مجلهٔ پژوهش فیزیک ایران، جلد ۱۷، شمارهٔ ۵، زمستان ۱۳۹۶

<del>ڗ</del>ۅٛۿۺ؋ۑڔڹۣڮ

# تولید و بررسی گوی پلاسمایی و تبدیل آن به جت پلاسمای فشار اتمسفری موجمیکرو

فرشاد صحبت زاده، زهرا امیدی و نوشین کاشی

گروه فیزیک اتمی و مولکولی، دانشکدهٔ علوم پایه، دانشگاه مازندران، بابلسر

دریافت مقاله: ٥٧/٥٨/١٣٩ ؛ دریافت نسخهٔ نهایی: ٢٢/٥٨/٥٨)

#### چکیدہ

در این مقاله به تولید و بررسی گوی پلاسمای موجمیکرو و تبدیل آن به جت پلاسمای موجمیکرو با عبور یک گاز از نازل در فشار اتمسفری می پردازیم. اثر نوع گاز در ویژگی های حرارتی گوی پلاسما و جت ناشی از آن بررسی می شود. برای تولید گوی پلاسما از روش جذب تشدیدی امواج الکترومغناطیس توسط آنتن فلزی در داخل محفظه و به تبع آن یونش گاز اطراف آنتن استفاده کردیم. در این تحقیق از یک مگترون تجاری در بسامد ۲/۴۵ گیگاهرتز برای تولید گوی پلاسما از طریق هدایت موج الکترومغناطیسی به داخل یک محفظه استفاده شد. از گازهای آرگون، نیتروژن، هوا و ترکیب آرگون/ نیتروژن برای تولید جت پلاسما استفاده شد. برای تحلیل و شناسایی گونههای پلاسمایی موجود در جت پلاسما، بیناب نمایی گسیل نوری (OES) انجام گرفت. در بیناب سنجی گسیل نوری وجود گونههای اتمی، یونی، مولکولی خنشی و برانگیخته از عناصر تشکیل دهنده آنتن و گاز مورد استفاده مانند آرگون، نیتروژن و اکسیژن تشخیص داده شد. جنس آنتن بر روی طول جت تأثیر چشمگیری داشت، به طوری که در آنتن آلیاژ (نیکل – آهن) بیشترین طول جت را مشاهده کردیم. نتایج آزمایش ها نشان داد که تغییر قابل ملاحظه ای داشت، پلاسما در شار گازی مناوت و همچنین در توانهای اعمالی مختلف وجود ندارد و بیشتر به جنس آنتن و نو یو مول بست تأثیر چشمگیری داشت،

**واژههای کلیدی:** جت پلاسمای موجمیکرو فشار اتمسفری، گوی پلاسمای موجمیکرو، بیناب گسیل نوری

#### ۱. مقدمه

پلاسماها امروزه در بسیاری از صنایع و همچنین تحقیقات صنعتی و آزمایشگاهی به طور گستردهای کاربرد دارند. یک گونه از این پلاسماها، پلاسمای موجمیکرو است که به عنوان منبعی برای الکترونها و یونهای پرانرژی، گونههای فعال اتمی و مولکولی، رادیکالهای آزاد و اتمهای برانگیخته میباشد. توان منبع موجمیکرو میتواند در محدوده چند وات تا چند صد کیلووات باشد و برای تولید آن از گازهای مختلف (بی اثر یا

مولکولی) استفاده می شود. یکی از انواع تخلیه های الکتریکی در فشار اتمسفر، جت پلاسمای فشار اتمسفری است. تولید جت پلاسما با استفاده از امواج موج میکرو در فشار اتمسفر و در بسامد ۲/۴۵ گیگاهرتز باعث افزایش هر چه بیشتر چگالی پلاسما می شود. این دستگاه از نظر هزینه و مصرف انرژی سودمند است و اینکه می تواند بدون تجهیزات خلأ تولید شود و از نظر صنعتی کاربردهای فراوانی دارد. در سال ۱۹۹۴ مویسان و همکاران جت پلاسمای موج میکرو بر پایه امواج سطحی را

بررسی کردند [۱]. در بسیاری از ساختارهای جت پلاسمای موج میکرو در فشار اتمسفر، به کاربردهای صنعتی نظیر برش فلزات، زباله سوزهای صنعتی، پردازش مواد سرامیکی، نفت و پتروشیمی توجه عمدهای صورت گرفته شده است [۲]. خانی و همکاران در سال ۲۰۱۴ با استفاده از شعله پلاسمای موج میکرو کراکینگ نفت خام را انجام دادند [۳] و در سال ۲۰۱۲ یغمایی و همکاران [۴] تولید گازهای سنتز<sup>1</sup> را از پلاسمای متان/ اکسیژن/ اَرگون بررسی کردند. رزاک و همکاران [۵] در سال ۱۰۱۰ اثر نوع گاز مصرفی و آهنگ شارش آن را بر روی جت پلاسمای اتمسفری موج میکرو بررسی کردند. ایو و همکاران [۶] در سال ۲۰۱۱ اثر شارش گاز آرگون را بر ویژگی های جت پلاسمای موج میکرو آرگون بررسی کردند.

مشاهدهٔ گوی نورانی به دنبال صاعقه در هوا و یا محل برخورد آن با سطح زمین سابقهای طولانی دارد. امروزه ثابت شده است که منشا گوی نورانی یک محیط پلاسمایی است که از طریق یونش مولکولهای هـوا و یـا یـونش و اکسیداسـیون بخار سیلیس در سطح زمین روی میدهد. این فرایند بسیار به فرايند تخليهٔ الكتريكي شباهت دارد طوري كه بيناب تابشي آن ناشی از گذارهای اتمی، مولکولی، تابش ترمزی، و باز ترکیب الکترون و یون میباشد. در آزمایشگاه میتوان گوی پلاسما را توسط موجميكرو، تخليهٔ الكتريكي خازن ولتـاژ بـالا در آب و همچنين با استفاده از قـوس الكتريكـي الكتـرود سـيليكوني توسط جريان الكتريسيته و تبخيـر أن توليـد كـرد. اتسـوكي و افروتون در سال ۱۹۹۱ با استفاده از تـداخل مـوجميكـرو در داخل کاواک استوانه ای حاوی هوا، گوی پلاسما را در تـوان ۵ کیلووات و در بسامد ۲/۴۵ گیگاهرتز تولیـد کردنـد [۷]. در سال ۲۰۰۶ ساکاوا و همکاران با استفاده از تخلیه الکتریکی یک خازن ولتاژ بالا به داخل آب، گوی نـورانی پلاسـمایی در سطح آن ایجاد کردند [۸]. دیختیار در سال ۲۰۰۶ توسط موجمیکرو و یک الکترود از جنس سیلیکون، ژرمانیوم، شیشه، سرامیک و بازالت در بسامد ۲/۴۵ گیگاهرتز و توان ۶۰۰ وات، گوی پلاسما را در داخل یک موجبر مستطیلی تولید

1. Synthetic gas

کرد [۹]. در این کار نشان داده شد که این گویهای پلاسمایی به گویهای نورانی طبیعی که از طریق صاعقه در سطح زمین تولید می شوند، شبیه هستند. همچنین پایوا و همکاران در سال ۲۰۰۷ با ایجاد قوس الکتریکی در سطح سیلیکون با جریان متناوب در بسامد ۶۰ هرتز آزمایشی را انجام دادند که منجر به تبخیر سطحی سیلیکون خالص و تولید گوی نورانی پلاسمایی شد [۱۰].

ما در این مقاله ابتدا به تولیـد و بررسـی گـوی پلاسـمای موجمیکرو می پردازیم و سپس آن را با شارش گازهای مختلف به جت پلاسمای موج میکرو در فشار اتمسفری تبدیل میکنیم. در این آزمایش، موجمیکرو توسط مگترون تجاری با قابلیت تغییر توان، تولید و از طریق موجبر به محفظهٔ پلاسما منتقل میشود. برای تولید پلاسما از آنتنهای فلزی با قطری کمتر از ۲ میلیمتر استفاده شد. انرژی مروج الكترومغناطيسي توسط الكترون هاي آزاد أنتن جـذب شـده و باعث گرمایش نوک آنتن می شود. از طرفی در نوک آنـتن بـه دلیل تیز بودن، میدان الکتریکی بسیار قوی ایجاد شدہ کے باعث كنده شدن الكترون از سطح نوك أن مي شود. همچنين وجود ميدان الكتريكي قوى باعث يونش مولكول هاى گاز اطراف آنتن می شود که منجر به تولید پلاسما می شود. پلاسمای تولید شده را از نظر ویژگی بینابی، طول جت، وابستگی به جنس آنتن، او دمای الکترونی آن بررسی میکنیم. این پلاسما در تولید نانو ذرات و ساخت سوزن.های تيز ميکرومتري قابليت کاربرد دارد.

# ۲. بررسی کیفی تولید پلاسما با آنتن در داخل کاواک

در این مقاله به منظور تولید پلاسمای موجمیکرو از فرایند جذب تشدیدی یک آنتن فلزی استفاده شد. در واقع آنتن مورد نظر در اثر قرار گرفتن در معرض انرژی الکترومغناطیس و پدیدهٔ جذب، گرم می شود و با غلبهٔ انرژی گرمایی بر تابع کار فلز، پدیده گسیل الکترونی رخ می دهد. گسیل الکترونی از سطح



اتمی مربوط میشود.

بنابراین در این حالت یک جریان اشباعی به وجود میآیـد که وابستگی دمایی جریان اشباعی به دما، از رابطه زیر به دست میآید [۱۱]:

$$j_T = AT^* \exp\left(-\frac{e\phi}{kT}\right). \tag{1}$$

در رابطهٔ بالا  $j_T$  چگالی جریان اشباع، T دمای فلز، A ثابت گسیل، Ø تابع کار و k ثابت بولتزمن میباشد.

در شکل ۱ چگالی جریان اشباع بر حسب دما برای تعدادی از فلزانی که به عنوان آنتن در این تحقیق استفاده کردیم، رسم شده است. دیده می شود که میزان گسیل گرما– یونی الکترون از فلزهای نیکل و آهن بسیار قابل توجه می باشد و از مس و تنگستن بیشتر می باشد.

### ۴. مواد و روش ها

در اینجا ابتدا چیدمانهایی را که در این تحقیق مورد استفاده قرار گرفتهاند، ذکر میکنیم. ابتدا چیدمان تولید گوی پلاسما را در نظر میگیریم و سپس چیدمان جت پلاسمای موجمیکرو را مطالعه میکنیم.

۲. چیدمان گوی پلاسما
 نمای کلی مربوط به هندسهٔ پلاسمای موجمیکرو در شکل ۲

فلز تحت ۴ فرایند اصلی گسیل گرمایونی، گسیل میدانی، گسیل گرمایونی – میدانی و گسیل ثانویه انجام می گیرد. از طرف دیگر در این فرایند، گاز اطراف آنتن یونیده می شود، الکترون های اطراف آنتن به وسیلهٔ میدان الکتریکی شتاب پیدا می کنند، سرعت الکترون آزاد، به شدت میدان الکتریکی بستگی دارد. میدان الکتریکی در اطراف آنتن نوک تیز بیشینه است، بنابراین شکست الکتریکی گاز اطراف آنتن روی دهد. این فرایند همراه با گسیل نور می باشد و دوام آن نیر از مرتبه ثانیه است. شکل هندسی تخلیهٔ الکتریکی و رنگ آن در این آزمایش به جنس گاز اطراف آنتن و خود آنتن بستگی دارد.

۳. بررسی گسیل گرما یونی و گسیل میدان
انتشار الکترون از فلزات ملتهب، گسیل گرما یونی نام دارد.
یعنی وقتی فلزات گرم شوند، الکترونهای جسم انرژی گرفته و
با غلبه بر سد پتانسیل، از سطح فلز خارج می شوند. معادلهٔ
اساسی برای میزان نشر الکترون حرارتی، از یک جامد گرم
توسط معادلهٔ ریچارد - دشمن بیان می شود که این انتشار
الکترونی به تابع کار فلزات بستگی شدید دارد. دومین عامل که
میزان انتشار الکترون را کترل می نیم و به خواص فیزیکی
مثل اثر انبساط حجمی و اثرات ایکترواستانیک داخلی ارتعاشات

Downloaded from ijpr.iut.ac.ir at 9:42 IRST on Saturday February 24th 2018

:



**شــکل ۲**. چیــدمان آزمــایش گــوی پلاســمای مــوجمیکــرو در فشاراتمسفری.

نشان داده شده است، و امواج موج میکرو توسط یک مگنترون با مدل ۲۴۶۲ M از طریق یک موجبر مستطیلی با ابعاد <sup>۲</sup> M ۲۴۶۲ × ۸۶/۴۸) وارد محفظه، با پوشش داخلی استیل میشود و با جذب تشدیدی توسط آنتن تک قطبی، پلاسما تولید میشود. توان خروجی مگنترون از ۲۰۰ تا ۹۰۰ وات قابل کنترل است. در این آزمایش از آنتنهای تک قطبی مختلفی نظیر تنگستن، گرافیت، مس، آلیاژ (نیکل – کروم و نیکل – آهن) با طول ۳۲ مجاورت هوا و گاز آرگون با شارش ۳ لیتر بر دقیقه تولید شد. برای بررسی گستردگی پلاسما از عکس برداری دیجیتال با ۳۰ فریم در ثانیه و ویژگی طیفی آن، از بیناب نمای گسیل نوری در گستره فرابنغش تا فرو قرمز استفاده کردیم.

## ۴. ۲. چيدمان جت پلاسما

برای تولیـد جـت پلاسـمای مـوجمیکـرو در فشـار اتمسـفر از ساختاری استفاده کردیم که در شکل ۳ نمایش داده شده اسـت. این ساختار شامل یک آنتن تک قطبی  $\frac{\lambda}{7}$  به طول ۳۲ میلیمتر، در ضخامتهای مختلف میباشد. در ایـن سـاختار از نـازل یـا لولهای از جنس شیشه پیرکس استفاده شـده است، ایـن نـازل باعث هدایت گاز و در نتیجه پلاسما میشود و اتصال به زمین آن توسط یک صفحه فلزی با ضریب رسانایی بالا (آلومینیم یـا



**شکل ۳.** چیـدمان آزمـایش جـت پلاسـمای مـوجمیکـرو در فشاراتمسفری.

مس) برقرار است. مجموعه آنتن و نازل شیشهای در یک محفظهٔ بستهای از جنس استیل قرار گرفته و امواج موجمیکرو توسط یک مگنترون با مدل ۲۴۶ M ۲ از طریق یک موجبر مستطیلی با ابعاد ۲۳/۳/۳/۲ (۸۶/۲ × ۸۶/۴) وارد محفظه میشوند و با جذب تشدیدی توسط آنتن تک قطبی، جت پلاسما تولید میشود. توان خروجی مگنترون از ۲۰۰ تا ۹۰۰ وات قابل کنترل است. از طرفی گازهای آرگون وترکیب آرگون/ نیتروژن از سطح جانبی نازل وارد محفظه میشود.

در این آزمایش از آنتنهای مختلفی نظیر تنگستن، گرافیت، مس، آلیاژ (نیکل-کروم و نیکل- آهـن) اسـتفاده شـده اسـت. جدول ۱ پلاسمای موجمیکرو در مجاورت هوا و گاز آرگون با شارش ۳ لیتر در دقیقه را نشان میدهد.

تولید جت با ۲ نوع گاز مختلف انجام شد. در آزمایش اول تزریق گاز آرگون با شارش ۵ لیتر بر دقیقه و در آزمایش دوم ترکیب گاز آرگون/ نیتروژن با آهنگ شارش آرگون و نیتروژن به ترتیب ۵ و ۳ لیتر بر دقیقه میباشد. جدول ۲ جت پلاسمای تشکیل شده توسط گاز آرگون و آرگون/ نیتروژن را نشان میدهد.

اثر تولید پلاسما بر روی شکل ظاهری نوک آنتنها در گوی پلاسما با هوا و آرگون با یکدیگر متفاوت بود. در تولیـد گـوی پلاسما در معرض هـوا، بـه دلیـل دمـای بـالای پلاسـما، ذوب شدگی بر روی نوک آنـتن.هـای فلـزی بـه جـز تنگسـتن قابـل



**جدول ۱**. گوی پلاسمای موجمیکرو تولید شده در مجاورت هوا وگاز آرگون.

**جدول ۲**. جت پلاسمای موجمیکرو تولید شده در مجاورت گاز آرگون وآرگون/ نیتروژن.



**جدول ۳.** تصویر آنتنهای گوی پلاسمای موجمیکرو در مجاورت هوا و گاز آرگون بعد از تولید پلاسما.

 هوا
آرگون

نوک آنها مشاهده نشد. در جدول ۳ تصویر آنتنها از جنس تنگستن، گرافیت، مس، نیکل –آهن و نیکل –کرم بعد از استفاده در تولید گـوی پلاسمایی با هوا و آرگون نشان داده شده است.

مشاهده بود، در حالی که برای گرافیت این عمل باعث تیز شــدگی و پراکنش نوک آن شد. در حالت استفاده از گاز آرگون، در تولید گــوی پلاسما تغییر رنگ در نوک آنتنها مشـاهده شــد و ذوب شــدگی در





Downloaded from ijpr.iut.ac.ir at 9:42 IRST on Saturday February 24th 2018



شکل ۴. بیناب گوی پلاسمای تولید شده برای آنتنهای مختلف در مجاورت هوا و گاز آرگون.

برای تحلیل نور گسپلی از جت و تعیین ترکیبات پلاسما، اندازه گیری بیناب نمایی انجام گرفت. فیبر نوری در فاصله ۲۰ ۲۰ از شعلهٔ پلاسما تعبیه شد و با استفاده از نور لیزر هلیوم – نئون هم خط سازی صورت گرفت. فیبر نوری مورد نظر از جنس کوار تز است که قابلیت انتقال نور از فرابنغش تا فرو قرمز را دارد. دستگاه بیناب سنج مدل Sl00 کارخانهٔ (Solar Laser System) میباشد که بیناب سنج مدل S100 کارخانهٔ (Solar Laser System) میباشد که بیناب سنج ۱ نانومتر میباشد و طول موجهای فرا بنغش، مرئی و بیناب سنج ۱ نانومتر میباشد و طول موجهای فرا بنغش، مرئی و فرو قرمز در گسترهٔ ۱۰۰۰ – ۲۰۰ نانومتر را پوشش میدهد. بیناب پلاسما با استفاده از فیبر نوری به بیناب سنج منتقل و با استفاده از نرمافزار مربوط به خود، بر روی مانیتور کامپیوتر شدت طیفی را نمایش میدهد.

# ۵. اثر نوع گاز و آنتن

نتایج آزمایش های تولید پلاسمای موج میکرو نشان می دهد که، کاهش توان منبع روی حجم پلاسمای تولید شده تأثیر می گذارد، اما روی درخشندگی پلاسما تأثیر چندانی نمی گذارد. هنگام تولیدگوی پلاسما در توانهای بالاتر اثر کندوپاش بر روی آنتنها قابل مشاهده بود، که بیانگر وجود میدان الکتریکی قوی در نوک آنتن و همچنین برخورد یونهای پرانرژی پلاسما بافلز آنتن بود. در مقایسه بین اثر گاز آرگون و هوا روی آنتنهای مختلف تعدادی از آنتنها نظیر آلیاژ (نیکل – کروم ونیکل – آهن) و مس در مجاورت هوا ذوب شدند، اما در مجاورت آرگون ذوب

نشده، بلکه فقط سطح آنتن ها تغییر رنگ داده است. نتیجه می توان گفت پلاسمای تشکیل شده با آرگون به دلیل ولتاژ شکست پایین سردتر است [۱۱]. همان طور که در شکل های قبل دیده شد، نوع جت تولید شده با گازهای مختلف متفاوت می باشد. جت پلاسمای حاصل از گاز آرگون، حجم بیشتری دارد، به طوری که کل نازل شیشهای را پر کرده و پرنورتر است، در حالی که جت حاصل از گاز ترکیبی آرگون/ نیتروژن ضعیف و پهن است و فقط در نوک نازل، جت پلاسما تشکیل می شود. جنس آنتن در طول جت تولید شده تا تیر بسزایی دارد، به طوری که در یک توان و شار مشخص طول های متفاوتی از جت مشاهده می شود. اثر جنس آنتن های مختلف بر روی طول

همان طور که در شکل ۵ دیده میشود، جت پلاسمای موجمیکرو با آنتنی از جنس آلیاژ نیکل- آهـن بیشترین طول جت را نسبت به آنتنهای تنگستن، مس، گرافیت، نیکل- کروم و آلومینیم دارد. دلیل این امر را میتوان در میزان گسیل الکترون به روش گرمایی در شکل ۱ جستجو کرد. در این شکل مشاهده شد که فلزات آهن و نیکل بیشترین گسیل گرما- یونی الکترون را در یک دما دارند.

۶. اندازه گیری پارامترهای پلاسما
 ۶. ۱. بیناب نمایی گسیل نوری
 برای شناسایی گونههای مختلف در جت پلاسمای موجمیکرو

903









شکل ۵. بیناب جت پلاسمای تولید شده برای آنتن های مختلف در مجاورت گاز آرگون و آرگون/ نیتروژن.



**شکل ۶** رسم بولتزمن آنتن تنگستن با استفاده از گاز آرگون و آرگون/ نیتروژن.

و آنتن تنگستن پراکنش کمتری داریم و بیشترین خطوط طیفی مربوط به گذار های اتمی گاز آرگون می باشد، در حالی که در گاز ترکیبی آرگون/ نیتروژن یک طیف پیوسته ناشی از تابش ترمزی و بازترکیب الکترون- یون دیده شده و پراکنش بیشتر از حالت قبل است. در این حالت منشاء اصلی پیوستگی طیف، گذار آزاد- مقید<sup>۲</sup> بین الکترون آزاد و یون می باشد.

# ۶. ۲. اندازهگیری دما و چگالی

در تخمین دمای الکترونی و چگالی پلاسما با استفاده از روش بینـاب نمایی گسیل نوری و بدون استفاده از پهن شدگیها، لازم اسـت کـه پلاسمای مـورد نظـر در تعـادل ترمودینـامیکی موضـعی و یـا شـبه از بیناب نمایی گسیل نوری (OES) استفاده کردیم. نتایج حاصل از بیناب نمایی پلاسمای موج میکرو هوا و جت پلاسمای گاز آرگون و آرگون/ نیتروژن مربوط به آنتن تنگستن به ترتیب در شکلهای ۶، ۷، ۸ و ۹ نمایش داده شده است. آرگون اتمی در نحط وط طیفی کمتر از ۳۰۰ ۳۰ و گسترهٔ ۳۰ (۰۰۰–۷۰۰)، اکسیژن اتمی در ۳۸ ۷۷۷، ۷۶۲ می آرگون و خط طیفی اکسیژن اتمی در ۳۸ در طیف آرگون و خط طیفی مشاهده می شود. از طرفی در اندازه گیری خط وط طیفی جت پلاسما حاصل از آنتن تنگستن، اتم و یونهای اتمی یک بار یونیده ۲۸ ۱۱ تشخیص داده شده که بیانگر پراکنش تنگستن از بدنه آنتن می باشد. توجه به جدولها و شکلها دیده می شود که در تولید جت پلاسمای موج میکرو با استفاده از گاز آرگون

www.SID.ir

۱. Free-bond Transition



تعادل ترمودینامیکی موضعی باشد. برای تصدیق این موضوع لازم است ابتدا شرایط پلاسماهای تولید شده در ایـن تحقیـق را از نظـر تعادل ترمودینامیکی موضعی و یا شبه تعادل ترمودینامیکی موضعی تعیین کنیم و سپس به تخمین آنها بپردازیم.

# ۶. ۳. تعادل ترموديناميكي موضعي

وقتی یک سامانه در تعادل مکانیکی، شیمیایی و گرمایی باشـد در تعادل ترمودینامیکی قرار دارد. در این سـامانه، پارامترهایی مانند دما و فشار بدون تغییر در زمان باقی می ماننـد و آنهـا در کل این سامانه یکنواخت هستند. اگر در یک سامانه پارامترهایی مانند دما و فشار نسبت به مکان و زمان به آرامی تغییر کننـد،

طوری که هر نقطه از آن با محیط پیرامون خود، در تعادل باشد به آن تعادل ترمودینامیک موضعی (LTE) گویند. در این حالت لازم نیست فوتونهای گسیلی از سامانه و یا جذب شده توسط این آن با اجزای سامانه در تعادل باشد. در سامانهای که تعادل ترمودینامیکی موضعی برای آن صادق است، معمولا ذرات و اجزای سنگین با هم در تعادل هستند و با اجزا و ذرات سبک تر مانند الکترونها در تعادل نیستند. هر کدام از اجزا به طور جداگانه دارای تعادل داخلی هستند. فوتونها نیز با هیچ کدام از اجزا در تعادل قرار ندارند. تبادل انرژی بین این سامانه و محیط بیرون آن به طور آرام و تدریجی اتفاق میافتد طوری که گرادیان دما بسیار کوچک است، و سازوکار غالب در تبادل

Downloaded from ijpr.iut.ac.ir at 9:42 IRST on Saturday February 24th 2018

انرژی بین ذرات، برخورد الکترونی است. این شرایط تعادلی در یک پلاسما، تعادل ترمودینامیکی موضعی نامیده می شود. در این صورت برای هر نقطه می توان یک دما در نظر گرفت که در توزیع ماکسول – بولتزمن و ساها صدق میکند. بنابراین برای برقراری شرط ITL لازم است که برخوردهای الکترونی با یونها و اتمها به صورت عمده در پلاسما اتفاق بیفتد [۱۳–۱۳] تا از این طریق امکان انتقال کامل انرژی جنبشی الکترونها فراهم آید.

گریم و همکاران دریافتند [۱۳] که حداقل چگالی الکترونی مورد نیاز برای حاکم بودن شرایط LTE باید از معادلهٔ (۳) تبعیت کند. هرگاه چگالی الکترونی به دست آمده از معادلهٔ ساها قابل مقایسه و یا بزرگتر از مقدار چگالی الکترونی به دست آمده در شرایط گریم باشد، آنگاه پلاسما در تعادل ترمودینامیکی موضعی قرار داشته و مجاز به استفاده از معادله ساها برای تخمین چگالی الکترونی میباشیم:

$$N_e \ge \Phi_{\gamma} \mathsf{Y} \times \mathsf{I}_{\bullet}^{\bullet \mathsf{V}} z^{\mathsf{V}} \left(\frac{KT}{E_x}\right)^{\frac{1}{\mathsf{Y}}} \left(\frac{E_{\mathsf{Y}}}{Ex}\right)^{\mathsf{Y}} , \qquad (\mathsf{Y})$$

که در آن Z بار موثر الکترونهای مقیـد، K ثابـت بـولتزمن، T دمای الکترونی پلاسما، E<sub>x</sub> انـرژی یـونش و E<sub>v</sub> انـرژی تـراز بالاتر میباشد [۱۳–۱۶].

#### ۶. ۴. تعادل ترموديناميكي موضعي جزئي

هنگامیکه یک تعادل گرمایی جزئی در هر قسمت کوچک از گاز برقرار میشود، شرایط تعادل در چنین پلاسمایی تعادل ترمودینامیکی موضعی جزئی LPLTE نامیده میشود. معادلهٔ (۴) بیانگر شرط TLTE برای پلاسماهای تولیدی در بسامدهای مختلف میباشد. این معادله نشان میدهد حداقل چگالی مورد نیاز برای تعادل ترمودینامیکی موضعی جزئی و صدق کردن تابع توزیع ماکسولی چه میزان میباشد. همچنین گریم و همکاران نشان دادند که هرگاه چگالی الکترونی محاسبه شده از چگالی الکترونی به دست آمده در معادلهٔ (۴) بیشتر باشد، آنگاه شرط TLT برقرار بوده و استفاده از معادلهٔ ساها- بولتزمن برای تخمین چگالی الکترونی پلاسما مجاز میباشد.

$$N_{e} \geq v_{/} \tau \times v_{n}^{\wedge \wedge} \left(\frac{Z^{\vee}}{n^{\frac{V}{\gamma}}}\right) \left(\frac{KT}{E_{x}}\right)^{\frac{1}{\gamma}} \left(\frac{E_{\gamma}}{Ex}\right)^{\frac{1}{\gamma}} , \qquad (\Upsilon)$$

که در آن Z بار موثر الکترونهای مقید، n عدد کوانتومی، X ثابت بولتزمن، T دمای الکترونی پلاسما، E<sub>x</sub> انرژی یونش و F<sub>4</sub> انرژی تراز بالاتر میباشد. مقادیر چگالی الکترونی برای آنتنها ی پلاسمایی موجمیکرو در شرایط PLTE و LTE با توجه به شرایط گریم در جدول ۴ نشان داده شده است.

همچنین برای اندازه گیری چگالی الکترونی از معادل به ساها-بولتزمن استفاده کردیم. مقدار چگالی با استفاده از خطوط طیفی یونی ماتم گیا شاره از بلای ما از طریق باطهٔ (۵) به دست م آبا

$$N_{e} = \frac{I_{z}^{*}}{I_{z+1}^{*}} \varepsilon_{/} \varepsilon_{X_{z}} \varepsilon_{/} \varepsilon_{X_{z}} (T)^{\frac{r}{r}} \times \exp\left[\frac{\left(E_{k,z} - E_{k,\chi_{z}} - \chi_{z}\right)}{K_{B} T}\right] cm^{-r} , \qquad (f)$$

که در این معادله  $I_z^* = rac{I_z \lambda_{ki,z}}{g_{k,z} A_{ki,z}}$  و  $\chi$  انرژی یونش گونهها در درجهٔ یونش z می باشد.

مقادیر چگالی به دست آمده با استفاده از معادلهٔ ساها-بولتزمن به ازای آنتنهای مختلف طی دو مرحله در جـدول ۵ مشخص شده است.

همان طور که در جدولهای ۵ و ۴ نشان داده شده است، با مقایسهٔ چگالی الکترونی به دست آمده در معادلهٔ ساها-بولتزمن نسبت به چگالی به دست آمده در شرایط گریم می توان به این نکته مهم دست یافت که پلاسمای تولیدی در بسامد موجمیکرو در ساختار به کار رفته کاملاً در شرایط تعادل ترمودینامیکی موضعی (LTE) قرار داشته و در نتیجه تخمین چگالی الکترونی به دست آمده به روش معادله ساها مجاز و صحیح می باشد.

#### ۶. ۵. تعیین دمای برانگیختگی الکترونی پلاسما

برای تخمین دمای برانگیختگی الکترونی پلاسما توسط بیناب، از روش رسم بولتزمن استفاده کردیم. این روش بر پایـه آنـالیز بینابهای تابش نوری منتشر شده توسط یونها، مولکولهـا یـا

		1.3						
	چگالی الکترون جت ( <sup>۳-</sup> cm)			چگالی الکترون گوی ( <sup>۳-</sup> cm)				
نيتروژن	آرگون و	ون	آر گ	ون	آر گ	l	هو	آنتن
LTE	PLTE	LTE	PLTE	LTE	PLTE	LTE	PLTE	-
۶/۲۴×۱۰ <sup>1۴</sup>	۲/•۸×۱۰''	۶/۶۲×1° <sup>14</sup>	۲/۲۵×۱۰''	4/99×1014	1/89×10''	٧/۴۶×١٠ <sup>١۴</sup>	7/04×10''	تنگستن
۲/۲×۱۰ <sup>۱۵</sup>	1/81×1°''	۲/۵۲×۱۰ <sup>۱۵</sup>	1/90×10''	7/74×1010	1/V¥×1°''	۲/۵×۱۰ <sup>۱۵</sup>	۲/۰۱×۱۰''	گرافيت
1/97×1010	۲/۳۲×۱۰''	۱/۸۷×۱۰ <sup>۱۵</sup>	۲/۲۱×۱۰ <sup>۱۱</sup>	1/00×1°'0	۱/۸V×۱۰ <sup>۱۱</sup>	۱/VA×۱۰ <sup>۱۵</sup>	۲/14×1۰''	مس
۱/V۶×۱۰ <sup>۱۵</sup>	1/4A×1°''	1/VT×1°10	1/90×1011	1/19×1°10	1/34×10''	1/9V×1°10	1/AA×1°''	نيكل – آهن
4/77×1014	۲/۲×۱۰''	۳/۷۳×۱۰ <sup>۱۴</sup>	1/90×10''	٣/۴×۱۰ <sup>1۴</sup>	1/VV×1°''	4/47×1014	۲/۲۵×۱۰''	نيكل- كرم

**جدول ۴.** چگالی الکترونی برای آنتنهای پلاسمایی موجمیکرو در شرایط PLTE و LTE در شرایط گریم.

جدول ۵. چگالی الکترونی برای آنتنها ی پلاسمای موجمیکرو طی دو مرحله با استفاده از معادلهٔ ساها- بولتزمن.

چگالی الکترون( <sup>۳-</sup> cm)		ون( <sup>۳-</sup> cm)		
آرگون و نیتروژن	آرگون	آرگون	هوا	أنتن
۶/۶×۱۰ <sup>۱۹</sup>	$1/V \times 1 \circ^{14}$	1/V×1°'*	1/0T×10 <sup>19</sup>	تنگستن
1/00×1°11	1/00×1014	1/1×1°10	1/0T×1011	گرافيت
٣/4×1 ° '^	۱/۸×۱۰ <sup>۱۶</sup>	4/0×1010	1/9×1 ° 1^	مس
۲/۸×۱۰ <sup>۱۹</sup>	۲/۶۱×۱۰ <sup>۱۶</sup>	٣/9×1010	۵/۱×۱۰۱۸	نيكل – آهن
۶/۳۴×1019	۱/٨×۱۰ <sup>١۶</sup>	1/81×1° <sup>14</sup>	7/44×1019	نيكل- كرم

			لی برای آنتنها.	<b>جدول 6</b> . دماي تحريك الكترو	
دمای جت (eV)		ى (eV)	دماي گو;	. <b>.</b>	
نيتروژن/ آرگون	آرگون	آرگون	هوا	النبي	
١٫٣	1,49	۰,۸۳	١,۵٨	تنگستن	
١,٢١	١,۵٨	۵۲٫۱	١,۶۶	گرافيت	
۱,۵۳	4471	৽/ঀঀ	١٫٣	مس	
14/1	1/1	• /۵۲	١,٠٣	نيکل– آهن	
۲٫۲	•/94	• <sub>/</sub> VA	١,٢۶	نيكل-كرم	

اتمهای برانگیخته میباشد. بر طبق رسم بولتزمن، دمای تحریک پلاسما میتواند به وسیلهٔ شیب نمودار بـین (log(I<sub>kl</sub>λ<sub>k</sub>/g<sub>k</sub>A<sub>k</sub> و E<sub>k</sub> به دست میآید [۱۲–۱۷]:

 $\frac{I_{1}}{I_{r}} = \left(\frac{\lambda_{nm,z}}{\lambda_{ki,z}}\right) \left(\frac{A_{ki,z}}{A_{nm,z}}\right) \left(\frac{g_{k,z}}{g_{n,z}}\right) exp\left(-\frac{E_{k,z}-E_{n,z}}{k_{B}T}\right) \quad (\Delta)$ 

به طوری که، I<sub>۱</sub> شدت خطی در نتیجهٔ گذار از تراز k به i و I<sub>۲</sub> در نتیجهٔ گذار از تراز n به m میباشد. A و g به ترتیب معـرف

احتمال گذار و تبهگنی میباشند. ما دمای تحریک الکترونی را به ازای گاز آرگون و گاز ترکیبی آرگون/ نیتروژن با استفاده از آنتنهای مختلف اندازه گرفتیم. نتایج حاصل از آن در جدول ۶ فهرست شده است.

با محاسبهٔ شیب خط نمودار در طول موج های ذکر شده در بالا، برای آنتن تنگستن در مجاورت گـاز آرگـون مقـدار  $k_{eta}T$ برابر با ۱/۴۹eV و در نتیجه مقدار دمـا ۱۷۳۰۵ کلـوین و بـرای

آنتن تنگستن در مجاورت گاز آرگون/ نیتروژن مقدار *k<sub>β</sub>T* برابر با eV و در نتیجه مقدار دما ۱۵۰۹۸ کلوین بـه دسـت آمد.

مقایسهٔ دما و چگالی الکترونی به دست آمده برای آنتنهای مختلف برای پلاسمای گوی در شکل های ۸ و ۷ نشان داده شده است.

مقایسهٔ دما و چگالی الکترونی به دست آمده برای آنتنهای مختلف برای جت پلاسما در شکل زیر نشان داده شـده اسـت. چگالی الکترونهای جت پلاسمای موجمیکرو در این تحقیق از مرتبهٔ <sup>۳–۱۰۹</sup> در تخمین زده شد.

۷. نتیجهگیری

پلاسمای موج میکرو و جت پلاسما موج میکرو در فشار اتمسفری، توسط جذب تشدیدی یک آنتن تک قطبی مورد بررسی و تولید قرار گرفت. بررسی انجام شده نشان می دهد، به دلیل میدان الکتریکی موضعی بسیار قوی،کرونا و شکست در اطراف نوک آنتن رخ می دهد. بیناب ثبت شده جت پلاسمای ناشی از گاز آرگون شامل طیف تابشی گسسته (اتمی و یونی) میباشد و در صورت حضور مقداری گاز نیتروژن به همراه گاز آرگون یک طیف پیوسته ناشی ازگذار حالت آزاد الکترون به مالت مقید آن (گذار آزاد- مقید) و تابش ترمزی داریم. از مازاد انرژی گذار آزاد- مقید به صورت فوتون هستند، لذا انرژی پیوسته ساطع می شود. با ایجاد جریان گاز نیتروژن در اطراف آنتن، دمای جت پلاسمای تشکیل شده افزایش پیدا میکند، در نتیجه شدت تابشی بیناب پیوسته ناشی نیز کاهش میکند، در نتیجه شدت تابشی بیناب پیوسته ناشی نیز کاهش

مراجع

- 1. M Moisan, G Sauve, J Hubert and Z Zakrewski, *plasma source sci. Tech* **3** (1994) 584.
- A I Al-Shamma, S R Wylie, J Lucas and R A Stuart, IEEE Trans. Plasma Sci. 121 (2002) 143.
- M R Khani, E Dejban Guy, M Gharibi, S S Shahabi, A Khosravi, A A Norouzi, and B Shokri, *Chemical Engineering Journal*, 237 (2014) 169.
- 4. M Yaghmaee, B Shokri, N H Khiabani, and A

يونهاي آنتن مورد نظر قابل مشاهده است. به دليل اينكه ولتـاژ شکست الکتریکی گاز آرگون و تشکیل کرونا در میدان الكتريكي موضعي پايينتري روى ميدهد، بيناب تابشي عمدتا ناشی از خطوط طیفی گاز آرگون میباشد: در صورتی که گاز نیتروژن دارای ولتاژ شکست الکتریکی بالاتر و در نتیجه یلاسمای ناشی ازآن دمای بیشتری دارد. در این آزمایش همزمان مي توان چند گوي آتشين توليد كرد. همچنين حجم پلاسماي تشکیل شده با آرگون نسبت به هوا کوچکتر است. جت حاصل از گاز آرگون بسیار روشن و پرشدت و تیز است، وتمام محيط نازل شيشهاي توسط پلاسما پوشيده مي شود. ولي جـت حاصل از گاز نیتروژن و ترکیب آرگون/ نیتروژن ضعیف و پهن است و فقط در نـوک نـازل، جـت پلاسـما تشکیل مـیشـود. می توان به این نتیجه رسید که جت ای حاصل از گازهای با ولتاژ شكست پايين، پرنورتر و تيزتر مي باشند. بررسي انجام شده نشان میدهد که جنس آنتن بر روی پلاسمای تولید شده تأثیر بسزایی دارد، به طوری که پلاسمای موجمیکرو حاصل از تنگستن بیشترین درخشندگی و جت تولید شده با آنـتن آلیـاژ (نیکل – آهن) دارای بیشترین طول بود. تفاوت طول جت پلاسمای موجمیکرو با آنتن آلیاژ نیکل- آهن به دلیل گسیل زیاد الکترون از نوک آنتن در فرایند گرما- یونی می باشد. از این دستگاه می توان در تولید نانوذرات فلزات استفاده کرد. همچنین نتايج كار با آنتن گرافيت نشان داد عليرغم عدم چكش خوارگي گرافیت، می توان از این روش برای ساخت میله های گرافیتی بسیار تیز استفاده کرد. همان طور که در جدول ۳ نشان داده شد آنتن گرافیتی در محل تشکیل گوی پلاسما بسیار تیز مےشود. این فرایند به دلیل کندو یاش روی می دهد.

Sarani, *Plasma Processes and Polymers*, **6S1** (2009) S631.

- 5. M A Razzak, S Takamura, S Saito and M R Talukder, *Plasma Phys* **50** (2010) 871.
- S Iio, K Yanagisawa, C Uchiyama, K Teshima, N Ezumi, and T Ikeda, Surface and Coatings Technology, 206 (2011) 1449.
- 7. Y H Ohtsuki, H Ofuruton, Nature 350 (1991) 139.

Phys., 29 (1966) 35.

- 13. H Griem, Phys. Rev., 131 (1963)1170.
- 14. L I U Liying and W Dezhen, *Experimental method*, **11** (2009).
- 15. S Z Li, D Z Wang, W C Zhu, and Y K Pu, Jpn. J. Appl. Phys., 45 (2006) 9213.
- 16. X M Zhu, Y K Pu, N Balcon, and R Boswell, J. *Phys. D. Appl. Phys.*, **42** (2009) 142003.
- 17. S Forster, C Mohr, and W Viol, Surf. Coatings Technol., 200 (2005) 827.
- 8. Y Sakawa, K Sugiyama, T Tanabe and R More, Plasma and Fusion Research: Rapid Communications., 1 (2006) 039.
- 9. V Dikhtyar and E Jerby, *Physical Review Letters*, **96** (2006) 045002.
- 10. G S Paiva, A C Pavao, E A de Vasconcelos, Jr O Mendes and Jr E F da Silva, *Physical review letters*, 98 (2007) 048501.
- 11. Y P Raizer, "Gas Discharge Physics", Springer, Berlin, 1997.
- 12. J Cooper, "Plasma spectroscopy", Reports Prog.