای آلومینات لیتیم و آلومینات سدیم سنتز شده، در دمای ۱۲۵۰°C به مدت ۲ ساعت را نشان می‌دهد. مقایسه آن‌ها با الگوهای مرتع، بیان گر تشکیل فازهای مورد نظر است. الگوهای XRD پودر کلسینه شده در دمای ۱۳۰۰°C به مدت ۲ ساعت و نمونه زینتر شده در دمای ۱۶۲۰°C به مدت ۱۵ دقیقه و آنیل شده در دمای ۱۴۵۰°C به مدت ۴۵ دقیقه در شکل ۳ آورده شده است که بیان گر تشکیل فاز Al_2O_3 - β - β - Al_2O_3 مطابق با کد مرجع ۰۲۱۰-۰۱-۰۸۴ می‌باشد. صفحات (0210) در زاویه $2\theta = 45.90^\circ$ مربوط به فاز Al_2O_3 - β - β - Al_2O_3 (206) در زاویه $2\theta = 44.50^\circ$ مربوط به فاز Al_2O_3 - β - Al_2O_3 می‌باشد. با استفاده از فرمول ۱ می‌توان مقدار فاز- β - Al_2O_3 را بدست آورد [10]. در این رابطه I_β و $I_{\beta''}$ به ترتیب شدت پیک‌ها در زاویه‌های $45/5$ و $44/5$ درجه می‌باشد.

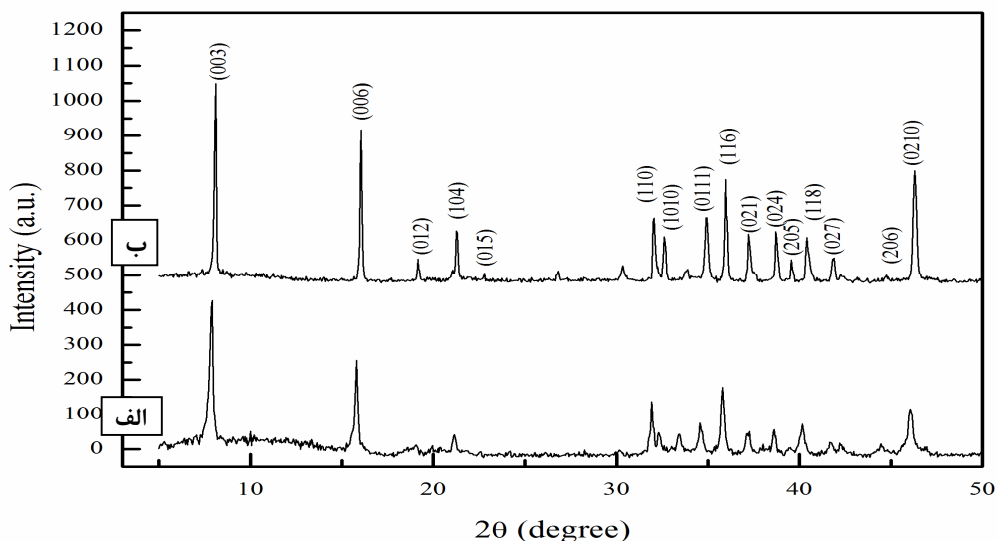
فرمول (۱) $f(\beta'') = (0.85I_{\beta''}/0.85I_\beta + I_\beta) \times 100$

مقدار فاز Al_2O_3 - β - β - Al_2O_3 در پودر کلسینه شده حدود ۸۰ درصد حجمی محاسبه شد. با مقایسه الگو XRD پودر کلسینه شده با نمونه زینتر شده (شکل ۳) مشخص می‌گردد که شدت پیک‌های فاز Al_2O_3 - β - β - Al_2O_3 افزایش و برای فاز Al_2O_3 - β - Al_2O_3 کاهش یافته است. از آنجا که در دمای

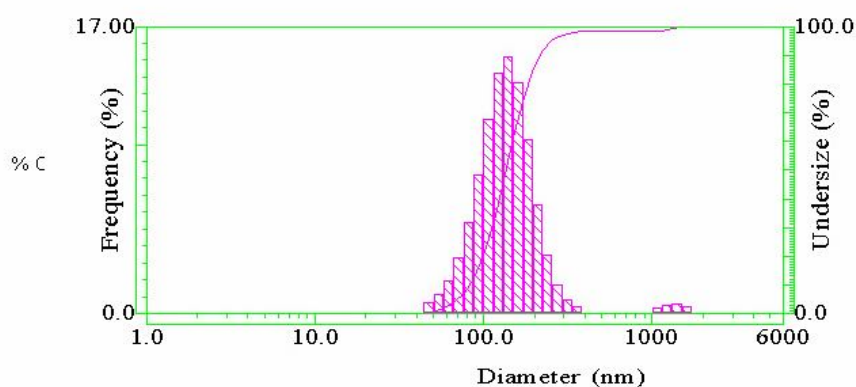
^۱- Particle Size Analyzers



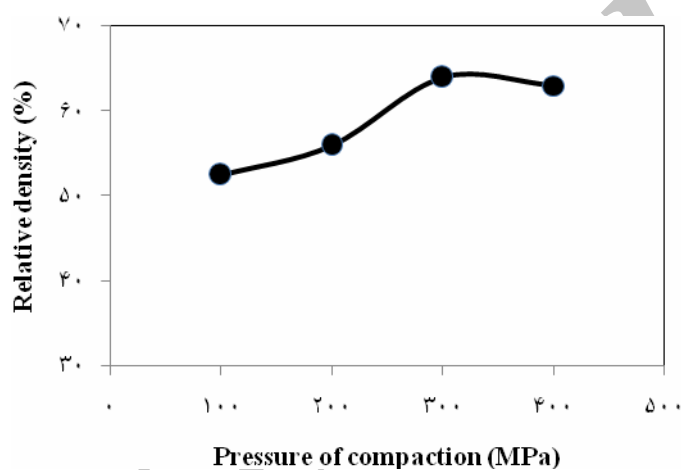
شکل ۲ - الگوهای XRD پودرهای (الف) آلومینات سدیم سنتز شده در دمای 1250°C به مدت ۲ ساعت.



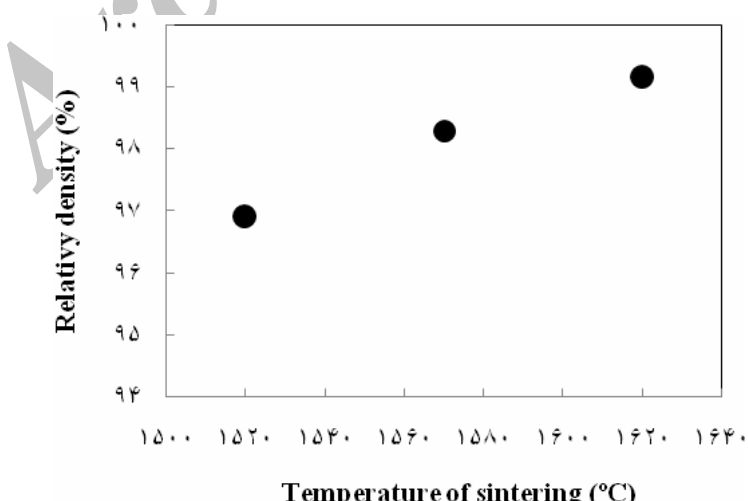
شکل ۳ - الگو XRD (الف) پودر β -آلومینا کلسینه شده در دمای 1300°C به مدت ۲ ساعت و (ب) نمونه زینتر شده در دمای 1620°C به مدت ۱۵ دقیقه و آنیل شده در دمای 1450°C به مدت ۴۵ دقیقه.



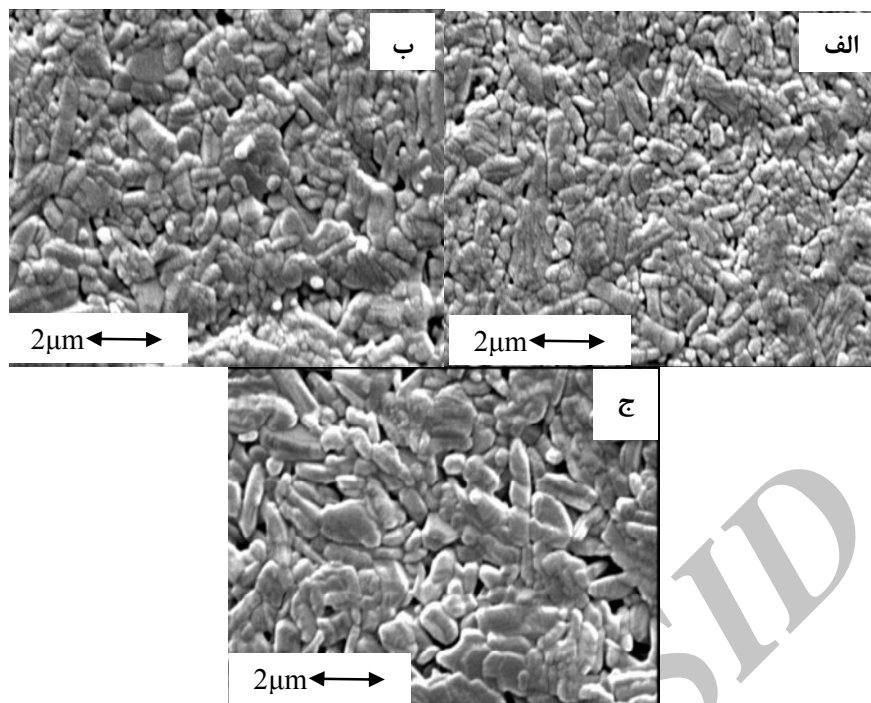
شکل ۴- توزیع اندازه ذرات پودر کلسینه شده پس از آسیاب سایشی به مدت ۶ ساعت.



شکل ۵- تغییرات دانسیته نمونه های خام با فشار پرس.



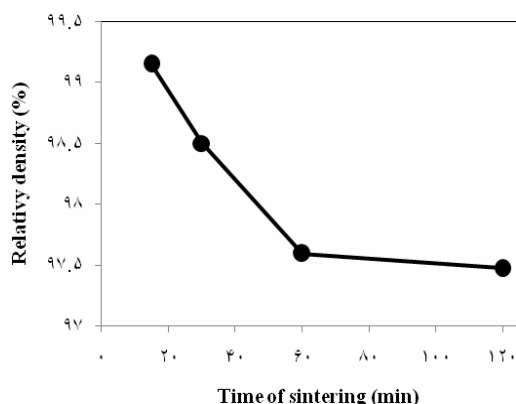
شکل ۶- تغییرات دانسیته نمونه های زینتر شده در دماهای گوناگون در زمان ثابت ۱۵ دقیقه.



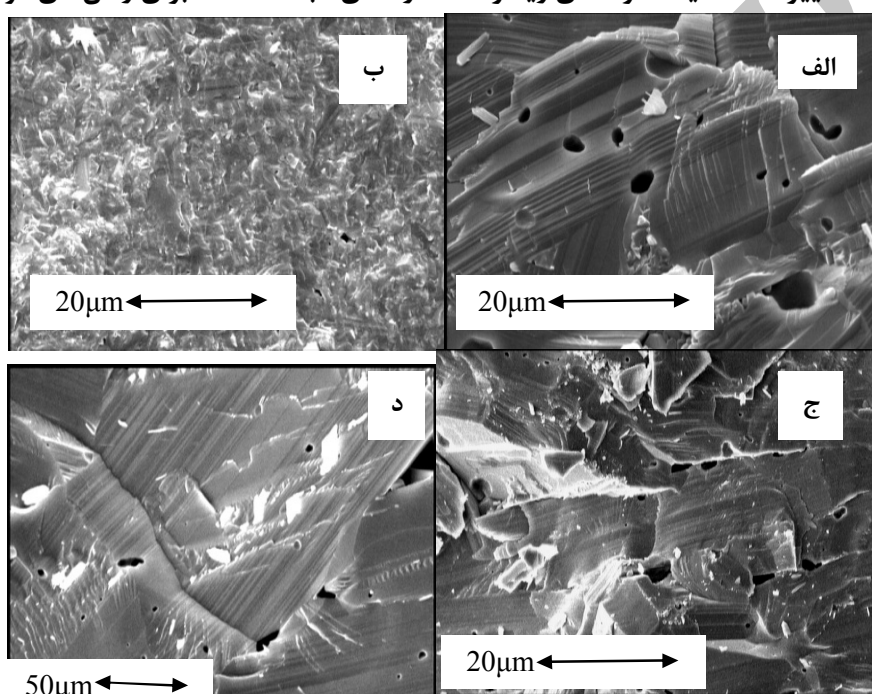
شکل ۷ - تصاویر SEM ترمال اچ نمونه‌های زینتر شده در دماهای (الف) 1620°C ، (ب) 1570°C و (ج) 1520°C به مدت ۱۵ دقیقه.

نمونه‌ها باشد. توزیع اندازه ذرات گستردگ پودر اولیه و حضور فاز مایع در طول فرآیند زینترینگ، دلایل ایجاد میکروساختار دو گانه در فرآیند زینترینگ سرامیک‌ها عنوان شده است [14]. با توجه به توزیع نسبتاً باریک اندازه ذرات پودر (شکل ۴) و هم‌چنین میکروساختار متراکم، شکل ۹، الف، حضور فاز مایع در طی زینترینگ و افزایش مقدار آن با افزایش زمان زینترینگ می‌تواند دلیل اصلی در ایجاد میکروساختار دو گانه در این تحقیق باشد. مطابق نتایج به دست آمده، میکروساختار سرامیک $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ به شدت وابسته به شرایط زینترینگ می‌باشد، به گونه‌ای که با تغییر اندازی در زمان زینترینگ، تغییرات شدیدی در میکروساختار ایجاد می‌شود. به این ترتیب شرایط بهینه برای زینترینگ سرامیک $\beta\text{-Al}_2\text{O}_3$ ، دمای 1620°C و زمان ۱۵ دقیقه برای دستیابی به دانسیته بالا و میکروساختار یکنواخت تعیین شد.

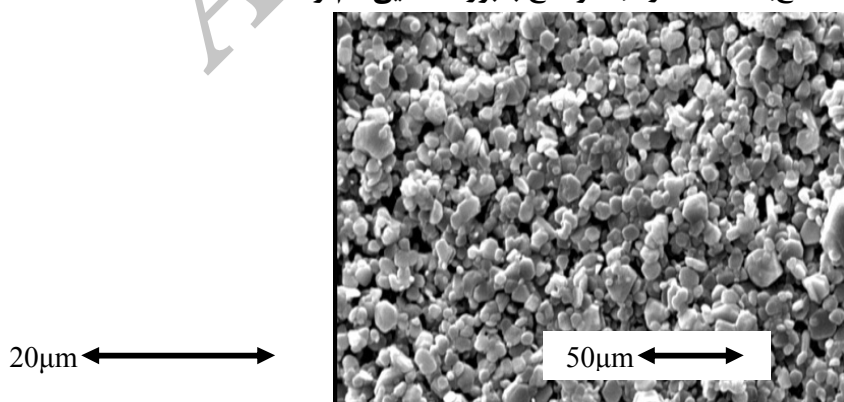
شکل ۸، روند تغییرات دانسیته نمونه‌های زینتر شده در دمای ثابت 1620°C برای زمان‌های ۱۵ و ۳۰ دقیقه، یک و دو ساعت را نشان می‌دهد. این نتایج نشان می‌دهند که با افزایش زمان، دانسیته نمونه‌ها کاهش می‌یابد. دلیل این کاهش را می‌توان با توجه به تصاویر SEM توجیه کرد. در شکل ۹ تصاویر SEM سطح مقطع شکست نمونه‌های زینتر شده در دمای ثابت 1620°C و زمان‌های گوناگون آورده شده است. این کاهش دانسیته می‌تواند به دلایل رشد افراطی دانه‌ها و ایجاد ساختار متخلخل (شکل ۹.د) در اثر افزایش زمان زینترینگ و افزون بر آن، افزایش تلفات اکسید سدیم با افزایش زمان زینترینگ باشد. تصاویر اچ حرارتی نمونه زینتر شده در دمای 1620°C به مدت ۳۰ دقیقه با دو بزرگ نمایی متفاوت در شکل ۱۰، بیان‌گر یک میکروساختار دو گانه شامل توزیع دانه‌های بزرگ میله‌ای و چند وجهه‌ای درون زمینه‌ای ریز دانه با اندازه تقریباً ۲ میکرومتر می‌باشد. نا یکنواختی در میکروساختار می‌تواند دلیل دلیل دیگری برای کاهش دانسیته



شکل ۸- تغییرات دانسیته نمونه‌های زینتر شده در دمای ثابت 1620°C برای زمان‌های گوناگون.



شکل ۹- تصاویر SEM سطح شکست نمونه‌های زینتر شده در دمای 1620°C برای زمان‌های (الف) ۱۵ دقیقه، (ب) ۲ ساعت، (ج) ۵ ساعت و (د) نمونه ج با بزرگ نمایی کمتر.



شکل ۱۰- تصاویر SEM ترمال اج شکست نمونه زینتر شده در دمای 1620°C به مدت ۳۰ دقیقه با دو بزرگ نمایی متفاوت.

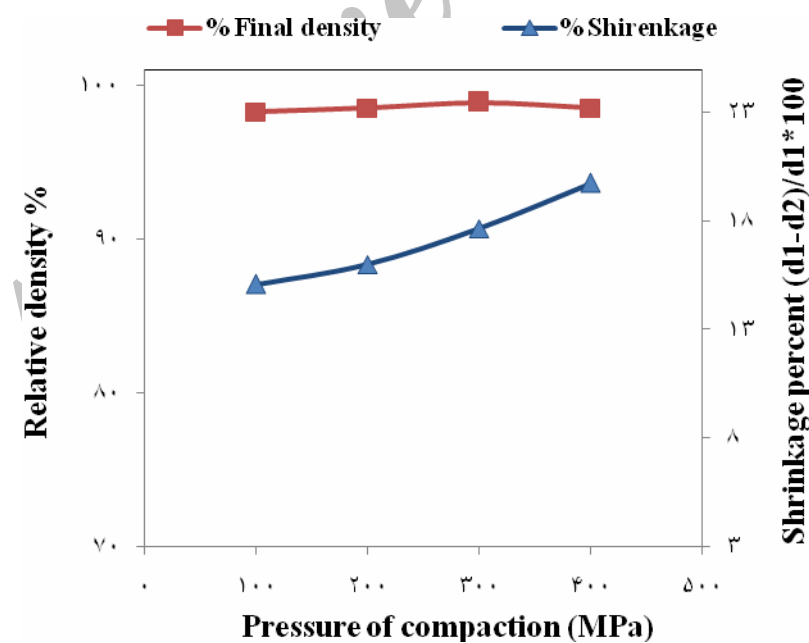
پودر سنتز شده حاوی ۸۰ درصد فاز β -Al₂O₃ بود. اندازه ذرات پودر β -Al₂O₃ با عملیات آسیاب سایشی به مدت ۶ ساعت تا حدود ۱۴۰nm کاهش یافت و با پرس تک محوره نمونه‌های دیسکی شکل با فشار پرس گوناگون تهیه و رفتار چگالش آنها در دمای زمان‌های گوناگون زینترینگ مورد بررسی قرار گرفت. با افزایش دمای زینترینگ تا ۱۶۲۰°C، دانسیته نمونه‌ها افزایش و با افزایش زمان زینترینگ از ۱۵ دقیقه، به دلایل رشد دانه افراطی، عدم امکان ایجاد میکرو ساختار همگن و اتلاف اکسید سدیم دانسیته نمونه‌ها کاهش یافت. با افزایش فشار پرس تا ۳۰۰MPa نمونه‌های زینتر شده تقریباً مستقل از فشار پرس بود. بر اساس نتایج بدست آمده از این پژوهش، با زینتر نمودن سرامیک β -Al₂O₃ در دمای ۱۶۲۰°C به مدت ۱۵ دقیقه و آنلیل در دمای ۱۴۵۰°C به مدت ۴۵ دقیقه می‌توان به نمونه‌هایی با دانسیته بیش از ۹۹ درصد دانسیته تئوری با میکرو ساختار یکنواخت و درصد فاز β -Al₂O₃ بیش از ۹۹ درصد دست یافت.

تغییرات مقدار درصد انقباض قطری و دانسیته نهایی نمونه‌های پرس شده با فشارهای گوناگون، زینتر شده در دمای ۱۶۲۰°C به مدت ۱۵ دقیقه، در شکل ۱۱ آورده شده است. مطابق نتایج حاصل شده، میزان انقباض قطری نمونه‌های دیسکی با افزایش فشار پرس از ۱۵ به ۲۰ درصد افزایش یافت و تغییرات دانسیته نهایی نمونه‌ها با تغییر فشار پرس به صورت چشم‌گیر نبود.

به این ترتیب، بر اساس نتایج بدست آمده می‌توان با زینترینگ نمونه‌های β -Al₂O₃ در دمای ۱۶۲۰°C به مدت ۱۵ دقیقه به دانسیتهای بیش از ۹۹ درصد دانسیته تئوری، با ساختار یکنواخت، بدون رشد افراطی دانه و عدم تشکیل میکرو ساختار دوگانه و درصد فاز β -Al₂O₃ معادل ۹۹ درصد، برای استفاده به عنوان الکتروولیت باتری-های سدیم سولفور، دست یافت.

نتیجه گیری

در این پژوهش، پودر β -Al₂O₃ با روش زتا در دمای ۱۳۰۰°C به مدت ۲ ساعت سنتز گردید.



شکل ۱۱- تغییرات درصد انقباض قطری و دانسیته نهایی نمونه‌های زینتر شده در دمای ۱۶۲۰°C به مدت ۱۵ دقیقه با فشار پرس.

References

- 1- J. L. Sudworth and A. R. Tilley, The Sodium Sulphur Battery, p. 33, Chapman and Hall, London, 1985.
- 2- L. Xiaochuan, X. Guanguang, P .John and Y. Zhenguo, "Advanced Materials for Sodium-Beta Alumina Batteries: Status, Challenges and Perspectives", Power Sources, Vol. 195, pp. 2431-2442, 2010.
- 3- T. Oshima, M. Kajita and A. Okuno, "Development of Sodium-Sulfur Batteries", Applied Ceramic Technology, Vol. 1, pp. 269-276, 2004.
- 4- V. Jayaraman,T. Gnanasekaran and G. Periaswami, "Low-temperature synthesis of β -Aluminas by a Sol-Gel technique",Materials Letters, Vol. 30, pp. 157-162,1997.
- 5- A. Mali and A. Petr, "Synthesis of Sodium - Alumina powder by Sol-Gel Combustion", European Ceramic Society, Vol. 32, pp. 1229-1234, 2012.
- 6- S. Sartori,A. Martucci,A. Muffato and M. Guglielmi, "Sol-gel synthesis of Na- beta- Al_2O_3 Powders", European Ceramic Society, Vol. 24, pp. 911-914, 2004.
- 7- T. Mathews, "Solution Combustion Synthesis of Magnesium Compensated Sodium- β -aluminas", Materials Science and Engineering B, Vol. 78, pp. 39-43, 2000.
- 8- K. Lee,S. Lee,D. Lee and S. Lim, "Phase formation of Na-Beta-Alumina Synthesized by Double Zeta Process," Industrial and Engineering Chemistry, Vol. 19, pp. 829-837, 2013.
- 9- ز. شرافت و م. پایدار, "بررسی تاثیر افزودنی اکسید مس بر روند زینترینگ ، ریز ساختار و هدایت پروتونی ترکیبات زیرکونات باریم", مجله مواد نوین, سال 1 شماره 4، ص 1390.75-85
- 11- A. I. Sitnikov, G. B. Telnova, L. I. Shvorneva, A. Yu. Fedotovand and K. A. Solntsev, Study of the Thermomechanical Properties of a Ceramic Based Sodium Polyaluminate with the Structure of Na- β "-Alumina", Refractories and Industrial Ceramics, Vol. 53, No. 5, January, 2013.
- 12- A.V. Virkar and S.R. Gordon, "Fracture Properties of Poly Crystalline Lithia – Stabilized β "-Alumina", American Ceramic Society, vol. 60, pp.58-61, 1977.
- 13- Y. Sheng and P. Nicholson, "Microstructural development of a ZrO_2 -Na- β "- Al_2O_3 composite", Materials Science, Vol. 23, pp. 982-986, 1988.
- 14- M. W. Barsoum, Fundamentals of Ceramics, pp. 334, CRC Press, 2002.