

مجلهٔ پژوهش فیزیک ایران، جلد ۲۲، شمارهٔ ۲، تابستان ۱۴۰۱ DOI: 10.47176/ijpr.22.2.91317

حسگرهای زیستی فیبر نوری پلاسمونی با لایههای نازک باریوم تیتانات و دی اکسید تیتانیوم

شهاب احمد عبدالقادر شاطری'، محمد کوهی'^{۱۰} و علی واحدی^{۱۰۲}

ا. گروه فیزیک، واحد تبریز، دانشگاه آزاد اسلامی، تبریز ۲. مرکز تحقیقات بیوفوتونیک، واحد تبریز، دانشگاه آزاد اسلامی، تبریز

پست الكترونيكي: kouhi@iaut.ac.ir

(دریافت مقاله: ۱۴۰۰/۶/۲۹ ؛ دریافت نسخهٔ نهایی: ۱۷/۱۰/۱۰)

چکیدہ

در این مقاله دو ساختار حسگر زیستی فیبر نوری تشدید پلاسمون سطحی با اضافه کردن لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم و باریوم تیتانات معرفی و به طور مقایسهای مورد مطالعه قرار گرفتهاند. حساسیت این حسگرهای زیستی با استفاده از روش ماتریس انتقال محاسبه شدهاند. افزودن لایهٔ نازک باریوم تیتانات و دی اکسید تیتانیوم بعد از لایهٔ طلا هر دو به دلیل انتقال بار آزاد بین طلا و دی الکتریک باعث افزایش حساسیت حسگر زیستی میشوند. نتایج حاصل از مطالعهٔ مقایسهای انجام یافته نشان میدهند که لایهٔ دی اکسید تیتانیوم میتواند جایگزین مناسبی برای باریوم تیتانات برای افزایش بیشتر حساسیت حسگر زیستی فیبر نوری تشدید پلاسمون سطحی باشد.

واژههای کلیدی: تشدید پلاسمون سطحی، فیبر نوری، حسگر زیستی، حساسیت حسگر

۱. مقدمه

با پیشرفتهای روز افزون علمی و صنعتی، حسگرهای فیبر نوری میتوانند راه حل مناسبی برای بخش عمدهای از مشکلات ساخت دستگاههای مینیاتوری و هوشمند، به ویژه برای سیستم های تجزیه و تحلیل فیزیکی، شیمیایی، بیوشیمیایی و بیولوژیکی باشند [۱]. مزیت اصلی استفاده از پیکربندی حسگر فیبرنوری، جایگزین کردن منشور با ابعاد بزرگ با فیبر نوری است. همچنین، در کاربردهای زیست حسگری،

سازگاری زیستی فیبر نوری و ابعاد پایین آن مزیت اصلی محسوب میشوند. در این راستا مطالعهٔ روش های بهبود حساسیت حسگرهای زیستی فیبر نوری مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی اهمیت زیادی دارد.

یک حسگر زیستی، ویژگی بیولوژیکی یا شیمیایی را با تبدیل کردن به سیگنال قابل اندازه گیری، آشکار میکند. ساختار حسگر زیستی به طور مشخص از سه قسمت بستر، رابط عملکرد بیولوژیکی و گیرندههای زیستی تشکیل یافته است [۲].

شهاب احمد عبدالقادر شاطری، محمد کوهی و علی واحدی

جلد ۲۲، شمارهٔ ۲

عمده گیرنده های زیستی، پادتن ها، آنزیم ها، پروتئین ها، سلول ها یا میکرو اورگانیسم ها هستند. گیرنده های زیستی برای آشکار کردن مولکول های هدف که آنالیت یا نشانگرهای زیستی نامیده می شوند، به کار میروند. این فعل و انفعالات زیستی توسط بستر به سیگنال های نوری، الکتریکی، مکانیکی یا صوتی قابل پردازش تبدیل می شود. رابط عملکرد بیولوژیکی شامل یک یا چند زیرلایه است که با استفاده از روش های مبتنی بر فناوری نانو، گیرنده های زیستی را به بستر متصل میکند [۳].

طرحهای متنوعی برای افزایش کارایی حسگرهای زیستی پلاسمونی از طرف محققین این حوزه ارائه شده است. این طرحهای ارائه شده را می توان در دو گروه عمدهٔ: پایهٔ منشوری و پایهٔ فیبر نوری طبقهبندی کرد. در حسگرهای زیستی پایهٔ منشوری زاویهٔ تابش نور تک رنگ تغییر داده شده و بازتابندگی اندازه گرفته می شود و پدیدهٔ تشدید پلاسمون سطحی در یک زاویهٔ خاصی اتفاق می افتد. این شیوهٔ به دست آوردن طیف تشدید پلاسمونی را بررسی زاویه ای می نامند. در روش بررسی طول موجی که در حسگرهای زیستی پایهٔ فیبر نوری انجام می-شده و شدت نور عبوری به صورت تابعی از طول موج تابشی اندازه گرفته می شود. در طول موجی که پلاسمون سطحی اتفاق افتاده باشد، شدت نور عبوری کمینه خواهد شد.

در حسگرهای زیستی معمول فیبرنوری مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی، بخشی از پوشش فیبر برداشته شده و مغزی فیبر با فلز طلا یا نقره لایه نشانی می شود؛ به طوری که نمونه زیستی مستقیما با لایهٔ فلزی در تماس باشد. اما در طرحهای بعدی به منظور افزایش حساسیت حسگر زیستی استفاده از نانو ندرات فلزی [۴, ۵]، لایهٔ دو فلزی [۶]، لایهٔ گرافن یا مواد دو بعدی [۶–۸]، لایهٔ اکسید روی [۹] و تیتانات باریوم [۱۰] پیشنهاد شده است.

یک حسگر زیستی مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی با ساختار ترکیبی (منشور شیشهای SF-10 / اکسید روی/ طـلا/ MoS2 / گرافن) توسط نویسندگان مرجع [۹] گـزارش شـده است. حسگر زیستی مورد مطالعه در این مقاله بـر پایـهٔ منشـور

بوده و بنابراین از روش بررسی زاویهای طیف تشدید پلاسمونی استفاده شده است. نویسندگان با تجزیه و تحلیل طیف پلاسمونی، پارامترهای مختلف عملکردی مانند حساسیت، دقت تشخیص، پارامتر کیفیت و عامل افزایش شدت میدان الکتریکی حسگر زیستی را مطالعه کردهاند. نتایج محاسبات عددی آنها نشان میدهد، لایهٔ اکسید روی که ثابت دی الکتریک حقیقی و بزرگی دارد در ترکیب با لایههای طلا، 20M و گرافن باعث افزایش کارایی حسگر زیستی شده است.

نویسندگان مرجع [۷] یک حسگر زیستی فیبر نوری پلاسمونی برای حسگری DNA هیبریدی طراحی کردهاند. پوشش یک ناحیه ای از فیبر نوری بر داشته شده و به جای آن لایه-های نقره، دی سولفید تنگستن، گرافن و محیط حساس قرار داده شده است. آنها ادعا کردهاند که با استفاده از دی سولفید تنگستن می توان حسگر زیستی فوق حساس برای حسگری DNA هیبریدی درست کرد. حساسیت، دقت تشخیص، و معیار شایستگی به عنوان پارامترهای عملکردی در نظر گرفته شده است. در کل نتایج محاسبات آنها نشانگر افزایش کارایی حسگر زیستی است. قرار دادن لایه دی سولفید تنگستن بین لایههای نقره و گرافن باعث افزایش حساسیت

در مرجع [۱۱] حسگر فیبر نوری پلاسمونی بر مبنای توری براگ مایل مطالعه شده است. در این نوع حسگرهای فیبر نوری پلاسمونهای سطحی توسط توری براگ مایل با مدهای پوسته فیبر تحریک میشوند. به دلیل استفاده از فیبر قطبیده، پایداری حسگر تامین میشود. نویسندگان مقاله همچنین، به طور تجربی نشان دادهاند که کوچکترین ضریب شکست قابل آشکارسازی توسط این نوع حسگر ⁹⁻ ۲×۲ واحد ضریب شکست است. آنها همچنین بیان داشتهاند که حسگر طراحی شده با قدرت تفکیک بالایی می تواند مولکولهای پروتئینی را آشکارسازی کند.

وانگ و همکارانش [۱۰] حسگر زیستی فیبر نوری پلاسمونی با ساختار (مغزی فیبر نوری/لایهٔ نازک طلا/ لایهٔ نازک باریوم تیتانات) را پیشنهاد دادهاند. حساسیت حسگر با

جلد ۲۲، شمارهٔ ۲

ىسگرھاى زيستى فيبر نورى پلاسمونى با ...



شکل ۱. ساختار حسگرهای زیستی مورد مطالعه.

انتقال بار بین لایهٔ طلا و باریوم تیتانات بهبود یافتـه اسـت. آنهـا بـا اســتفاده از روش مـاتریس انتقـال، حساسـیت حسـگر را ۲۸۲۰ nm/RIU به دست آوردهاند.

در این مقاله، دو ساختار حسگر زیستی فیبر نوری مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی با اضافه کردن لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم و باریوم تیتانات معرفی شدهاند. طیف تشدید پلاسمونی هر دو حسگر با محاسبهٔ توان عبوری بهنجار شده به صورت تابعی از طول موج تعیین و حساسیت آنها به دست میآیند. نتایج حاصل از محاسبات نشان میدهند پارامترهای کارآیی نتایج حاصل از محاسبات نشان میدهند پارامترهای معرفی مساسیت، دقت تشخیص و معیار شایستگی ساختارهای معرفی شده مناسبتر از حسگرهای مطالعه شده در مراجع [۷, ۱۰ و شده مناسبتر از باریوم ساختار حاوی لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم مناسبتر از باریوم تیتانات است.

۲. تئوری و روش محاسبات

شکل ۱ طرحوارهای ازساختار حسگرهای زیستی طراحی شده در این مقاله را نشان میدهد. پوستهٔ فیبر نوری در ناحیهٔ به طول L برداشته شده و لایهٔ نازکی از فلز طلا روی مغزی فیبر در این ناحیه لایه نشانی شده است. دو طرح متفاوت حسگر زیستی با استفاده از لایههای نازک باریوم تیتانات یا دی اکسید تیتانیوم روی لایهٔ فلزی قابل حصول هستند. برعکس طرحهای متداول فلزی در تماس هستند، در حسگرهای زیستی مورد مطالعه ارتباط محیط حساس با لایهٔ فلزی توسط لایههای نازک باریوم تیتانات و دی اکسید تیتانیوم تحت تأثیر قرار می گیرد.

پرتو نور از یک انتهای فیبر نوری به داخل آن تزریق شده و

توان عبوری نور در انتهای دیگر آشکارسازی می شود. با تغییر دادن طول موج تابشی، طیف توان عبوری اندازه گرفته می شود. به ازای طول موجی که در ناحیهٔ حساس، تشدید پلاسمون سطحی اتفاق افتاده توان عبوری بهنجار شده کمینه می شود. با تغییر ضریب شکست نمونهٔ زیستی مثلا در اثر افزایش یا کاهش غلظت عناصر شیمیایی خاص، طول موج تشدید تغییر می کند. با اندازه گیری تغییر طول موج تشدید می توان غلظت عناصر شیمیایی مورد نظر در نمونهٔ زیستی را به دست آورد.

برای شبیهسازی حسگرهای زیستی مورد مطالعه همان طوری که از شکل ۱ مشخص است، میتوان چهار لایه در نظر گرفت. لایهٔ اول مغزی فیبر نوری از جنس سیلیکون خالص بوده و ضریب شکست آن برحسب طول موج از رابطهٔ پاشندگی سئلمیر ^۱ به دست میآید [۱۶–۱۸].

$$n_{1}(\lambda) = \sqrt{1 + \frac{a_{1}\lambda^{Y}}{\lambda^{Y} - b_{1}^{Y}} + \frac{a_{Y}\lambda^{Y}}{\lambda^{Y} - b_{Y}^{Y}} + \frac{a_{Y}\lambda^{Y}}{\lambda^{Y} - b_{Y}^{Y}}}, \qquad (1)$$

که له طول موج بـر حسـب میکرومتـر و ۵٫٫۵٫٫۵٫٫۵٫٫۵ ضرایب سئلمیر با مقادیر زیر هستند [۱۸]:

 $a_{\gamma} = \circ / \ 9991997 \quad , a_{\gamma} = \circ / \ 9 \circ 991997 \quad , a_{\gamma} = \circ / \ 9 \circ 991997 \quad , a_{\gamma} = \circ / \ 99919977 \quad , b_{\gamma} = \circ / \ 11977917 \quad , b_{\gamma} = 9 / \ 8991991 \ \mu m \quad ,$ (7)

لایهٔ دوم فلز طلا است که ثابت دی الکتریک آن از مدل درود^۲ پیروی میکند. در مدل درود یک رسانای الکتریکی به عنوان یک بلور یونی مورد توجه قرار میگیرد که در آن الکترونها میتوانند آزادانه حرکت کنند (مدل گاز الکترونی). نوسانهای الکترونی در زمینهٔ یکنواخت و ساکن یونهای فلز توسط بسامد پلاسما بیان میشود. همچنین، طبق این مدل الکترونها با

۲. Drude



۴۰۵

۱. Sellmeier

شهاب احمد عبدالقادر شاطری، محمد کوهی و علی واحدی

جلد ۲۲، شمارهٔ ۲

یونهای موجود در ساختار بلوری جامد برخورد میکنند. بنابراین رسانندگی الکتریکی و به تبع آن ثابت دی الکتریک فلز به دو بسامد پلاسما و بسامد برخورد بستگی داشته و به صورت زیر نوشته می شود [۱۶ و ۱۸].

$$\varepsilon_m(\lambda) = \varepsilon_{mr} + i \varepsilon_{mi} = 1 - \frac{\lambda^r \lambda_c}{\lambda_p^r (\lambda_c + i \lambda)}, \qquad (\texttt{f})$$

در این معادله م^A و م^A به ترتیب طول موج پلاسما و طول موج برخورد هستند. مقادیر ثابت این طول موجها برای فلز طلا عبارتند از [۱۶ و ۱۹]:

$$\lambda_{p} = 0 / 19 \text{ and } \mu m, \ \lambda_{c} = \text{ and } \mu m, \ (a)$$

لایهٔ سوم باریوم تیتانات یا دی اکسید تیتانیوم است. ضریب شکست باریوم تیتانات از روی دادههای تجربی مرجع [۲۰] و با فرمولبندی مرجع [۱۰] به صورت زیر بیان می شود:

$$n_{\tau}(\lambda) = 1 + \frac{f / 1 \wedge v \lambda^{\tau}}{\lambda^{\tau} - v / \tau \tau \tau^{\tau}}, \qquad (9)$$

ضریب شکست لایهٔ دی اکسید تیتانیوم برحسب تابعی از طول موج از رابطهٔ زیر به دست میآید[۱۵ و ۲۱]:

$$n_{r}(\lambda) = \sqrt{\Delta/91r + \frac{\circ/74}{\lambda^{7} - \circ/\circ\Lambda4r^{7}}}, \qquad (V)$$

لایهٔ چهارم محیط حساس بوده که نمونهٔ زیستی مورد حسگری را شامل میشود. در پژوهش حاضر برای مشابهت سازی با عوامل بیولوژیکی، ضریب شکست ناحیهٔ حساس در بازههای ۰/۰۱ از ۱/۳۳ تا ۱/۳۷ تغییر داده شده است.

توزیع طیف عبوری از حسگر فیبر نوری مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی، به تعداد بازتاب های کلی پرتوهای هدایت شده در ناحیهٔ حساس و توزیع توان نوری انتقال یافته بستگی دارد. تعداد بازتابشهای کلی داخلی پرتو هدایت شده در ناحیهٔ حساس، *N_{ref}*، تابعی از زاویهٔ پرتو با خط عمود بر سطح جدایی مغزی– لایه فلزی، *θ*، قطر مغزی، *D*، و طول ناحیه حساس، *L*، بوده و از رابطهٔ زیر به دست میآید [۱۹]:

$$N_{ref} = \frac{L}{D \tan \theta},\tag{A}$$

برای یک پرتو معین، افزایش طول یا کاهش قطر مغزی فیبر تعداد بازتابها را افزایش میدهد. به منظور تعیین توان عبوری بهنجار شده در مورد یک پرتو هدایت شده، بازتابندگی R برای

تابش خاص اتفاق می افتد، می رسانیم [۲۲].
(۹)
$$P_{trans}(\theta) = R^{N_{ref}(\theta)},$$
 (۹)
وقتی تمام پر توهای هدایت شده در فیبر انتقال می یابند، توان
عبوری بهنجار شده برای پر توهای مختلف متفاوت است. پهنای
طیف عبوری به زاویهٔ پر تو بستگی دارد. در پایین ترین مد
هدایت، زاویهٔ تابش ۹۰ درجه بوده و پر تو به موازات محور فیبر
مرکت کرده و مطابق رابطهٔ (۸) تعداد باز تابهای کلی صفر
می شود. در نتیجه برای این مد خاص توان عبوری بهنجار شده
برای تمام طول موجها مقدار ثابتی است. در مورد کوچک ترین
زاویهٔ تابش (زاویهٔ حد) برای پر تو هدایت شده، تعداد باز تاب
های کلی داخلی حداکثر بوده و طیف مؤثر عبوری په ن ترین
طیف عبوری تشدید پلاسمون سطحی، مجموع طیف تمام
طیف توان عبوری توان عبوری به در این
می مود داشت. برای تمام پر توهای هدایت شده
موازات محور کاری ترین

یک بازتاب منفرد را به توان تعداد بازتابهایی که در یک زاویهٔ

$$P_{trans} = \frac{\int_{\theta_{cr}}^{\pi/\gamma} R^{N_{ref}(\theta)} dp}{\int_{\theta_{cr}}^{\pi/\gamma} dp}, \qquad (1 \circ)$$

که $(\frac{n_{cl}}{n_1})^{-1} = \sin^{-1}\theta_{cr}$ زاویهٔ حد و dp توزیع توان نوری است. برای محاسبهٔ توزیع توان نوری انتقال یافته توسط فیبر نوری، تمام پرتوهای هدایت شده باید در شبیه سازیها در نظر گرفته شوند. در پژوهش حاضر، بحث در مورد تحریک پلاسمون سطحی توسط پرتوهای کناری در یک فیبر نوری است. شکل ۲، تغذیهٔ دو پرتو کناری و هدایت آنها در داخل مغزی فیبر نوری را نشان میدهد. توان نوری dp رسیده به نقطهٔ مغزی فیبر نوری را نشان میدهد. توان نوری dp رسیده به نقطهٔ رابطهٔ زیر داده می شود [۲۳–۲۵]:

$$dp = \tau \pi f^{\tau} \left(\frac{\tan \psi}{\cos^{\tau} \psi} \right) d\psi, \tag{11}$$

که در آن f فاصلهٔ کانونی عدسی است که پرتوهای نور را روی محور فیبر نوری متمرکز میکند.



شکل ۲. تغذیه و انتقال دو پرتو کناری به داخل فیبر نوری [۲۳].

از آنجایی که دامنهٔ زاویههای پرتوهای هدایت شده به فیبر نوری ناشی از بازتابش کلی داخلی در محدوده از زاویهٔ حد بین مغزی-پوسته θ_{cr} تا ۲/۲ قرار دارد، محاسبهٔ توان برحسب زاویهٔ θ مناسب تر از محاسبه برحسب ψ است. در شکل ۲ برای پرتوی که تحت زاویهٔ ψ نسبت به محور فیبر نوری از هوا وارد فیبر نوری می شود، قانون شکست نور به صورت زیر نوشته می شود:

$$\sin\psi = n_1 \sin\xi, \tag{11}$$

با توجه به این کـه دو زاویـهٔ تح و heta مـتمم یکـدیگر هسـتند، میتوان روابط زیر را بین زاویههای ψ و heta نوشت:

$$\begin{cases} \cos^{\mathsf{Y}}\psi = 1 - n_1^{\mathsf{Y}}\cos^{\mathsf{Y}}\theta\\ \tan \psi = \frac{n_1\cos\theta}{\sqrt{1 - n_1^{\mathsf{Y}}\cos^{\mathsf{Y}}\theta}}, \end{cases}$$
(17)

با جایگذاری در معادلهٔ (۱۱) خواهیم داشت:

$$dp = \frac{-\tau \pi f \, {}^{\mathsf{Y}} n_{\mathsf{Y}} \, {}^{\mathsf{Y}} \sin \theta \cos \theta}{\left(1 - n_{\mathsf{Y}} \, {}^{\mathsf{Y}} \cos^{\mathsf{Y}} \theta \right)^{\mathsf{Y}}} d\theta, \tag{14}$$

بنابراین توزیع زاویهای توان در داخل فیبر نوری برای یک پرتو هدایت شده که با خط عمود بر سطح جدایی مغزی-پوسته زاویهٔ θ می سازد، صرف نظر از عدسی جمع کننده به صورت زیر نوشته می شود:

$$dp \propto \frac{n_1^{\gamma} \sin \theta \cos \theta}{\left(1 - n_1^{\gamma} \cos^{\gamma} \theta\right)^{\gamma}} d\theta, \qquad (1\Delta)$$

با جایگذاری در معادلهٔ (۱۰) برای نور قطبیدهٔ نوع P و با در نظر گرفتن تمام پرتوهای هدایت شده، بیان عمومی برای توان عبوری بهنجار شده، برای یک حسگر فیبر نوری تشدید

$$P_{trans} = \frac{\int_{\theta_{cr}}^{\pi/\gamma} R_p^{N_{ref}(\theta)} \frac{n_1^{\gamma} \sin \theta \cos \theta}{(1 - n_1^{\gamma} \cos^{\gamma} \theta)^{\gamma}} d\theta}{\int_{\theta_{cr}}^{\pi/\gamma} \frac{n_1^{\gamma} \sin \theta \cos \theta}{(1 - n_1^{\gamma} \cos^{\gamma} \theta)^{\gamma}} d\theta}, \qquad (18)$$

که R_p بازتابندگی برای پرتو نور قطبیدهٔ خطی در امتداد سطح مغزی-پوسته است. محاسبهٔ بازتابندگی نور تابشی قطبیدهٔ نوع P، معمولا با استفاده از روش ماتریس انتقال برای سیستم چند لایه ای انجام می شود. ساده و دقیق بودن محاسبات و راحتی نوشتن برنامه کامپیوتری با روش ماتریس انتقال، باعث شده این روش توسط پژوه شگران زیادی مورد توجه قرار گیرد [۱۶ و

در شکل ۳ مدل N لایهای برای محاسبهٔ ماتریس انتقال نشان داده شده است. لایهها در امتداد محور z فرض شدهاند. برای لایهٔ ملام ضخامت با k، ثابت دی الکتریک با s_k ، نفوذ پذیری مغناطیسی با μ_k و ضریب شکست با n_k نشان داده شدهاند. وقتی موجی به سطح مشترک دو محیط فرود می آید، به دو موج عبوری و بازتابی تبدیل می شود. دامنهٔ ایس موجها با استفاده از شرایط مرزی حاکم بر میدانهای الکترومغناطیس در سطح مشترک دو محیط تعیین می شود. مولفهٔ مماسی میدانهای الکتریکی و مغناطیسی مرز اول ($s = z_1 = z$) به مقادیر میدانها می شوند [۶۲ و s_1]:

$$\begin{bmatrix} E_{1} \\ B_{1} \end{bmatrix} = M \begin{bmatrix} E_{N-1} \\ B_{N-1} \end{bmatrix},$$
 (1V)

E₁ و B₁ به ترتیب مولفههای مماسی میدانهای الکتریکی و

۴۰۷

ve of SID.ir

جلد ۲۲، شمارهٔ ۲



شکل ۳. مدل N لایهای برای محاسبه ماتریس انتقال.

11- 5 N

••1

 $B_{N-1} = E_{N-1}$ مغناطیسی در مرز لایه اول هستند و نیز $E_{N-1} = E_{N-1}$ میدانهای مطابق با آنها در مرز لایهٔ Nام هستند. ماتریس مشخصهٔ میدانهای مطابق با آنها در مرز لایهٔ Nام هستند. ماتریس مشخصهٔ ماختار مرکب M به صورت رابطهٔ زیر نوشته می شود [۳۱]: $M = \prod_{k=1}^{N-1} M_k = \begin{bmatrix} M_{11} & M_{17} \\ M_{71} & M_{77} \end{bmatrix},$ (۱۸)

$$M_{k} = \begin{bmatrix} \cos \beta_{k} & (-i \sin \beta_{k}) / q_{k} \\ (-iq_{k} \sin \beta_{k}) & \cos \beta_{k} \end{bmatrix}, \quad (19)$$

که در آن q_k و β_k به صورت زیر تعریف می شوند: ______

$$q_{k} = \left(\frac{\mu_{k}}{\varepsilon_{k}}\right)^{\vee \gamma} \cos \theta_{k} = \frac{\sqrt{\varepsilon_{k} - n_{\downarrow}^{\gamma} \sin^{\gamma} \theta_{\downarrow}}}{\varepsilon_{k}}, \qquad (\gamma \circ)$$

$$\beta_{k} = \frac{\operatorname{r}\pi(z_{k} - z_{k-1})}{\lambda} n_{k} \cos \theta_{k} = \frac{\operatorname{r}\pi d_{k}}{\lambda} \sqrt{\varepsilon_{k} - n_{1}^{\mathsf{r}} \sin^{\mathsf{r}} \theta_{1}},$$
(71)

با جایگ ذاری روابط (۲۰) و (۲۱) در رابط هٔ (۱۹) ماتریس مشخصهٔ لایهٔ ملام به دست می آید. سپس با ضرب کردن ماتریس – های مشخصه تمامی لایه ها مطابق معادلهٔ (۱۸)، ماتریس مشخصهٔ انتقال سیستم N لایه ای تعیین می شود. از روی عناصر ماتریس انتقال، دامنهٔ ضریب بازتاب نور تابشی قطبیده P به دست می آید [۱۶ و ۳۲–۳۴]:

$$r_{p} = \frac{(M_{11} + M_{1Y}q_{N})q_{1} - (M_{Y1} + M_{YY}q_{N})}{(M_{11} + M_{1Y}q_{N})q_{1} + (M_{Y1} + M_{YY}q_{N})},$$
(YY)

بازتابندگی سیستم N لایهای برای نور تابشی قطبیدهٔ p را میتوان به صورت زیر نوشت:

$$R_p = \left| r_p \right|^{\mathsf{Y}},\tag{YY}$$

با جایگذاری بازتابندگی در رابطـهٔ (۱۶) تـوان عبـوری بهنجـار

شده به صورت تابعی از طول موج محاسبه می شود. با تغییر شده به صورت تابعی از طول موج محاسبه می شود. با تغییر دادن طول موج تابشی، طیف توان عبوری را می توان به دست n_s مارد. با فرض این که برای ضریب شکست محیط حساس n_s ، مطول موج تشدید به اندازهٔ طول موج تشدید به اندازهٔ حساس به اندازهٔ δn_{res} باشد، اگر ضریب شکست محیط محساس محیط می می موری ماول موج تشدید به اندازهٔ معامی موری محیط می می مود. حساسیت حسال موری محیط محساس اندازهٔ محیط می مود. محیط موری محیط معاس موری موری محیط معاس موری محیط محیا موری موری محیط مول موج تشدید به اندازهٔ محیط می مود. حساسیت حسال موری محیط موری محیط می موری محیط موری محیط موری موری محیط می موری موری موری موری موری محیط می مول موج تشدید به تغییر ضریب شکست محیط محیط می مود [٥ مور] :

$$S = \frac{\partial \lambda_{res}}{\partial n_s},\tag{14}$$

با وجود این که در اپتیک ضریب شکست بدون واحد است، اما در حسگرهای نوری برای ضریب شکست، از واحد ضریب شکست (RIU) استفاده می شود. اگر طول موج برحسب نانومتر اندازه گیری شود، واحد حساسیت RIU / mn خواهد شد. هر چه حساسیت یک حسگر زیستی بیشتر باشد، به این معنی خواهد بود که به ازای تغییرات جزئی در ضریب شکست محیط حساس، تغییر در طول موج تشدید زیاد بوده و به راحتی قابل اندازه گیری است.

یکی از پارامترهای دیگر کارایی حسگرهای تشدید پلاسمون سطحی نسبت سیگنال به نوفه است که به عنوان دقت تشخیص⁽ نیز شناخته شده است. دقت تشخیص به صورت نسبت جابهجایی طول موج تشدید Δλ_{res} به نیم پهنای بیشینه (FWHM)، Δλ_{/۵} تعریف می شود [۷].

^{1.} Detection accuracy

Y. Full width of half maximum

$$DA = \frac{\Delta \lambda_{res}}{\Delta \lambda_{s/\Delta}},\tag{YD}$$

نسبت حساسیت حسگر به نیم پهنای بیشینه (Δλ₄/۵) طیف تشدید پلاسمون سطحی را معیار شایستگی^۱ یا ضریب کیفیت حسگر مینامند [۱۰]. هر دو پارامتر دقت تشخیص و معیار شایستگی با کاهش نیم پهنای بیشینهٔ طیف تشدید پلاسمون سطحی افزایش مییابند. در این کار پژوهشی سه پارامتر کارایی (حساسیت، دقت تشخیص و معیار شایستگی) حسگرهای زیستی معرفی شده مورد مطالعه قرار گرفته است.

با لحاظ کردن پارامترهای ساختاری حسگر زیستی از قبیل ضرایب شکست و ضخامت لایههای مختلف و همچنین با انتخاب ناحیهٔ طول موجی مناسب، ابتدا ماتریس انتقال سیستم محاسبه میشود، سپس بازتابندگی و به دنبال آن توان عبوری بهنجار شده به صورت تابعی از طول موج تابشی محاسبه میشود. با تغییر دادن ضریب شکست محیط حساس و محاسبه جابهجایی طول موج تشدید پلاسمون سطحی، حساسیت حسگر زیستی قابل براورد است. به این صورت که نمودارهای توان عبوری بهنجار شده را به ازای ضرایب شکست مختلف محیط حساس رسم کرده و طول موج های تشدید را به دست می آورند. با رسم طول موج تشدید برحسب ضریب شکست محیط حساس و برازش خطی با روش کمترین مجموع مربعات، حساسیت حسگر زیستی به دست می آید.

۳. نتایج و بحث
 در تمامی محاسبات انجام یافته طول محیط حساس
 در تمامی محاسبات انجام یافته طول محیط حساس
 د تمامی محاسبات انجاب شده
 Δ μm
 ۵. من محردی ۱۴ / ۵ = ۸ انتخاب شده
 ۱۳۰۰ است. نتایج به دست آمده با تفکیک به چهار زیر بخش مجزا،
 ارائه و مورد بحث قرار می گیرد.

۳. ۱. بهینه کردن ضخامت لایهٔ طلا بدون قرار دادن لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم یا باریوم تیتانات،

1. Figure of merit

برای ساختار متداول حسگر زیستی، با تغییر دادن ضخامت لایهٔ نازک طلا توان عبوری بهنجار شده به ازای ضرایب شکست مختلف محیط حساس محاسبه و نمودارهای حاصل در شکل ۴ نشان داده شدهاند. ضریب شکست محیط حساس با گام ۱۰/۰ از ۱/۳۳ تا ۱/۳۷ تغییر داده شده است. در شکلهای الف، ب، از ۳۰، ت و ج ضخامت لایهٔ طلا به ترتیب ۱۰، ۲۰، ۳۰، ۴۰، ۵۰ و ۶۰ نانومتر هستند.

از شکل ۴ مشخص است با افزایش ضریب شکست محیط حساس، طول موج تشدید به طرف طول موج های بزرگتر انتقال مییابد. همچنین با افزایش ضخامت لایهٔ طلا نیز نمودارهای تشدید پلاسمون سطحی به طول موج های بزرگتر منتقل شدهاند. علاوه بر این، از این شکل مشهود است که افزایش ضخامت لایهٔ طلا باعث شده است جدایی نمودارهای تشدید پلاسمونی برای ضرایب شکست متفاوت محیط حساس به وضوح دیده شوند. این رفتار به مفهوم افزایش حساسیت میشتر ضخامت لایهٔ طلا عمق نمودارهای تشدید پلاسمونی یا بیشتر ضخامت لایهٔ طلا عمق نمودارهای تشدید پلاسمونی یا توان عبوری بهنجار شده کمتر شده است. در ضخامت های بزرگتر لایهٔ طلا این رفتار مشهودتر است. با مقایسهٔ بزرگتر لایهٔ طلا این رفتار مشهودتر است. با مقایسهٔ بزرگتر لایهٔ طلا این رفتار مشهودتر است. با مقایسهٔ بزرگتر لایهٔ طلا این رفتار مشهودتر است. با مقایسهٔ بزرگتر لایهٔ طلا این رفتار مشهودتر است. با مقایسهٔ بزرگتر لایهٔ طلا این میودارهای توان عبوری بهنجار شده ملکا های ۴. ش و ۴. ج ملاحظه می شود که وقتی ضخامت لایهٔ نسبت به ضخامت است، ۵۰ بالاتر هستند.

با استفاده از داده های به دست آمده از شکل ۴ نمودار تغییرات طول موج تشدید بر حسب ضریب شکست محیط حساس به ازای ضخامت های مختلف لایهٔ طلا در شکل ۵ رسم شده است. شیب این نمودارهای خطی حساسیت حسگر زیستی را نشان می دهد. ملاحظه می شود با افزایش ضخامت لایهٔ طلا، شیب خطها و در نتیجه حساسیت حسگر زیستی افزایش می یابد. برازش خطی با روش کمترین مجموع مربعات برای هر کدام از نمودارهای شکل ۵ انجام گرفته و نتایج در جدول ۱ نشان داده شده است.

نتایج جدول ۱ نشان میدهند با افزایش ضخامت لایهٔ طلا ضریب همبستگی ابتدا کاهش مییابد، اما با افزایش بیشتر



شکل ۴. توان عبور بهنجار شده برحسب طول موج برای ضخامتهای مختلف لایهٔ طلا (الف) d=۱۰ nm (ب) d=۲۰ nm ، (پ) d=۳۰ nm (ت) d=۴۰ nm (ت) d=۴۰ nm (ت) d=۴۰ nm (ت)



شکل ۵. طول موج تشدید برحسب ضریب شکست محیط حساس به ازای ضخامتهای مختلف لایهٔ طلا.

تجربی گزارش شده برای حسگرهای زیستی مبتنی بر فیبر نوری [۱۹، ۱۹ و ۳۶] و منشور [۳۱ و ۳۴ و ۳۷] سازگار است.

۳. ۲. نتایج حساسیت حسگر زیستی با لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم در شکل ۶. الف توان عبوری بهنجار شده برای حسگر زیستی ضخامت لایهٔ طلا، ضریب همبستگی افزایش پیـدا کـرده و در ضخامت nm ۵۰ لایهٔ طلا، ضریب همبستگی ۹۹۶۴ /۰ = R^۲ به دست می آیـد. وقتـی ضـخامت لایـهٔ طـلا بـه nm ۶۰ افـزایش می یابد، ضریب همبستگی کاهش پیدا می کند. بنـابراین، بهتـرین ضخامت لایهٔ طلا nm ۵۰ است. مقدار ۵۰ نانومتر به دست آمده برای ضخامت بهینهٔ لایهٔ طلا در این مقاله با کارهـای تئـوری و

حسگرهای زیستی فیبر نوری پلاسمونی با ...

411

Archive of SID.ir

جدول ۱. بهینهسازی حساسیت حسگر زیستی نسبت به ضخامت لایهٔ طلا.

d _{AU} (nm)	S (nm/RIU)	\mathbb{R}^2
١٠	۸۵°	۰/۹۹۷۶
۲۰	۱۷۵۰	°/99VY
٣٠	۲۶۰۰	•/٩٩۴٩
40	٣	°/९९۶١
۵۰	3100	•/९९۶۴
<i>9</i> •	۰ ۵۳۳	•/٩٩٣۵

با لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم به ضخامت 5 نانومتر رسم شده است. ملاحظه می شود با افزایش ضریب شکست محیط حساس طول موج تشدید پلاسمون سطحی نیز افزایش مییابد. داده های به دست آمده برای تغییرات طول موج تشدید پلاسمون سطحی بر حسب ضریب شکست محیط حساس، به همراه برازش خطی در شکل ۶. ب نشان داده شده است. حساسیت حسگر زیستی موقع استفاده از لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم با ضخامت 5 نانومتر mm/RIU ۵۰۳۳ به دست آمده است. در حالی که با توجه به جدول ۱ برای ضخامت بهینهٔ طلا حساسیت حسگر زیستی متداول mor nm/RIU است. بنابراین، استفاده از لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم باعث افزایش حساسیت حسگر می شود.

تشدید پلاسمون سطحی در مرز مشترک بین لایهٔ فلز و محیط حساس (دی الکتریک) اتفاق میافتد. وقتی از لایهٔ اضافی بعد از فلز و قبل از محیط حساس استفاده می شود، چگالی الکترونهای آزاد اندرکنش کننده با موج تضعیف شونده تغییر می کند که می تواند شرایط تشدید پلاسمون سطحی را تغییر دهد. در اینجا از لایهٔ دی اکسید تیتانیوم استفاده شده است که انتقال بار بین دی اکسید تیتانیوم و طلا باعث افزایش میدان الکتریکی موج الکترومغناطیس در ناحیهٔ حساس می شود [۱۰].

مقایسه شکل ۶. الف با شکل ۴. ث نشان می دهد که استفاده از لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم باعث انتقال طول موجهای تشدید پلاسمونی به طول موجهای بزرگتر شده است؛ به طوری که مطابق شکل ۴. ث طول موجهای تشدید با افزایش ضریب شکست از حدود ۵۵۰ متا ۷۰۰ منییر کرده

است. در حالی که مطابق شکل ۶. الف تغییرات طول موج تشدید از حدود ۶۵۰ nm تا ۸۰۰ است.

به منظور بهینه کردن ضخامت لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم، محاسبات مربوط به توان عبوری بهنجار شده و حساسیت حسگر زیستی پیشنهادی با ضخامتهای مختلف لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم انجام گرفته و نتایج در جدول ۲ ارائه شده است. بدون لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم حساسیت حسگر زیستی بدون ایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم مساسیت مسگر زیستی و افزایش ضخامت آن، حساسیت حسگر زیستی پیشنهادی به مقدار nm/RIU به ازای ضخامت nm ۲۵ لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم افزایش یافته است.

غیر از ناحیهٔ طول موجی مورد استفاده در حسگر زیستی، خطی بودن تغییرات طول موج تشدید برحسب ضریب شکست محیط حساس نیز اهمیت زیادی دارد. ضریب همبستگی برازش خطی نمودارهای تغییرات طول موج تشدید برحسب ضریب شکست برای ضخامت nm ۱۵ لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم بیشترین مقدار را دارد. لذا ضخامت بهینهٔ لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم در این تحقیق nm ۱۵ در نظر گرفته می شود که با نتیجهٔ گزارش شده در مرجع [10] مطابقت دارد.

برای ضخامت بهینهٔ nm ۱۵ لایهٔ دی اکسید تیتانیوم، نمودارهای تشدید پلاسمون سطحی حسگر زیستی به ازای تغییرات ضریب شکست محیط حساس در شکل ۷ نشان داده شده است. در مقایسه با شکل ۶، ناحیهٔ طول موجی که تشدید پلاسمون سطحی اتفاق میافتد به طرف طول موجهای بزرگتر (حدود ۸۰۰ تا ۱۰۰۰ نانومتر) انتقال یافتهاند.

شهاب احمد عبدالقادر شاطری، محمد کوهی و علی واحدی

جلد ۲۲، شمارهٔ ۲





ضخامت ۵ nm دی اکسید تیتانیوم.

d _{TiO2} (nm)	S (nm/RIU)	\mathbb{R}^2
٥	۳۱۰۰	°/११۶۴
۵	3600	°/99۵4
10	4000	•/9944
10	4200	•/ ٩ ٩۶١
۲.	4000	•/99DY
70	۵۳۵ ۰	৽/ঀঀ৺৽

جدول ۲. بهینهسازی حساسیت ح ىگر زيستى نسبت به ضخامت دى اكسيد تيتانيوم.

۳. ۳. نتایج حساسیت حسگر زیستی با لایهٔ نازک باریوم تيتانات

شکل ۸ نتایج محاسبات توان عبوری بهنجار شده و حساسیت حسگر زیستی حاوی لایهٔ نازک باریوم تیتانات با ضخامت nm ۵ را نشان میده. برای ضخامت های مختلف لایهٔ نازک باریوم تیتانات، نتایج در جدول ۳ ارائه شده است. ملاحظه می شود، حساسیت حسگر زیستی پیشنهادی از مقدار ۳۱۰۰ nm /RIU مربوط به حسگر زیستی متداول تا nm/RIU ۵۰ ۵۰ برای حالت اضافه شدن ضخامت ۲۵ nm لایـهٔ

نازک باریوم تیتانات افزایش یافته است.

مطابق جدول ۳ ضریب همبستگی در ضخامت ۱۵ nm بيشترين مقدار را دارد. لذا مانند لايهٔ نازک دی اکسيد تيتانيوم، ضخامت بهینهٔ باریوم تیتانات نیز ۱۵ nm است. از آنجایی که هدف اصلی یژوهش حاضر مقایسهٔ کارایی دو ساختار حسگر زيستي فيبر نوري مبتني بر تشديد پلاسمون سطحي با لايه هاي نازک دی اکسید تیتانیوم و باریوم تیتانات است. ناحیهٔ کاری حسگرهای زیستی از لحاظ طول موجی لازم است یکسان انتخاب شوند. بنابراین ضخامت ۵ nm باریوم تیتانات که مطابق شکل ۸ در ناحیهٔ طول موجی از حـدود ۸۰۰ تـا ۱۰۰۰ نـانومتر



حسگرهای زیستی فیبر نوری پلاسمونی با ...



شکل۷. (الف) توان عبوری بهنجار شده برحسب طول موج، (ب) طول موج تشدید برحسب ضریب شکست محیط حساس، بـه ازای ضـخامت ۱۵mm دی اکسید تیتانیوم.



شکل ۸ (الف) توان عبوری بهنجار شده برحسب طول موج، (ب) طول موج تشدید برحسب ضریب شکست محیط حساس، بـه ازای ضـخامت 5nm باریوم تیتانات.

قرار داشته و مطابقت خوبی بــا ناحیــهٔ طـول مـوجی مربـوط بــه حسگر زیستی حاوی ۱۵ nm لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم (شکل ۷) دارد، در مطالعهٔ مقایسهای مورد استفاده قرار گرفته است.

۳. ۴. مقایسهٔ حسگر زیستی با لایهٔ نازک دی اکسید تیانیوم و باریوم تیتانات نمودارهای تغییرات طول موج تشدید برحسب ضریب شکست

جلد ۲۲، شمارهٔ ۲

شهاب احمد عبدالقادر شاطری، محمد کوهی و علی واحدی

d _{BaTiO3} (nm)	S (nm/RIU)	\mathbb{R}^2
o	3100	°/99۶4
۵	۳۳۵۰	۰/۹۹۳۵
10	۳۸۵۰	•/9974
10	4400	۰/٩٩۴٣
۲۰	۵۲۰۰	°/9934
۲۵	۶۰۵۰	•/९९४۶

جدول ۳. بهینهسازی حساسیت حسگر زیستی نسبت به ضخامت باریوم تیتانات.



شکل ۹. مقایسهٔ حسگرهای زیستی با لایههای دی اکسید تیتانیوم و باریوم تیتانات.

نویسندگان مرجع [۱۰] یک ساختار حسگر زیستی فیبر نوری تشدید پلاسمون سطحی با استفاده از لایهٔ نازک باریوم تیتانات معرفی کردهاند. آنها در محاسبات خود از یک فیبر نوری تک مدی با قطر مغزی ۸/۲ میکرومتر استفاده کرده و ضخامت لایهٔ باریوم تیتانات را ۱۰ نانومتر در نظر گرفتهاند. نتیجهٔ محاسبات آنها نیز افزایش حساسیت حسگر زیستی به واسطهٔ استفاده از لایهٔ نازک باریوم تیتانات را نشان میدهد. در شرایط ساختار حسگر زیستی مورد مطالعه در مرجع [۱۰]، مساسیت بدون لایهٔ نازک باریوم تیتانات از نشان میدها. و با لایهٔ باریوم تیتانات به ۲۲۸۰ مازایش یافته است. یعنی حساسیت حسگر زیستی به اندازهٔ ۲۸۲۰ مازایش یافته است. یافته است؛ در حالی که نتایج حاصل از مطالعهٔ مقایسهای انجام یافته در مقالهٔ حاضر نشان میدهند لایهٔ دی اکسید تیتانیوم محیط حساس برای سه ساختار حسگر زیستی مورد مطالعه در شکل ۹ نشان داده شده است. دادهها و خط برازش شدهٔ حسگر زیستی متداول بار رنگ بنفش (ممتد)، حسگر زیستی با لایهٔ نازک باریوم تیتانات با رنگ قرمز (خط-خط) و حسگر زیستی با لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم با رنگ آبی (نقطه چین) نشان داده شده است.. استفاده از لایهٔ نازک باریوم تیتانات فقط به اندازه mm/RIU مهاده از لایهٔ نازک باریوم تیتانات فقط به افزایش می دهد. این در حالی است که استفاده از لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم باعث افزایش حساسیت حسگر زیستی به اندازهٔ ریستی به اندازهٔ تیتانیوم پنج برابر بیشتر از لایهٔ نازک باریوم تیتانات حساسیت حسگر زیستی تشدید پلاسمون سطحی مبتنی بر فیبر نوری را افزایش می دهد.

414

410

حسگرهای زیستی فیبر نوری پلاسمونی با ...

جلد ۲۲، شمارهٔ ۲

	محلول ۱. مفایسه پارامتر مای کارایی حسکر مای ریستی مورد مطالعه با کارهای مسابه.				
ساختار حسگر	رنج ضريب شكست	حساسیت (nm/RIU)	دقت تشخيص	معیار شایستگی (1/RIU)	مرجع
POF (Plastic Optical Fiber) /Gold	1/44-1/41	2022	۲/۳۲۹	18/VV	[17]
SPF (Surface Plasmon enhanced Fluorecence) /Silver	1/34-1/39	۲ • ۶۲	• /AA	44/10	[1٣]
SPF/Gold	۱/۳۳۳۲-۱/۳۷۱۰	7717			[14]
Fiber/Ag/WS2/Graphene	1/77-1/79	۳۲۰۰	14/90	۴V/ • ۵	[V]
Fiber/Gold	1/4442-1/401 .	7049		18/90	[١٥]
Fiber/Gold/BaTiO ₃	۱/۳۳۳۲-۱/۳۷۱ •	2042		1V/9V	[١٥]
Fiber/Gold/TiO ₂	۱/۳۳۲-۱/۳۸ •	۲۱۲ ۰	1/47		[۱۵]
Fiber/Gold	1/77-1/77	۳۱۰۰	١/٣٩	۲۴/Ло	این کار
Fiber/Gold/BaTiO ₃	1/77-1/77	۳۳۵.	1/17	YV/97	این کار
Fiber/Gold/TiO ₂	1/77-1/77	4300	1/49	36/20	این کار

جدول ۴. مقایسهٔ پارامترهای کارایی حسگرهای زیستی مورد مطالعه با کارهای مشابه.

می تواند جایگزین مناسبی برای باریوم تیتانات برای افزایش بیشتر حساسیت حسگر زیستی فیبر نوری تشدید پلاسمون سطحی باشد. این بدان معنی است که استفاده از لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم، حساسیت را به اندازهٔ ۱۲۵۰ nm/RIU یعنی بیشتر از دو برابر مقدار به دست آمده در مرجع [۱۰]، افزایش میدهد.

یک حسگر ضریب شکست فیبر نوری تشدید پلاسمون سطحی بر پایهٔ دو لایهٔ فلزی نقره-طلا و لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم در مرجع [۱۵] معرفی شده است. در این مقاله از یک فیبر نوری تک مدی استفاده شده و ضخامت مجموعه دو لایهای نقره-طلا nm ۶۰ در نظر گرفته شده و مقدار ضخامت هر یک از لایههای فلزی با نسبتهای مختلفی تغییر داده شده است. برای حالتی که فقط لایهٔ طلا در ساختار حسگر وجود داشته باشد، حساسیت IT۲۰ nm/RIU به دست آمده است. مقایسهٔ نتایج به دست آمده در این کار برای حسگر حاوی دی که حساسیت حدود دو برابر افزایش یافته و مقدار ۱۹۳۰ ۲۳۵۰ به دست آمده، دقت تشخیص نیز تا حدودی بهبود یافته است.

در جدول ۴ نتایج به دست آمده برای حسگرهای زیستی مورد مطالعه در این پژوهش به همراه نتایج کارهای مشابه نشان داده شده است. هر دو ساختار حسگر زیستی نسبت به ساختارهای معرفی شده توسط پژوهشگران دیگر، از نقطه نظر پارامترهای حساسیت، دقت تشخیص و معیار شایستگی کاریی بیشتری دارند. به ویژه از مقایسهٔ دو ساختار مورد مطالعه در این مقاله نتیجه می شود که حسگر زیستی فیبر نوری حاوی لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم نسبت به حسگر زیستی حاوی لایهٔ باریوم تیتانات حساسیت بیشتری دارد.

۴. نتیجهگیری

در این مقاله، دو ساختار حسگر زیستی فیبر نوری تشدید پلاسمون سطحی با اضافه کردن لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم و باریوم تیتانات معرفی شد. شبیهسازی و محاسبهٔ حساسیت حسگرهای زیستی با روش ماتریس انتقال انجام گرفت. استفاده از لایهٔ نازک باریوم تیتانات و دی اکسید تیتانیوم بعد از لایهٔ طلا هر دو به دلیل انتقال بار آزاد بین طلا و دی الکتریک باعث افزایش حساسیت حسگر زیستی می شوند. مقایسهٔ دو ساختار پیشنهادی نشان داد که در ناحیهٔ طول موجی یکسان، حسگر

جلد ۲۲، شمارهٔ ۲

زیستی حاوی لایهٔ نازک دی اکسید تیتانیوم نسبت بـ مسگر شایستگی بیشتری دارد. زیستی حاوی باریوم تیتانات حساسیت، دقت تشخیص و معیار

مراجع

- 1. F Esmaili Seraji, M Ghanbarisabagh, and D Ranjbar Rafi, Iranian Journal of Physics Research 19, 4 (2020) 659.
- 2. M Holzinger, A Le Goff, and S Cosnier, Frontiers in Chemistry 2 (2014) 63.
- 3. A B Socorro Leránoz, et al., Biosensors Bioelectronics: X 1 (2019) 100015.
- 4. R Chauhan, et al., Sensors 222 (2016) 804.
- 5. Z k Farka, et al., Chemical Reviews 117, 15 (2017) 9973.
- 6. R Kumar, et al., Applied Physics A 124, 3 (2018) 1.
- 7. M S Rahman et al., Photonics and Nanostructures Fundamentals and Applications 33 (2019) 29.
- 8. M S Rahman, et al., Optics Communications 396 (2017) 36.
- 9. A S Kushwaha, et al., Photonics and Nanostructures Fundamentals and Applications 31 (2018) 99.
- 10. Q Wang, et al., Optics Laser Technology 124 (2020) 105899.
- 11. V Kapoor, N K Sharma, and O T Letters, Microwave 62, 7 (2020) 2439.
- 12. N Cennamo, et al., Sensors 11, 12 (2011) 11752.
- 13. J Zhao, et al., Sensors Actuators B: Chemical 230 (2016) 206.
- 14. L-Y Niu, et al., Optics Communications 450 (2019) 287.
- 15. Y Al Qazwini, et al., Photonic Sensors 4, 4 (2014) 289.
- 16. N K Sharma, Pramana 78, 3 (2012) 417.
- 17. V T Hoang, et al., Applied Sciences 9, 6 (2019) 1145.
- 18. A K Mishra, S K Mishra, and R K Verma, The Journal of Physical Chemistry C 120, 5 (2016) 2893.
- 19. A K Sharma and B Gupta, Optics Communications 274, 2 (2007) 320.
- 20. S Wemple, M Didomenico Jr, and I Camlibel, Journal of Physics and Chemistry of Solids 29, 10 (1968) 1797.
- 21. S Singh and B Gupta, Measurement Science Technology 21, 11 (2010) 115202.
- 22. B D Gupta, "Fiber optic sensors: principles and applications" New India Publishing (2006).
- 23. B D Gupta, R Verma, and S K Srivastava, "Fiber optic sensors based on plasmonics" World Scientific (2015).
- 24. A E Wammes, et al., Lab on a Chip 13, 10 (2013) 1863.
- 25. B Gupta and A K Sharma, Sensors Actuators B: Chemical 107, 1 (2005) 40.
- 26. A Berkhout and A F Koenderink, Nanophotonics 9, 12 (2020) 3985.
- 27. G Marino, et al., Nanophotonics 10, 7 (2021) 1837.
- 28. Q Ouyang, et al., Scientific Reports 6, 1 (2016) 1.
- 29. L Han and C Wu, Plasmonics 14, 4 (2019) 901.
- 30. A K Sharma and B Gupta, Journal of Applied Physics 101, 9 (2007) 093111.
- 31. A Vahedi and M Kouhi, Optik (2021) 167383.
- 32. M Moznuzzaman, et al., Results in Physics 16 (2020) 102874.
- 33. Y Feng, Y Liu, and J Teng, Applied Optics 57, 14 (2018) 3639.
- 34. A Vahedi and M Kouhi, Plasmonics 15, 1 (2020) 61.
- 35. Y Liu and W Peng, Journal of Lightwave Technology 39, 12 (2021) 3781.
- 36. P Bhatia and B D Gupta, Applied Optics 50, 14 (2011) 2032.
- 37. L Tao, et al., Sensors 20, 5 (2020) 1505.

