

ساخت نانوذرات فریت منگنز کادمیم به روش سل-ژل و بررسی ویژگی‌های مغناطیسی آنها

محمد نیایی فر^{۱*}، محبوبه حیدری^۲

۱- گروه فیزیک، واحد علوم و تحقیقات خوزستان، دانشگاه آزاد اسلامی، اهواز، ایران

۲- گروه فیزیک، واحد اهواز، دانشگاه آزاد اسلامی، اهواز، ایران

(دریافت مقاله: ۹۷/۲/۱۵، نسخه نهایی: ۹۷/۸/۱۲)

چکیده: در این پژوهش، نانوذرات فریت منگنز جانمایی شده با کادمیم با فرمول شیمیایی $Mn_{1-x}Cd_xFe_2O_4$ و مقادیر جانمایی (۰، ۰،۳، ۰،۵، ۰،۷، ۰،۹، ۱) به روش سل-ژل تهیه شدند. تحلیل الگوهای پراش پرتو ایکس (XRD) ساختار تک فاز فریت را در همه‌ی نمونه‌ها تأیید کرد. میانگین اندازه بلورک‌ها از ۱۷ تا ۲۲ نانومتر برآورد شد. با استفاده از طیف سنجی‌های تبدیل فوریه فروسرخ (FT-IR) و فروسرخ دور (Far-FTIR) پیوندهای شیمیایی و فاز تشکیل فریت نمونه‌ها بررسی گردید. ویژگی‌های مغناطیسی نانوذرات تهیه شده توسط مغناطش سنج نمونه ارتعاشی (VSM) بررسی شد و نتایج نشان داد که در اثر جانمایی یون‌های Cd^{2+} در فریت منگنز، مغناطش اشباع به صورت غیرخطی تغییر می‌کند این تغییرات به توزیع کاتیون‌ها در جایگاه‌های چاروجهی و هشت‌وجهی و هم‌چنین کاهش برهم‌کنش ابرتبادلی نسبت داده می‌شود.

واژه‌های کلیدی: نانوذرات؛ فریت منگنز-کادمیم؛ ویژگی‌های مغناطیسی؛ ساختار اسپینل.

مقدمه

پژوهشی قرار گرفته است [۶]. فریت منگنز دارای کاربردهای بسیاری مانند ابزارهای کهموجی، تراشه‌های حافظه رایانه، وسایل ضبط مغناطیسی، حلقه بسامد رادیویی، مبدل هسته‌ها، آنتن‌های میله‌ای، رشته‌های ارتباطات و مهندسی الکترونیک است [۷-۱۰]. روشن شده است که در فریت منگنز احتمالاً ۸۰٪ منگنز جایگاه‌های چاروجهی A و ۲۰٪ آنها جایگاه‌های هشت‌وجهی B را اشغال می‌کنند [۱۱] و فریتی با ساختار اسپینل معکوس جزئی را ایجاد می‌کند، در حالیکه فریت کادمیم در دمای اتاق اسپینل عادی است، یعنی یون‌های Cd^{2+} تمایل شدیدی به اشغال جایگاه‌های چاروجهی دارند [۱۲، ۱۳]. جانمایی کاتیون‌های مغناطیسی و غیرمغناطیسی در مواد فریتی باعث تغییر مغناطش و مشخصه‌های الکتریکی آنها می‌شود [۱۴، ۱۵]. این تغییرات در ویژگی‌های فیزیکی و شیمیایی که با جانمایی یون در فریت‌های اسپینلی رخ می‌دهد، از تنوع این ترکیب‌ها در توزیع کاتیون‌ها بین

ذرات با اندازه نانو ویژگی‌های شیمیایی و فیزیکی منحصر به فردی از خودشان نشان می‌دهند. طی چند سال گذشته، نانوذرات فریت توجه بسیاری را به خود جلب کرده‌اند [۱]. فریت‌ها به سبب ویژگی‌های مکانیکی، مغناطیسی، الکتریکی و نوری برجسته‌ای که دارند گستره‌ی وسیعی از کاربردها را در صنعت در بر می‌گیرند [۲]. فریت منگنز به گروهی از مواد فریت نرم تعلق دارد که بوسیله‌ی نفوذپذیری بالا و اتلاف انرژی کم شناخته می‌شوند و ویژگی‌های ساختاری و مغناطیسی این دسته از فریت‌ها به اندازه ذره، دمای پخت، روش تهیه و غلظت مواد جانمایی شده بستگی دارد [۳]. این مواد مؤلفه‌های مهم در ساخت ابزارهای الکترونیکی با بسامدهای بالا، تراوایی اولیه و مقاومت ویژه بالا هستند [۴، ۵]. بنابراین برای گسترش فرآیندهای ساخت و بهتر کردن کیفیت مؤلفه‌های به کار رفته در ساخت این ابزار، بررسی مغناطیسی در کانون کارهای

*نویسنده مسئول، تلفن: ۰۰۷-۳۴۴۵۷۱۷۴ (۰۶۱)، نامبر: ۳۴۴۳۵۲۸۸ (۰۶۱)، پست الکترونیکی: md.niyaiifar@gmail.com

ساخت شرکت Lake Shore مدل ۷۴۰۰ بررسی شدند. پیوندهای شیمیایی نانوذرات در گستره‌ی عددهای موج cm^{-1} ۴۰۰-۴۰۰۰ در دمای اتاق به وسیله‌ی دستگاه FT-IR (Perkin Elmer BXII مدل ۱۸۵۲۵۶) و پیوندهای موجود در گستره‌ی عددموج cm^{-1} ۷۰۰-۱۵۰۰ با استفاده از دستگاه Far-FTIR (Perkin Elmer مدل Spectrum400) اندازه-گیری شد.

بحث و بررسی

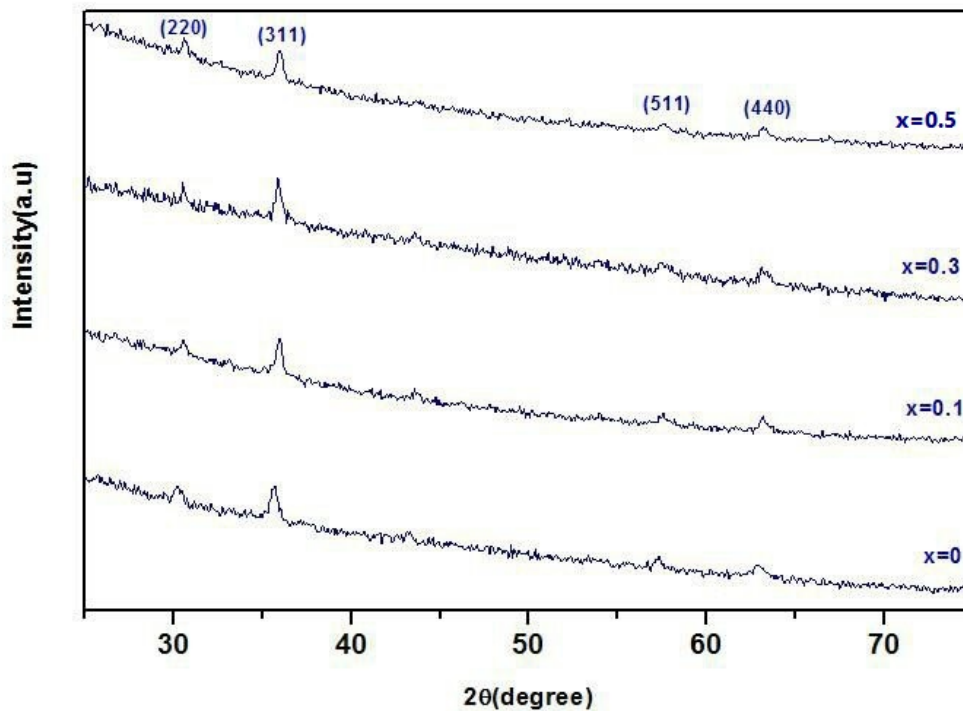
بررسی ساختاری

الگوهای پراش پرتو ایکس نانوذرات فریت منگنز جاننشانی شده با کادمیم $Mn_{1-x}Cd_xFe_2O_4$ با مقادیر جاننشانی (۰/۵، ۰/۳، ۰/۱، ۰) $x=$ در شکل ۱ آورده شده اند. همه‌ی الگوهای پراش با کارت استاندارد JPCDS ۰۰-۰۱۰-۰۳۱۹ همخوانی دارند که تشکیل ساختار تک فاز فریت برای همه‌ی نمونه‌ها را تأیید می-کند. میانگین اندازه بلورکها با استفاده از رابطه شرر $D = \frac{K\lambda}{\beta \cos \theta}$ محاسبه شد. در این رابطه D میانگین اندازه بلورکها، λ طول موج پرتو ایکس (برابر با ۰/۱۵۴۰۶ نانومتر)، θ زاویه براگ، K ثابتی است که به ریخت‌شناسی بلورکها وابسته است (از ۰/۸۹ تا ۱/۳۹ متغیر است) که در اینجا ۰/۹ قرار داده شد و β پهنای قله در نیم شدت بیشینه (بر حسب رادیان) است [۲۲، ۲۱]. با افزایش مقدار کادمیم، میانگین اندازه بلورکها از ۱۷ تا ۲۲ نانومتر افزایش یافته است. تغییرات ثابت شبکه و اندازه نانوذرات که در شکل ۲ نشان داده شده است را می‌توان بر اساس توزیع کاتیونی میان جایگاه‌های چاروجهی و هشت-وجهی توضیح داد [۲۳] با افزایش مقدار کادمیم از $x = 0$ تا $x = 0/1$ یون‌های Cd^{2+} وارد جایگاه‌های چاروجهی شده و باعث مهاجرت یون‌های Fe^{3+} به جایگاه‌های هشت‌وجهی می‌شوند که این امر باعث کاهش ثابت شبکه می‌شود. از $x = 0/1$ تا $x = 0/3$ یون‌های Cd^{2+} به طور کامل جایگاه‌های چاروجهی را اشغال می‌کنند و از آنجا که شعاع یونی کادمیم ($0/83 \text{ \AA}$) بزرگتر از شعاع یونی منگنز ($0/66 \text{ \AA}$) است، جاننشانی یون‌های Cd^{2+} به جای یون‌های Mn^{2+} منجر به انبساط شبکه و افزایش ثابت شبکه می‌شود. نتیجه‌ی مشابهی توسط ناصر و همکاران نیز گزارش شده است [۱۹]. وقتی مقدار کادمیم به $x = 0/5$ - افزایش می‌یابد مقداری از یون‌های Cd^{2+} وارد جایگاه‌های هشت‌وجهی می‌شوند و انقباض شدیدی در این جایگاه ایجاد می‌کنند که باعث کاهش ثابت شبکه می‌شود که با گزارش راجش و همکاران همخوانی دارد [۱۷].

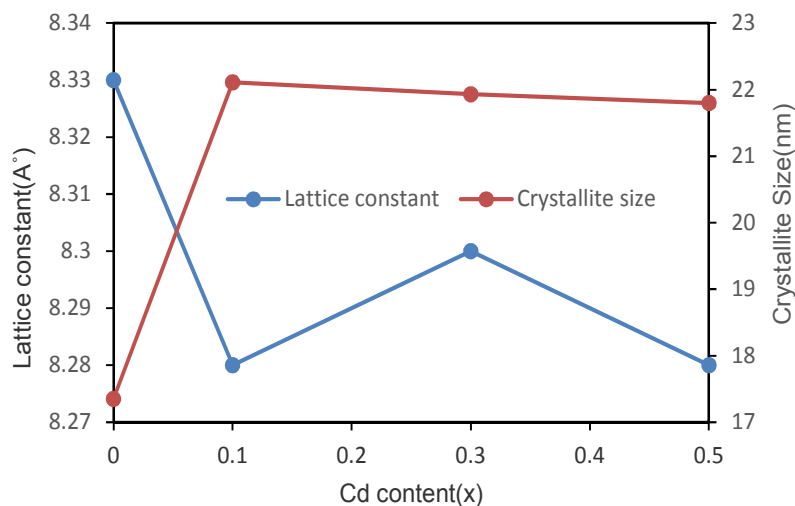
جایگاه‌های چاروجهی و هشت‌وجهی ناشی می‌شود [۱۶]. پژوهشگران با جاننشانی کادمیم در ساختار منگنز به روش هم‌رسوبی مشاهده کردند که با افزایش ناخالصی کادمیم، مغناطش اشباع کاهش می‌یابد و همچنین بر اساس طیف سنجی فرورسرخ، دو نوار جذب زیر 1000 cm^{-1} بررسی شدند [۱۷]. در پژوهشی مشابه، نیز نمونه‌های فریت منگنز کادمیم را به روش سرامیکی تهیه و بررسی کردند که دیده شد که ثابت شبکه با افزایش مقدار ناخالصی کادمیم افزایش می‌یابد و رسانندگی الکتریکی نمونه‌های تهیه شده نیز بررسی گردید [۱۸]. جاننشانی کادمیم در فریت منگنز تهیه شده به روش گرمایی نیز بررسی شد و نتایج نشان داد که با افزایش مقدار کادمیم، اندازه میانگین بلورکها، ثابت شبکه و مغناطش اشباع افزایش می‌یابد [۱۹]. در راستای نوآوری کارهای انجام شده بر فریت منگنز کادمیم، در این پژوهش، برای تهیه نانوفریت‌ها از روش سل‌ژل به دلیل خلوص بالاتر فرآورده، همگنی بیشتر آن و دمای کلسینه کمتر [۲۰] استفاده شد و دو نوار جذب زیر 1000 cm^{-1} از طریق Far-FTIR بررسی شدند.

روش ساخت

نانوذرات فریت منگنز جاننشانی شده با کادمیم با ترکیب $Mn_{1-x}Cd_xFe_2O_4$ و مقادیر جاننشانی (۰/۵، ۰/۳، ۰/۱، ۰) $x=$ به روش سل‌ژل تهیه شدند. مواد اولیه شامل نیترات آهن $Fe(NO_3)_3 \cdot 9H_2O$ ، نیترات منگنز $Mn(NO_3)_2 \cdot xH_2O$ و نیترات کادمیم $Cd(NO_3)_2 \cdot 4H_2O$ براساس روابط عنصرسنجی، به دقت وزن و در ۱۰۰ میلی‌لیتر آب یون‌زدایی شده حل شدند. سپس محلول اسیدسیتریک $C_3H_8O_7 \cdot H_2O$ به این محلول اضافه شد و نسبت سیترات به نیترات در محلول برابر با ۱:۱ تنظیم شد. همه‌ی مواد از شرکت آلدريج با کمینه خلوص ۹۹/۹ درصد خریداری شده بودند. محلول به دست آمده با همزن مغناطیسی به مدت ۲ ساعت در دمای اتاق هم زده شد، سپس برای دستیابی به $pH=6$ ، آمونیاک به آن اضافه شد. سل آماده شده در دمای $70^\circ C$ گرمادهی شد تا به ژل غلیظی تبدیل شود. سپس ژل بدست آمده به مدت ۲ ساعت در دمای $200^\circ C$ در اجاق گرما داده شد تا کامل خشک شود پودر به دست آمده پس از ساییده شدن، در کوره با آهنگ $\frac{=C}{min}$ به مدت ۱ ساعت و در دمای $300^\circ C$ گرمادهی شد. الگوهای پراش پرتو ایکس (XRD) نمونه‌ها با استفاده از پراش سنج مدل Seifert3003 تهیه شدند. منحنی‌های پسماند مغناطیسی نمونه‌ها به وسیله‌ی یک مغناطیس سنج نمونه ارتعاشی (VSM)



شکل ۱ الگوهای پراش پرتو ایکس نمونه‌های $Mn_{1-x}Cd_xFe_2O_4$ با مقدار جانشانی $x = (0, 0.1, 0.3, 0.5)$



شکل ۲ تغییرات اندازه نانوذرات و ثابت شبکه نمونه‌های $Mn_{1-x}Cd_xFe_2O_4$ با مقدار جانشانی $x = (0, 0.1, 0.3, 0.5)$

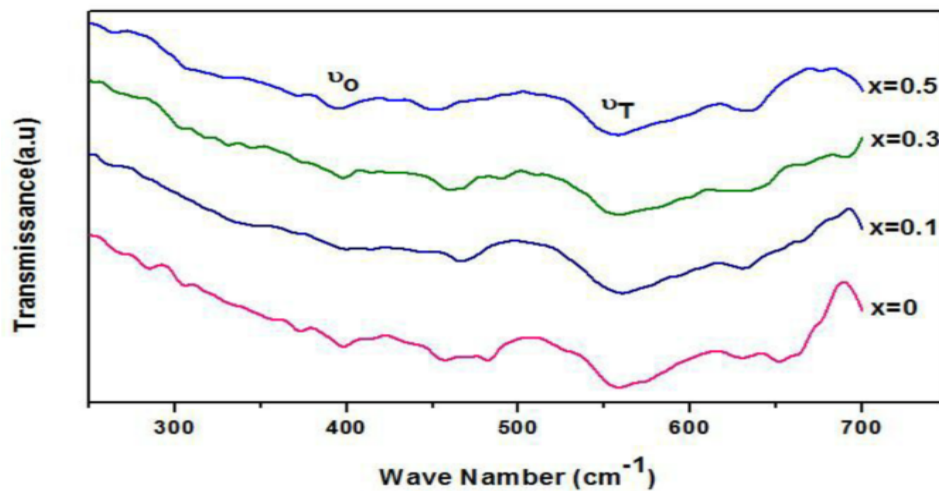
ی فریت‌ها هستند [۲۴]، نتایج بدست آمده مشابه کارراجش و همکاران است [۱۷]. نوار جذبی ν_T را می‌توان به مد ارتعاشی کششی کاتیون‌های فلزی و اکسیژن در جایگاه‌های چاروچی و نوار جذبی ν_O را می‌توان به مد ارتعاشی کششی کاتیون‌های فلزی و اکسیژن در جایگاه‌های هشت‌وجهی نسبت داد [۲۵]. چنان که دیده می‌شود هر دو نوار با افزایش مقدار کادمیم به

به منظور بررسی ارتعاش‌های یون اکسیژن با کاتیون‌های موجود، بیناب‌های تبدیل فوریه فروسرخ دور نمونه‌های $Mn_{1-x}Cd_xFe_2O_4$ با $x = (0, 0.1, 0.3, 0.5)$ ثابت که در شکل ۳ نشان داده شده‌اند. دو نوار جذبی قوی در $TvCm^-$ $560.73-566.67^1$ و در $393.02-395.76^1$ وجود دارد که به ارتعاشات شبکه بلور نسبت داده می‌شوند و مشخصه‌ی همه-

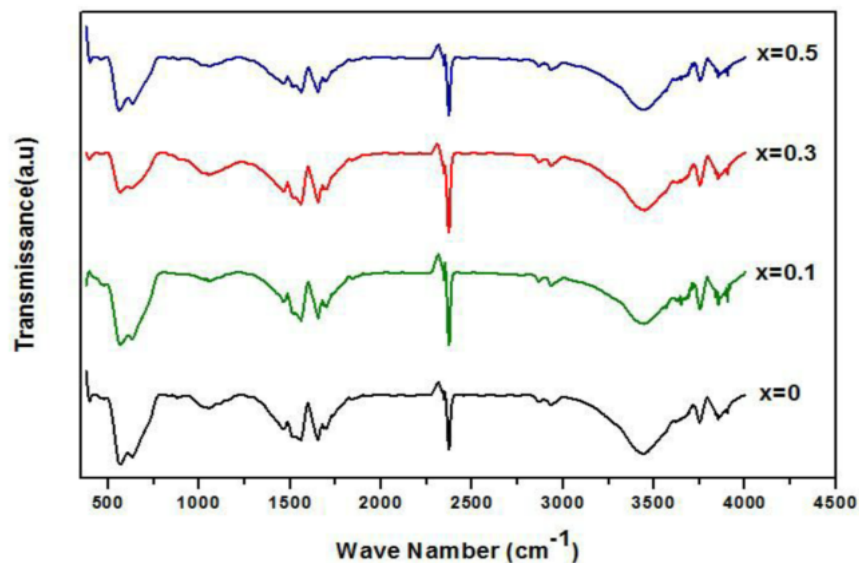
وجهی دانست [۲۷].

شکل ۴ بیناب‌های تبدیل فوریه فروسرخ میانه نمونه‌ها را نشان می‌دهد. چنان که دیده می‌شود، عدم‌موج‌های گستره $1000 - 1200 \text{ cm}^{-1}$ مربوط به پیوندهای آلی C-N هستند. از $1600 - 1750 \text{ cm}^{-1}$ دو نوار جذبی نزدیک به هم دیده می‌شود که مربوط به ارتعاش‌های کششی گروه فعال کربوکسیل C=O و آب هستند. ارتعاشات جذبی در نزدیکی 2400 cm^{-1} و 2800 cm^{-1} به ترتیب نشان‌دهنده‌ی باقی ماندن ترکیبات از نظر سطحی-فعال آمینه ($-\text{NH}_2$) و $-\text{CH}_2-$ در ترکیب است [۲۴]. نوارهای جذبی در حدود 3400 cm^{-1} و 3600 cm^{-1} مربوط به پیوندهای هیدروژنی OH هستند [۲۸].

عدد موج‌های کمتر جابجا می‌شوند و این تغییرات را می‌توان به افزایش طول پیوند کاتیون-اکسیژن در هر دو جایگاه نسبت داد. جابجایی موقعیت نوار ν_{T} را بدین صورت می‌توان توضیح داد که با قرار گرفتن یون‌های Cd^{2+} در جایگاه چاروجهی، تعدادی از یون‌های Fe^{3+} از جایگاه چاروجهی به جایگاه هشت-وجهی مهاجرت می‌کنند که باعث افزایش طول پیوند اکسیژن-فلز در جایگاه چاروجهی در ساختار اسپینلی می‌شود [۲۶]. با افزایش مقدار کادمیم دیده می‌شود که طول نوار جایگاه چاروجهی نسبت به جایگاه هشت‌وجهی کوتاه‌تر است. این امر را بنابر نتایج لووین می‌توان ناشی از پیوندهای کووالانسی بیشتر یون‌های Fe^{3+} در جایگاه چاروجهی نسبت به جایگاه هشت



شکل ۲ طیف‌های تبدیل فوریه فروسرخ دور نمونه‌های $\text{Mn}_{1-x}\text{Cd}_x\text{Fe}_2\text{O}_4$ با مقدار جانشانی $x = (0, 0.1, 0.3, 0.5)$

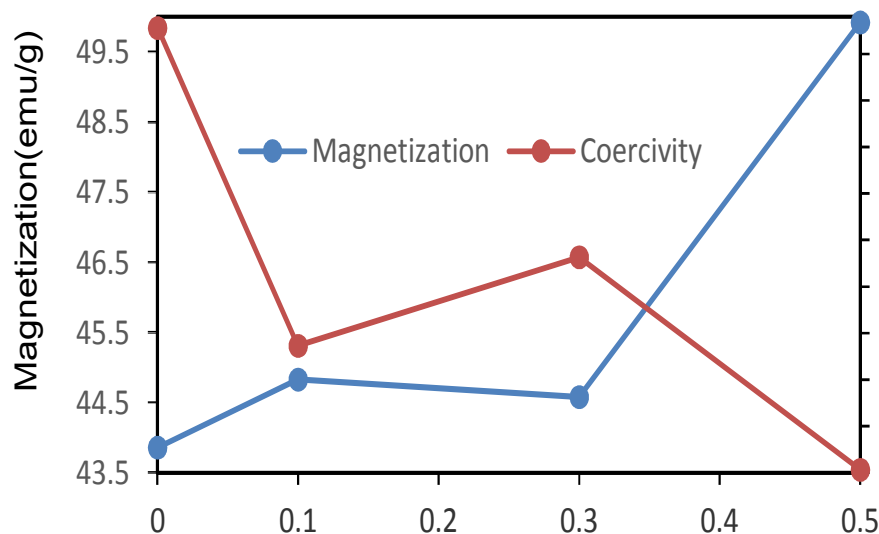
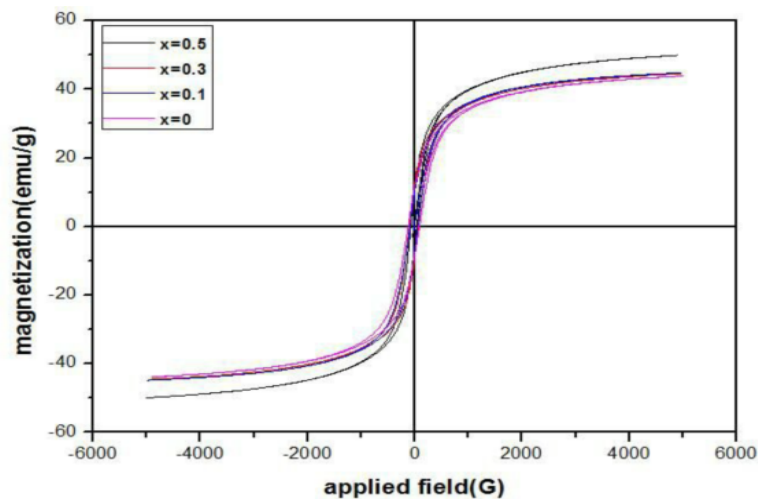


شکل ۴ طیف‌های تبدیل فوریه فروسرخ میانه نمونه‌های $\text{Mn}_{1-x}\text{Cd}_x\text{Fe}_2\text{O}_4$ با مقدار جانشانی $x = (0, 0.1, 0.3, 0.5)$

بررسی ویژگی‌های مغناطیسی

شکل ۵ الف منحنی پسماند مغناطیسی نمونه‌ها و شکل ۵ ب تغییرات مغناطش اشباع (M_s) و وادارندگی (H_c) آنها را بر حسب مقدار جانشانی $x = (0, 0.1, 0.3, 0.5)$ نشان می‌دهد. مقدار مغناطش اشباع از $x = 0$ تا $x = 0.1$ افزایش، از $x = 0.1$ تا $x = 0.3$ کاهش و از $x = 0.3$ تا $x = 0.5$ دوباره افزایش می‌یابد. افزایش اولیه مغناطش با جانشانی کادمیم، به علت افزایش در گشتاور مغناطیسی زیرشبکه است که با نظریه فری-مغناطیس نیل همخوانی دارد. در فریت منگنز کادمیم، یون کادمیم دیامغناطیس است و گشتاور مغناطیسی آهن و منگنز تقریباً ۵ مگنتون بوهر است. وجود کاتیون‌های دیامغناطیس کادمیم در جایگاه چاروچی ممکن است جفت‌شدگی

مغناطیسی را کاهش دهد [۲۹]. جانشانی کادمیم به افزایش یون‌های آهن جایگاه هشت وجهی منجر می‌شود و در نتیجه مغناطش هشت‌وجهی افزایش می‌یابد و همزمان مغناطش چاروچی در اثر کاهش یون‌های آهن در آن جایگاه کاهش یافته و بنابراین مغناطش کل نمونه‌ها تا $x = 0.1$ افزایش می‌یابد [۳۰]. در پژوهش ناصر و همکاران نیز نتیجه‌ای مشابه گزارش شده است [۱۹]. کاهش مغناطش اشباع با افزایش کادمیم از $x = 0.1$ تا $x = 0.3$ می‌تواند به علت غلبه اثر کاهشی کج‌شدگی اسپینی (کاهش برهمکنش ابرتبادلی) به اثر افزایشی جابجایی یون‌های آهن از جایگاه چاروچی به جایگاه هشت‌وجهی باشد [۳۱].



شکل ۵ الف) منحنی‌های پسماند مغناطیسی و ب) تغییرات مغناطش اشباع و وادارندگی نمونه‌های $Mn_{1-x}Cd_xFe_2O_4$ با مقدار جانشانی $x = (0, 0.1, 0.3, 0.5)$

کاتیونی بین جایگاه‌های چاروجهی و هشت‌وجهی و کج‌شدگی اسپینی ناشی از کاهش برهم‌کنش ابرتبادلی توجیه کرد.

مراجع

- [1] Ahmed M.A., Dkasha N., EL-Dek I.S.I., "Preparation and characterization of nano magnetic Mn ferrite via different methods", Nanotechnology 19(2008)065603(6pp).
- [2] Abdallah H.M.I., Moyo T., Somi M.J.Z., "Mossbauer and electrical studies of Co-Mn compound prepared via glycothermal route", J.Supercond Nov Magn(2010).
- [3] Shobana M., Sankar, "Characterization of Sol gel prepared nano ferrites", Fundametal Magnetism and Magnetic Materials 321(2009) 599- 601.
- [4] Saotome H., Tachibana K., "Frequency characteristics of the complex permeability of ferrites", Journal of Magnetic Society of Japan 22(1998) 289-291.
- [5] Rozman M., Drofenik M., "Sintering of nanosized Mn-Zn ferrite powders", Journal of the American Ceramic Society 81(1998) 1757- 1764.
- [6] Nasr B., Amighian J., Mozaffar M., "The effect of temperature and atmosphere on spinel phase formation of nano-manganese ferrite", IJPR 6 (1) (2006) 49-52 .
- [7] Chen S.H., Chang S.C., Lin I.N., "The influence of grain boundary internal stress on permeability: temperature curve for Mn-Zn ferrites", Journal of Magn. Mater 209(2000)193-196.
- [8] Pradhan S.K., Bid S., Gatheski S., Petkav S., "Microstructure characterization and cation distribution of nanocrystalline magnesium ferrite prepared by ball milling", Materials Chemistry and Physics 93(2005)225-230.
- [9] Abbas Y.M., Mansour S.A., Ibrahim H.M., Shehab E.Ali., "Microstructure characterization and cation distribution of nanocrystalline cobalt ferrite", Journal of Magn and Magn Mater 323 (2011)2748-2756.

لان و همکاران نتیجه‌ی مشابهی نیز برای فریت منگنز-روی گزارش کرده‌اند [۳۲]. این رفتار با مدل یافت-کیتل که باعث بوجود آمدن زاویه یافت-کیتل می‌شود همخوانی دارد. با افزایش مقدار کادمیم از $x = 0.3$ تا $x = 0.5$ ، مقداری از یون‌های کادمیم وارد جایگاه‌های هشت‌وجهی می‌شوند و مغناطش زیرشبکه چاروجهی به شدت کاهش می‌یابد، با وجود آن که کج‌شدگی در جایگاه مقابل وجود دارد ولی کاهش مغناطش زیرشبکه چاروجهی به دلیل تمایل بیشتر کادمیم در جایگاه چاروجهی غالب است که نتیجه‌ی آن افزایش مغناطش کل است. عواملی چون ثابت شبکه، اندازه نانوذرات و دمای پخت نیز بر مغناطش نمونه‌ها تأثیر می‌گذارند که باعث اختلاف در نتایج پژوهش‌ها می‌شوند. مسأله مهم دیگر در مورد ذرات مغناطیسی میدان وادارندگی است. موری و همکاران تغییرات وادارندگی را بر اساس اندازه ذرات بررسی کرده و مشاهده کردند که با افزایش اندازه ذرات، وادارندگی کاهش می‌یابد [۳۳]. با توجه به اندازه ذرات و مقدار وادارندگی در این پژوهش، دیده می‌شود که بیشترین وادارندگی مربوط به نانوذرات کوچکتر است که با نتایج موری همخوانی دارد.

برداشت

نانوذرات فریت منگنز کادمیم $Mn_{1-x}Cd_xFe_2O_4$ با مقادیر جانشانی $x = (0, 0.1, 0.3, 0.5)$ به روش سل‌ژل تهیه شدند و ویژگی‌های ساختاری و مغناطیسی آنها بررسی شد. الگوی پراش پرتو ایکس نمونه‌های تهیه شده با ساختار اسپینلی همخوانی دارد و تک‌فازی آنها را تأیید می‌کند. میانگین اندازه‌ی بلورک‌ها با افزایش کادمیم از ۱۷ تا ۲۲ نانومتر محاسبه شد. پیوندهای شیمیایی نمونه‌ها با استفاده از طیف‌سنجی FT-IR و Far-FTIR بررسی شد. مشخصه‌یابی مغناطیسی نمونه‌ها نشان داد که مقدار مغناطش اشباع با افزایش مقدار کادمیم تا $x = 0.1$ افزایش، برای مقدار جانشانی تا $x = 0.3$ کاهش و برای مقدار کادمیم تا $x = 0.5$ افزایش می‌یابد. رفتار مغناطیسی نمونه‌ها در فریت‌های اسپینلی را می‌توان با توزیع

- [21] Akbarii F., Niyafar M., Hanatehzadeh M., "Study of the structural and magnetic properties of $Ni_{0.65}Zn_{0.35}Cu_xFe_{2-x}O_4$ ferrite nanoparticle", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy 23(2)(2015) 277-284.
- [22] Deraz N.M., Alarifi A., "Controlled synthesis, physicochemical and magnetic properties of nano-crystalline Mn ferrite system", Int.J.Electrochem.Sci 7 (2012) 5534-5543.
- [23] Hasting J.M., Corliss L.M., "An Antiferromagnetic Transition in Zinc Ferrite", Phys.Rev 102(1956) 1460.
- [24] Chhantbar M.C., Trived U.N., Tanna P.V., Shah H.J., Vara R.P., Joshi H.H., Modi K.B., "Infrared spectra studies of Zn- substituted $CuFeCrO_4$ spinel ferrite system", Indian.J.Phys 78A(2004) 321-326.
- [25] Raghavender A.T., Biliskiv N., Skoko Z., "XRD and IR analysis of nano crystalline Ni-Zn ferrite synthesized by Sol-gel method", Mater.Lett 65(2011) 677-680.
- [26] Zaki H.M., Dawoud H.A., "Far-Infrared spectra for Copper – Zink mixed ferrites", Physica.B 405(2010) 4476- 4479.
- [27] Levine B.F., "d-Electron effects on bound susceptibilities and ionicities", Phys.Rev.B 7(1973) 2591- 2599.
- [28] Bhandarea M.R., Jamadarab H.V., Pathanb A.T., Chouguleb B.K., Shaikhc A.M., "Dielectric properties of Cu substituted $Ni_{0.5-x}Zn_{0.3}Mg_{0.2}Fe_2O_4$ ferrites", Journal of Alloys and Compounds 509(2011)113-118.
- [29] Nath B.K., Chakrabarti P.K., Das S., Kumer U., Mukhopadhyay and Das.D., "Mossbauer studies on nanoparticles of Zink substituted magnetism ferrite", J.Surface.Sci.Technol 21(2005) 169-182.
- [30] Mohamedda K.A., Rawas A.D.AL., Gismelseed A.M.B., Sellai B.A., Widatallah H.M., Yousif B.A., Elzain B.M.E., Shonqwe M., "Infrared and structural studies of Mg-Zn ferrite", Physica .B 407(2012) 795- 804.
- [31] Niyafar M., Nazarii S., Hasanpour A., "Effect of Zn substitution on varation microscopic
- [10] Bid S., Pradhan S.K., "Characterization of crystalline structure of ball-milled nano-Ni-Zn-ferrite by Rietveld method", Materials Chemistry and Physics 84(2004)291-301.
- [11] Mazen S.A., Sabrah B.A., "Thermal effect on formation and conduction mechanism of $MnFe_2O_4$ ", Acta105(1986) 1-8.
- [12] Ismail S.M., Labib Sh., Attallah S.S., "Perparation Characterization of Nano-Cadmium Ferrite", Journal of Ceramics 6(2013)8.
- [13] Nayak P.K., "Synthesis and characterization of Cadmium ferrite", Materials Chemistry and Physics 112(2008)24-26.
- [14] Ramesh B., Ramesh S., Vijaya Kumer R., Lakshmipathi Rao.M., "AC impedance studies on $Li F_{5-x} Mn_xO_8$ ferrites", Journal of Alloys and Compounds 513(2012) 289-293.
- [15] Hashim M., Alimuddin K., Kumar S., Ali S., Koo B.H., Chang H., Kumar R., "Structural, magnetic and electrical properties of Al^{3+} substituted Ni-Zn ferrite nanoparticles", Journal of Alloys and Compounds 511(2012)107-114.
- [16] Khan M.A., Islam M.U., Ishaque M., Rahman I.Z., "Magnetic and dielectric behavior of terbium substituted $Mg_{1-x}Tb_xFe_2O_4$ ferrites", Journal of Alloys and Compounds 512(2012)156.
- [17] Rajesh Iyer., Rucha Desai., Upadhyay R.V., "Low tempreature synthesis of nanosized $Mn_{1-x}Cd_xFe_2O_4$ ferrite", Indian Journal of Pure & Applied Physics Vol47(2009)180-185.
- [18] Mazen A., ABD-EL-RAIEM.A.E., "The structure and electrical conductivity of Mn-Cd ferrite", Journal of Materials Science 22(1987)4177-4180.
- [19] Nasser Y., Mostafa Zaki Z.I., Heiba Z.K., "Structural and magnetic propertize of Cadmium substituted mangenese ferrite prepared by Hedrothermal route", J. Magn. Magn. Mater 329(2013) 71-76.
- [20] XiG. Yang.L., Lu.M., "Study on preparation of nanocrystalline ferrites using spent Alkaline Zn-Mn battries", Materials Letters 60(2006) 3582-3585.

Precipitation", Journal of Korean Physical Society 52(5)(2008) 1522-1525.

[33] Muroi K., Amighian J., Street R., McCormiks P., "*Magnetic properties of ultrafine MnFe₂O₄ powders prepared by mechanochemical processing*", Phys.Rev.B63(2001)184-414.

structural and magnetic properties of MgZn ferrite", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy 23(3)(2015) 507-516.

[32] Lan N.T., Hien T.D., Duong N.P., Truong D.V., "*Magnetic properties of Mn_{1-x}Zn_xFe₂O₄ ferrite nanoparticles prepared by using Co-*