

ستز و بررسی دمای باز پخت بر خواص فوتولومینسانس لایه نانو کامپوزیت اکسید آلومینیوم آندیک نانو متخلخل - ساماریم

علی خلیلیان گور تانی^{*}، مجید جعفری، سید علی حسن زاده تبریزی

مرکز تحقیقات مواد پیشرفته، دانشکده مهندسی مواد، واحد نجف آباد، دانشگاه آزاد اسلامی، نجف آباد، اصفهان

* khalilianali@gmail.com

چکیده:

در این پژوهش، لایه‌های اکسید آلومینیوم آندیک نانو متخلخل (NAAO) در محلول اسید اگزالیک به دو روش آندائزینگ نرم و نرم- سخت سنتز و لایه‌های نانو کامپوزیت اکسید آلومینیوم آندی - ساماریم به روش جوشاندن لایه‌های NAAO در نیترات ساماریم تولید شدند. سپس، نمونه‌ها در دماهای گوناگون تحت اتمسفر آرگون باز پخت شدند. برای مشخصه‌یابی ریخت نگاری، ساختار فازی، ترازهای انرژی و طول موج‌های گسیل از لایه‌های NAAO و لایه‌های نانو کامپوزیت ترتیب از یک میکروسکوپ الکترونی روبیشی گسیل میدانی (FE-SEM)، پراش پرتوایکس (XRD) و طیف سنج نورتاب (فوتولومینسانس) استفاده شدند. نتایج به دست آمده نشان داده است که افزایش دمای باز پخت منجر به کاهش شدت فوتولومینسانس (PL) در طول موج‌های ۳۹۷ و ۴۳۳ نانومتر (مریوط به تهی جاهای اکسیژن) شده است. اما شدت نورتاب از لایه‌های نانو کامپوزیت اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل - ساماریم در طول موج ۱۶۰ نانومتر افزایش شد. با تحریک لایه‌های نانو کامپوزیت تهیه شده در طول موج ۴۰۰ نانومتر، چهار باند گسیل اصلی از گذرهای پیکربندی داخلی ۴F-4F³⁺ از یون‌های Sm³⁺ به وضوح مشاهده شد. این گذرها به ترتیب ۵۵۶ nm⁶ H_{5/2} →⁴ G_{5/2} →⁶ H_{7/2} (601 nm)⁶ H_{9/2} →⁴ G_{5/2} به رنگ نارنجی و ۶۴۷ nm⁶ H_{5/2} →⁴ G_{5/2} به رنگ نارنجی مایل به قرمز و (709 nm)⁶ H_{11/2} →⁴ G_{5/2} به رنگ قرمز هستند.

اطلاعات مقاله:

دریافت: ۱۳۹۵/۲/۱۰

پذیرش: ۱۳۹۵/۹/۲۹

کلید واژه:

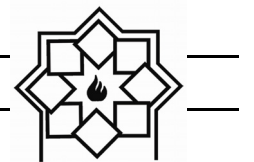
لایه اکسید آلومینیوم آندی، لایه نانو کامپوزیت، نانو متخلخل، ساماریم، نورتاب

است[۱]. همچنین با توجه به حساسیت شیمیایی بالای آن‌ها به علت نسبت سطح به حجم بالا، بیشتر در دستگاه‌های حساس زیستی و دستگاه‌های نوین آنالیز بر پایه مواد نانو متخلخل متتمرکز شدند[۲]. از این جهت، لایه‌های آلومینی اندی متخلخل (PAA)^۱ بیشتر قابل توجه هستند.

۱- مقدمه

در سال‌های اخیر، تولید مواد نانو متخلخل به علت ویژگی منحصر به فرد و کاربردهای آن‌ها در زمینه‌های گوناگون از جمله الکترونیک، اپتیک و دستگاه‌های ذخیره سازی مغناطیسی توجه بسیاری از محققان را به خود جلب نموده

1 Porous anodic alumina



نمایش‌های تخت و دستگاه‌های اپتو الکترونیک توجه محققان بسیاری را به توسعه مواد نورتاب فعال شده توسط عناصر خاکی کمیاب در شکل لایه‌های نازک جذب نموده است. استفاده از یون‌های خاکی کمیاب در مواد با گاف نواری گسترده مانند: Al_2O_3 یا ZnO که به عنوان منابع نورتاب، پیشنهاد شدند^[4]. نورتاب عمدتاً وابسته به ترازهای انرژی الکتریکی از یون‌های خاکی کمیاب است. همچنین آلومنیوم و اکسید آلومنیوم می‌تواند به عنوان یک ماده میزبان به شکل لایه نازک برای یون‌های خاکی کمیاب استفاده شود.

هدف از این پژوهش، ساخت لایه‌های اکسید آلومنیوم آندی نانو متخلخل و بهبود بخشیدن به ویژگی نورتاب از این لایه‌ها با نزدیک کردن ناحیه جذب و انتشار از لایه‌های اکسیدی به سمت ناحیه مرئی است. این کار از طریق ساخت نانو کامپوزیت لایه‌های اکسید آلومنیوم آندی نانو متخلخل با یون‌های خاکی کمیاب از جمله سamarium انجام می‌شود و همچنین تاثیر دماهای گوناگون آنلینینگ بر ساختار و ویژگی نورتاب از لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO-Sm³⁺ توسط منحنی‌های PL بررسی شدند.

۲- فعالیت تجربی

۱-۱- مواد

مواد مورد استفاده در این پژوهش، ورقه آلومنیوم خالص^۳، نیترات سamarium^۴ آبه $\text{Sm}(\text{NO}_3)_3 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ، اتانول^۵، اسید اگزالیک ($\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$)، اسید پرکلریک (HClO_4)، اسید پرکلریک

³- high purity (99.997%, Alfa Aesar, Karlsruhe, Germany)

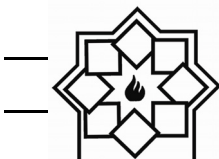
این لایه‌ها اغلب در صنعت و نانو تکنولوژی مانند اپتوالکترونیک، بلورهای فوتونیک، کاتالیست‌ها، حسگرهای بیو حسگرهای، مواد ترموالکترونیک، فوتوكاتالیست‌ها و غیره در مقیاس نانو به علت ویژگی فیزیکی شیمیایی مناسب آن‌ها بسیار استفاده می‌شوند^[۳].

روش‌های گوناگونی برای ساخت لایه‌های اکسید آلومنیوم نانو متخلخل مانند: فرسایش لیزر، کندوپاش واکنشی، (CVD)^۱ و تجزیه در اثر حرارت اسپری در خلا زیاد توسعه یافته‌ند. اما آندایزینگ آلومنیوم یکی از فرآیندهای خود نظم یافته و قابل کنترل است^[۴]. لایه‌های اکسید آندی بر آلومنیوم را می‌توان به دو نوع طبقه‌بندی نمود. یک نوع لایه سدی و نوع دیگر لایه متخلخل است. لایه‌های نازک نوع سدی بسیار فشرده و قابل استفاده در فن‌آوری‌های حفاظتی و خازن‌ها هستند و لایه‌های اکسید آندی نانو متخلخل بر پایه آلومنیوم را می‌توان به عنوان یک قالب مناسب برای رشد نانو مواد دیگر مانند نانو ذرات و نانو سیم‌ها استفاده کرد^[۱]. علاوه بر این، اکسید آلومنیوم آندی نانو متخلخل (NAAO^۲) می‌تواند یک نورتاب (PL) قوی را در طیف سبز-آبی از خود نشان دهد، که منشا این PL به تهی جاهای اکسیژن (VO) و یا به ناخالصی‌ها در روش آماده سازی نسبت داده شده است^[۵]. با این حال، با توجه به شکاف انرژی بزرگ از لایه اکسید آلومنیوم آندی نانو متخلخل، این لایه نمی‌تواند در ناحیه مرئی جذب یا گسیل داشته باشد و این سبب کاهش ویژگی نورتاب و کاربرد آن‌ها در ناحیه مرئی شده است.

همچنین با افزایش علاوه به مواد نورتاب برای صفحه

¹ Chemical Vapour Deposition

² nanoporous anodic aluminum oxide



با آب بدون یون شسته شده است، شکل ۱c. در مرحله بعدی لایه سدی تشکیل شده در حین فرآیند آندایزینگ، توسط محلول اسید فسفویک (H_3PO_4) ۰/۵ مولار بمدت یک ساعت حذف شد [۸]. در نهایت نمونه‌ها با آب بدون یون شسته شدند، شکل ۱d.

۳-۲- سنتز لایه نانو کامپوزیت $NAAO-Sm^{3+}$

برای ساخت لایه‌های نانو کامپوزیت $NAAO - Sm^{3+}$ ، لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل (NAAO) را در داخل محلول نیترات ساماریم ۶ آبیه (Sm(NO₃)₃.6H₂O) با غلظت (۰/۷ مولار) به مدت ۳۰ دقیقه جوشانده شدند و سپس نمونه‌ها در دمای ۷۰ درجه سانتی‌گراد خشک شدند. سپس نمونه‌ها در دماهای گوناگون (۴۰۰، ۳۶۰، ۳۰۰ و ۲۰۰ درجه سانتی‌گراد) به مدت ۲ ساعت تحت اتمسفر آرگون آنیل شدند، شکل ۲e.

برای مشخصه‌یابی نمونه‌ها از یک میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی (FE-SEM) مدل S-4160 برای ریخت نگاری بررسی، پراش پرتو ایکس (XRD)، فیلیپس با تابش Cu-K α برای ساختار فازی و طیف سنج نورتاب شده با یک لامپ زنون به عنوان منبع تابش برای تعیین ترازهای انرژی و طول موج‌های گسیل از لایه‌های نانو کامپوزیت استفاده شدند.

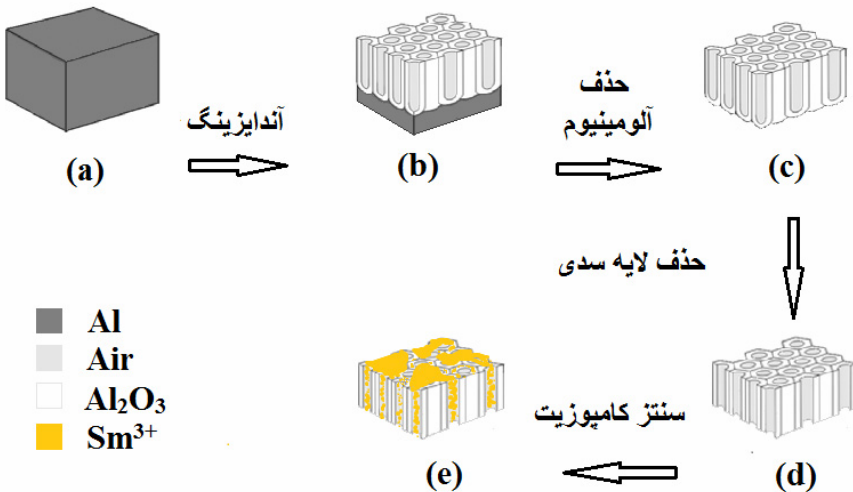
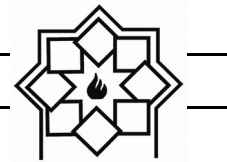
($H_2C_2O_4$)، اسید کلریدریک (HCl)، اسید فسفویک (H_3PO_4)، استیل استون ($C_5H_8O_2$) و کلرید مس (CuCl₂)، همه مواد استفاده شده مرک هستند.

۲-۲- سنتز لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل (NAAO)

برای تولید لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل، ابتدا از ورقه آلومینیوم خالص نمونه‌هایی با (قطر ۱۲ میلی‌متر و ضخامت ۰/۲۳ میلی‌متر) تهیه شدند. قبل از فرآیند آندایزینگ نمونه‌ها در دمای ۵۰۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲ ساعت آنیل شدند. سپس نمونه‌ها توسط دستگاه آتراسونیک در محلول استون و اتانول تمیز و با آب بدون آتراسونیک در محلول استون و اتانول تمیز و با آب بدون پرکلریک (HClO₄) با نسبت ۴ به ۱ در دمای صفر درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه در ۲۰ ولت الکترو پولیش شدند، شکل ۱a.

در مرحله اول نمونه‌ها به مدت ۱۰ دقیقه با دمای ۱۷ درجه سانتی‌گراد و ولتاژ ۴۰ ولت در یک سلول الکتروشیمیایی آندایزینگ شدند (آندازینگ نرم) و در مرحله دوم ولتاژ به آهستگی با یک آهنگ (۵/۰ ولت بر ثانیه) تا ۱۲۰ ولت افزایش و سپس نمونه‌ها به مدت ۱۲۰ دقیقه با دمای ۱ درجه سانتی‌گراد آندایزینگ شدند (آندازینگ سخت)، شکل ۱b.

[۷] بعد قسمت فلزی نمونه‌ها با محلول شامل کلرید مس (CuCl₂) ۸ درصد HCl حذف شدند. سپس نمونه



شکل ۱- تصویر شماتیک از مراحل سنتز لایه‌های NAAO - Sm^{3+} و لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO - Sm^{3+}

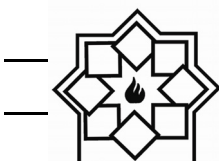
حفره‌ها تحت آندائزینگ سخت با ولتاژ ۱۲۰ ولت به مدت ۲ ساعت نسبت آندائزینگ نرم تحت ولتاژ ۴۰ ولت به مدت ۲ ساعت نظم بیشتری دارد. این به علت میدان الکتریکی بالا ایجاد شده توسط افزایش ولتاژ کاربردی است. این افزایش میدان باعث افزایش جهت گیری منظم‌تری در رشد حفره‌ها شده است ولی تحت آندائزینگ نرم (۴۰ ولت) قدرت میدان کاهش و در نتیجه با گذشت زمان نظم حفرات کاهش یافته است.

همچنین، با توجه به اینکه فاصله بین حفره‌ای (D_{int}) و قطر حفره (D_p) یک رابطه خطی با ولتاژ آندائزینگ دارد، با افزایش پتانسیل آندائزینگ تا ۱۲۰ ولت، شکل ۲b، فاصله بین حفره‌ای و قطر حفره‌ها نیز افزایش یافته است [۸]. افزایش ولتاژ منجر به افزایش چگالی جریان و در نتیجه افزایش انحلال دیواره حفره‌ها و در نتیجه افزایش قطر حفره‌ها شده است. با توجه به شکل b و ۲a، قطر حفره‌ها، فاصله بین حفره‌ای (D_{int}) و ضخامت دیواره‌ها برای نمونه‌های تولید شده تحت شرایط آندائزینگ نرم به ترتیب

۳- نتایج و بحث

۱-۳- بررسی ریخت نگاری از لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل (NAAO)

تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی (FE-SEM) از لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل تهیه شده تحت شرایط آندائزینگ نرم و نرم-سخت در شکل ۲ نشان داده شده است. در شکل ۲a تصویر (FE-SEM) از سطح لایه اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل تهیه شده در اسید اگزالیک 0.3 Molar در دمای 17°C درجه سانتیگراد در ولتاژ 40 V ولت بمدت ۲ ساعت (آندائزینگ نرم) نشان داده شده است. تصویر (FE-SEM) از سطح نمونه تحت شرایط آندائزینگ نرم - سخت در اسید اگزالیک 0.3 Molar در دمای $1\text{ }^\circ\text{C}$ درجه سانتیگراد در ولتاژ 120 V ولت به مدت ۲ ساعت در شکل ۲b نشان داده شده است. همانطور که از تصاویر مشاهده می‌شود، موفولوژی از آرایه نانو

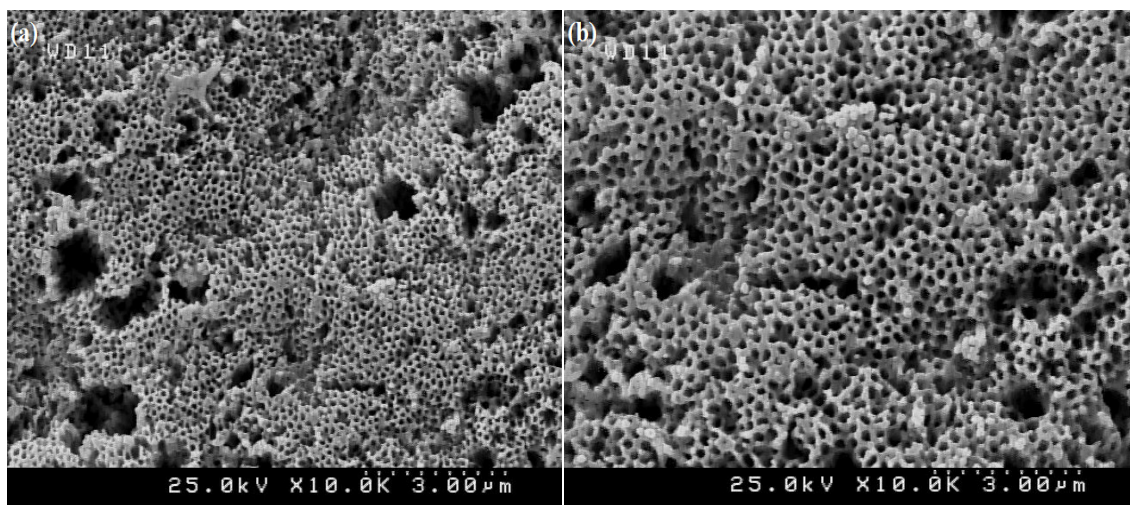


$$P = (\pi/2\sqrt{3}) (D_p/D_{int})^2 \quad (1)$$

که در آن D_p و D_{int} به ترتیب قطر حفره و فاصله بین حفره‌ای (اندازه سلول) هستند[۷]. تخلخل (P) از لایه‌های اکسید آلمینیوم آندی خود نظم یافته توسط آندایزینگ نرم-سخت تقریباً در حدود ۵ درصد و برای آندایزینگ نرم تقریباً در حدود ۱۳ درصد به دست آمده است.

در حدود ۴۲، ۴۲ و ۳۳ نانومتر و تحت شرایط آندایزینگ نرم-سخت به ترتیب در حدود ۶۳، ۲۵۶ و ۹۶ نانومتر به دست آمدند.

تخلخل (P) از لایه‌های اکسید آلمینیوم آندی را می‌توان با استفاده از رابطه ۱ با فرض یک آرایه شش ضلعی ایده‌آل از حفره‌ها به دست آورد.

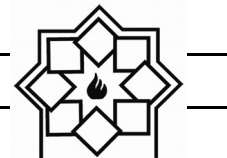


شکل ۲- تصاویر میکروسکوپ الکترونی رویشی گسیل میدانی (FE-SEM) از نمونه‌ها تحت شرایط آندایزینگ
(a) نرم، (b) نرم-سخت

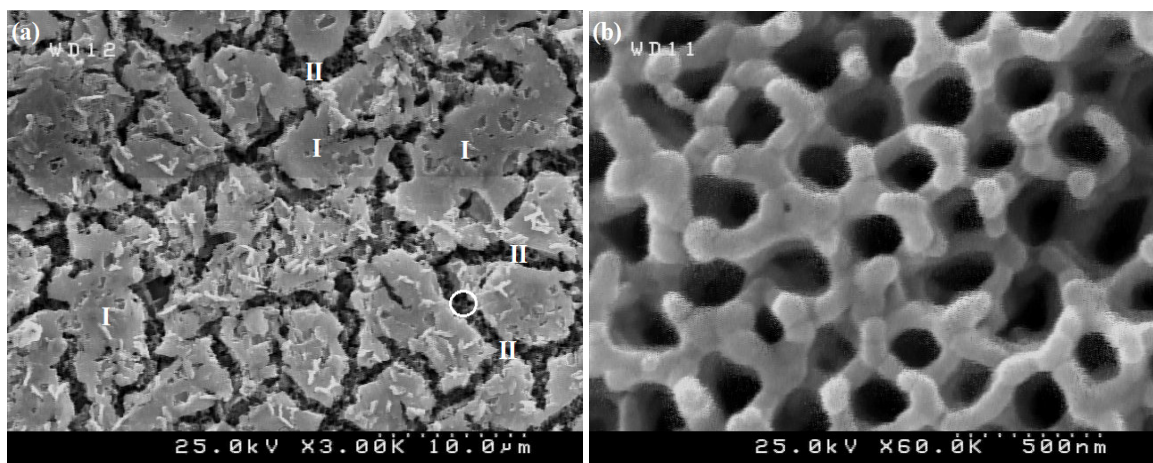
محلول نیترات سamarیم، یک لایه نازک به طور تقریباً یکنواخت از یون‌های سamarیم روی سطح لایه NAAO را پوشانده است که در اثر حرارت در دمای پایین حدود ۱۰۰ درجه سانتیگراد، آب نیترات سamarیم از لایه نانو کامپوزیت NAAO - Sm³⁺ بخار شده و سطح لایه به صورت زمین‌های ترک خورده شده است و در قسمت ترک‌ها (II) یون‌های سamarیم بصورت ذراتی روی سطح و داخل حفرات جاسازی شده‌اند که با بزرگ نمایی بالا در شکل ۳b نشان داده شده است. همانطور که مشاهده می‌شود لایه‌های جاسازی شده با سamarیم هیچ‌گونه تغییری بر ریخت نگاری،

۲-۳- بررسی ریخت نگاری از لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO-Sm³⁺

تصویر (FE-SEM) از لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO-Sm³⁺ و آنیل شده در دمای ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد به مدت ۲ ساعت تحت اتمسفر آرگون در شکل ۳a نشان داده شده است، لایه نانو کامپوزیت تولید شده با نماد (I) و لایه NAAO جاسازی شده با یون‌های سamarیم با نماد (II) نشان داده شده است. همانطور که مشاهده می‌شود در ابتدا در اثر جوشاندن لایه‌های NAAO در



ساماریم راحتر بتوانند در داخل حفرات نفوذ کنند و یک لایه چسبنده و تقریباً یکنواختی را روی سطح لایه‌های NAAO تشکل دهند. همچنین شدت فوتولومینسانس از این لایه‌ها نسبت به لایه‌های سنتز شده تحت شرایط آندایزینگ نرم بیشتر است که در بخش‌های بعدی بیشتر مورد بحث قرار گرفته است.



شکل ۳- تصاویر (FE-SEM) از (a) لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO - Sm³⁺ آنیل شده در دمای ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد به مدت ۲ ساعت تحت اتمسفر آرگون، (b) لایه NAAO جاسازی شده با یون‌های ساماریم.

اکسیژن از این لایه‌ها، لایه‌ها توسط آنیلینگ متبلور شدند [۹]. همچنین برای تشكیل لایه نانو نانو کامپوزیت NAAO - Sm³⁺، نمونه‌ها باید تحت عملیات حرارتی قرار گیرند.

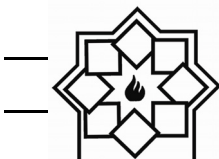
لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO - Sm³⁺ تهیه شده با غلظت ۷٪ مولار از یون‌های ساماریم در دماهای بین ۴۰۰ تا ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد به مدت ۲ ساعت تحت اتمسفر آرگون آنیل شدند. تغییرات فازی از لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل آلایش و آنیل شده در دماهای گوناگون آنیلینگ توسط الگوهای پراش پرتو X (تابش Cu-Kα = 0.15406 nm) در شکل ۴ نشان داده

قطر حفره‌ها، فاصله بین حفره‌ای، ضخامت لایه اکسیدی و دیگر پارامترهای هندسی از لایه‌های اکسیدی نانومتخلخل ایجاد نکرده است.

همانطورکه قبل ذکر شد قطر حفرات از لایه‌های سنتز شده تحت شرایط آندایزینگ نرم - سخت نسبت به نرم بیشتر است و این بزرگی قطر حفرات منجر می‌شود که یون‌های

۳-۳-۳- اثر دمای آنیلینگ بر ساختار لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO-Sm³⁺

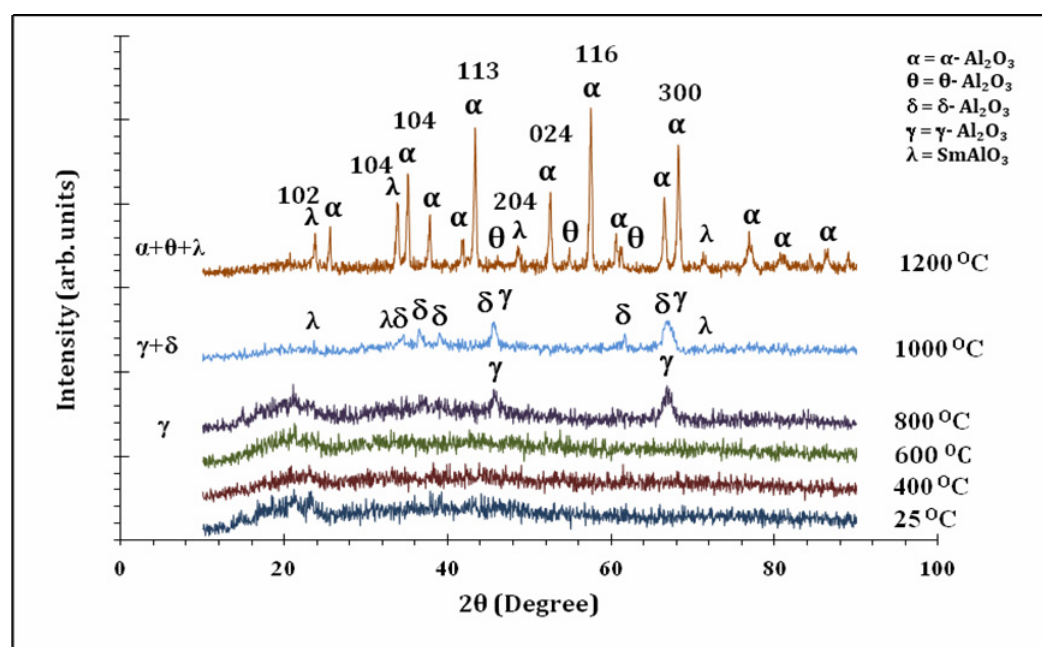
لایه‌های نانو کامپوزیت اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل (NAAO) (تهیه شده، آمورف و شامل تعداد زیادی از تھی جاهای اکسیژن هستند. این تھی جاهای اکسیژن یک سیگنال قوی از نورتاب را ارائه می‌دهند. در مطالعات نوری از نانوساختارها بر اساس لایه‌های AAO، این سیگنال احتمالاً تحت تاثیر تھی جاهای اکسیژن از لایه اکسید آلومینیوم آندی ایجاد شدن. به منظور حذف تھی جاهای



(JCPDS) به شماره‌های ۱۲۱۵-۰۰۶۳ و ۰۹-۱۲۱۵) همچنانی دارند. فازهای θ - Al_2O_3 و α - Al_2O_3 به دست آمده از نمونه‌ها برای دمای ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد به ترتیب با کارت‌های استاندارد (JCPDS) به شماره‌های ۱۰۰۹-۰۲۳ و ۰۴۶-۱۲۱۲ مطابقت دارند.

با این حال، مطالعات دیگر نشان دادند که تفاوت در متبلور شدن و دماهای انتقال فاز تابعی از اتمسفر و ویژگی هندسی از لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی می‌باشد [۹]. همچنین در الگوهای پراش پرتو X از لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO-Sm³⁺ تهیه شده در ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد دو پیک تیز در زاویه‌های پراش (۲۰) ۲۳ و ۳۳ مشاهده شدند. این پیک‌ها مربوط به ترکیب آلومینیوم و ساماریم به نام AlO₃ Sm یا SmAlO₃ است که با کارت استاندارد (JCPDS) به شماره ۰۰-۰۹۰۸۲ مطابقت دارد.

شدن. همان‌طور که مشاهده می‌شود، نمونه‌های آنیل شده تا دمای ۷۰۰ درجه سانتیگراد هنوز آمورف هستند و با توجه به پایین بودن دما امکان ترکیب یون‌های ساماریم با آلومینا وجود ندارد با افزایش دمای آنیلینگ تا دمای ۸۰۰ درجه سانتیگراد، فازهای γ - Al_2O_3 ظاهر شدند که این نشان دهنده متبلور شدن بخشی از AAO است. اما متبلور شدن با افزایش بیشتر دمای آنیلینگ ادامه خواهد داشت. فازهای δ - Al_2O_3 و θ - Al_2O_3 در دمای ۱۰۰۰ درجه سانتیگراد مشاهده شدند و یک انتقال فاز از θ - Al_2O_3 به α - Al_2O_3 در ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد انجام شده و در دمای بیشتر از ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد، فاز کامل α - Al_2O_3 به دست آمده است. بنابراین، با توجه به الگوهای پراش پرتو X از لایه‌های نانو کامپوزیت در دماهای ۸۰۰ و ۱۰۰۰ درجه سانتیگراد، فازهای γ - Al_2O_3 و δ - Al_2O_3 به دست آمده به ترتیب با کارت‌های استاندارد



شکل ۴- الگوهای پراش پرتو X از لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO - Sm³⁺ (0.7 M) تهیه شده در دمای ۲۵ درجه سانتیگراد (بدون فرآیند آنیلینگ) و آنیلینگ در دماهای گوناگون به مدت ۲ ساعت تحت اتمسفر آرگون.



آلومینیوم آندی نانو متخلخل (NAAO) تهیه شده در اسید اگزالیک $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ مولار در ولتاژ ۴۰ ولت به مدت ۲ ساعت (آندایزینگ نرم) و آندایزینگ سخت در ولتاژ ۱۲۰ نشان داده شده است. همانطور که از شکل ۵ مشاهده می‌شود در هر دو نمونه ۳ پیک به ترتیب، در 397°C , 433°C و 480°C نانومتر ظاهر شدند. این پیک‌ها احتمالاً به علت مراکز عیوب که مربوط به جای خالی اکسیژن (مراکز F) در طول موج‌های ناخالصی‌های کربن (با توجه به اسید اگزالیک $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ مصرف شده به عنوان الکتروولیت) می‌باشند.^[۱۱] ولی با توجه به اینکه $\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4$ در دماهای $T \geq 800^\circ\text{C}$ تجزیه و تبدیل به CO و CO_2 می‌شود پس این پیک نمی‌تواند مربوط به رادیکال‌های آزاد از ناخالصی کربن باشد و در نتیجه این طول موج گسیل در 480°C نانومتر مربوط مراکز F می‌باشد.

طبق تحقیقات پیشین، گسیل‌های PL در $350\text{--}500$ نانومتر به طور عمده به تهی جاهای اکسیژن نسبت شده است، از قبیل مراکز F^+ , F^{++} و شدت پیک‌ها مربوط به تمرکز تهی جاهای در لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل است.^[۱۲] در نتیجه برای بوجود آوردن مراکز رنگ در تهی جاهای اکسیژن (V_0) دو پیک گسیل پیشنهاد شدند: یک پیک با انرژی بالا در تقریباً 400 نانومتر به مراکز F^+ (V_0) تک یونیزه و یک پیک با انرژی کم در (<450 نانومتر) به مراکز F_0 (جای خالی اکسیژن با دو الکترون به دام افتاده).^[۱۳]

اما به طور کلی شدت طیف گسیل نورتاب از لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل تحت شرایط آندایزینگ

اندازه نانو بلورک‌ها با استفاده از رابطه اصلاح شده شرر توسط منشی که این یک روش دقیق برای محاسبه اندازه بلورک‌ها است. در این روش ابتدا با استفاده از فرمول شرر، رابطه (۲)، اندازه بلورک‌ها با استفاده از θ ‌ها به دست آمده سپس β از هر کدام از θ ‌ها بر اساس داده‌های به دست آمده، رابطه (۳) و در نهایت با رسم نمودار $\ln\beta$ در مقابل $\ln(1/\cos\theta)$ به روش کمترین مربعات خطأ و استفاده از عرض از مبدأ این نمودارها، $\ln = K\lambda/L$ ، اندازه بلورک به صورت دقیق‌تر به دست می‌آید، رابطه (۴).^[۱۰]

$$D = \frac{K\lambda}{\beta \cos\theta} \quad (2)$$

$$\beta = \frac{K\lambda}{L \cos\theta} \quad (3)$$

$$\ln\beta = \ln \frac{K\lambda}{L} + \ln \frac{1}{\ln \cos\theta} \quad (4)$$

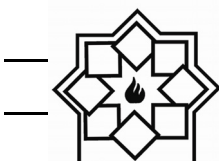
در این رابطه‌ها k فاکتور شکل از پراش پرتو ایکس، 0.94 است. λ طول موج پرتو ایکس مربوط به تیوب مسی، 0.154 نانومتر، θ زاویه برآگ و β پهنه‌ای پیک در نصف ارتفاع بیشینه بر حسب رادیان است.

طبق رابطه شرر اصلاح شده، اندازه بلورک‌ها از نمونه‌های متببور شده در دمای 1200°C درجه سانتیگراد به مدت ۲ ساعت، 23 نانومتر محاسبه شد.

۴-۳- بررسی ویژگی نورتاب از لایه‌های اکسید آلومینیوم آندی نانو متخلخل تهیه شده تحت شرایط آندایزینگ

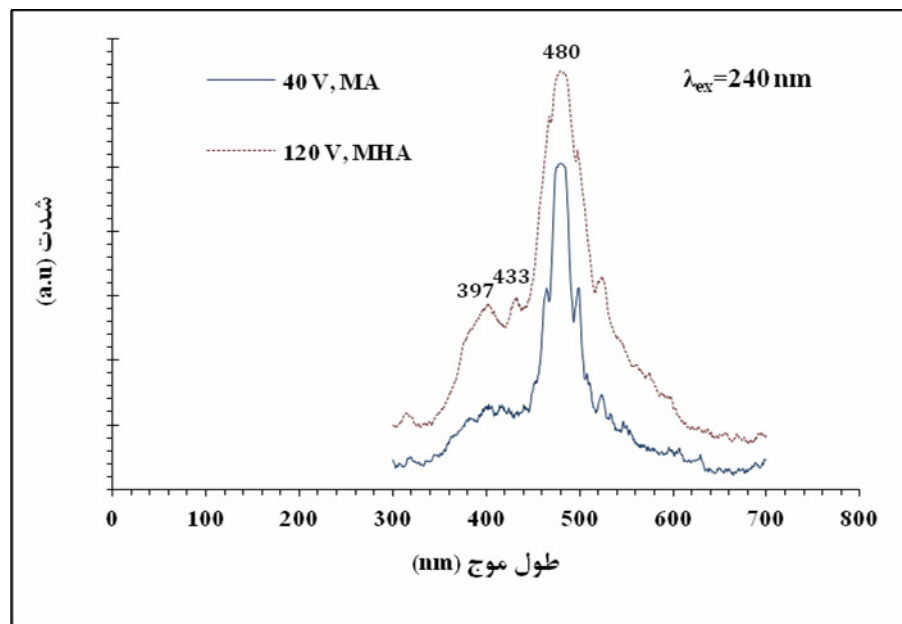
نرم و نرم - سخت

در شکل ۵ طیف‌های گسیل نورتاب از لایه‌های اکسید



شده است [۱۴]. همچنین با افزایش ولتاژ فاصله بین حفره‌ای و قطر حفره‌ها افزایش می‌یابند که این منجر به کاهش تخلخل و چگالی حفره‌ها شده است. در نتیجه تهی جاهای اکسیژن یا مراکز F بیشتر افزایش یافته است و این منجر به افزایش شدت پیک نورتاب در طول موج‌های ۳۹۷، ۴۳۳ و ۴۸۰ نانومتر از لایه‌های اکسید آلمینیوم آندی نانو متخلخل شده است.

نرم-سخت نسبت به آندائزینگ نرم افزایش یافته است. این افزایش شدت در طول موج‌های ۳۹۷ و ۴۳۳ نانومتر بیشتر قابل ملاحظه است. با توجه به تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی (FE-SEM) در شکل ۵، در آندائزینگ نرم-سخت با افزایش ولتاژ چگالی جریان افزایش آهنگ رشد لایه اکسیدی (μmh^{-1}) ۷۰-۵۰ نسبت به آندائزینگ نرم (μmh^{-1}) ۲ افزایش یافته است و این باعث افزایش ضخامت لایه اکسیدی در آندائزینگ سخت

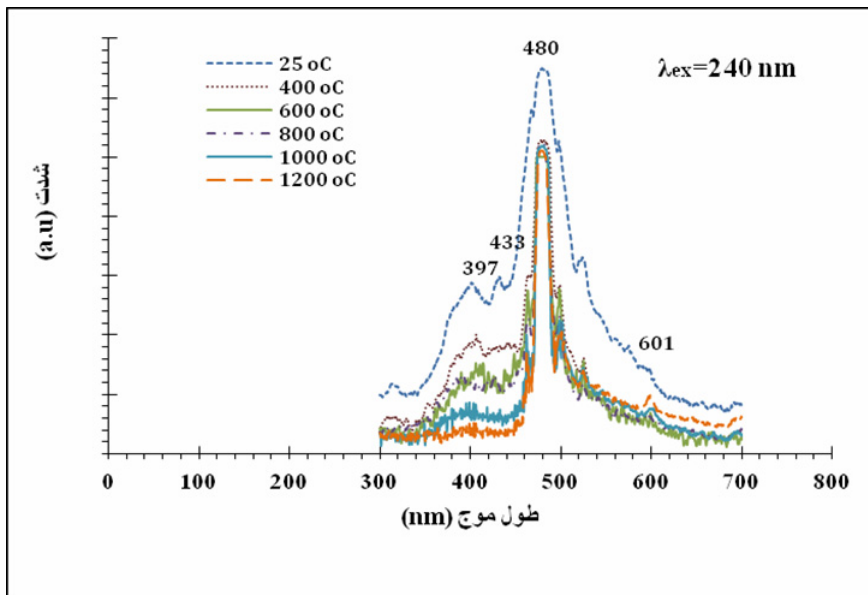


شکل ۵- طیف‌های گسیل نورتاب (PL) از لایه اکسید آلمینیوم آندی نانو متخلخل تهیه شده در اسید اگزالیک ۰/۳ مولار تحت شرایط آندائزینگ نرم (MA) و نرم-سخت (MHA)، به مدت ۲ ساعت

۲۴۰ نانومتر تحریک شده است. همان‌طور که مشاهده می‌شود، به طور کلی شدت طیف نورتاب (PL) از نمونه‌های آنیل شده از دمای ۴۰۰ تا ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد نسبت به طیف (PL) از نمونه آلایش شده در دمای ۲۵ درجه سانتیگراد کاهش یافته است که این به دلیل متبلور شدن نمونه‌ها و کاهش تهی جاهای اکسیژن (عيوب بلوری) است.

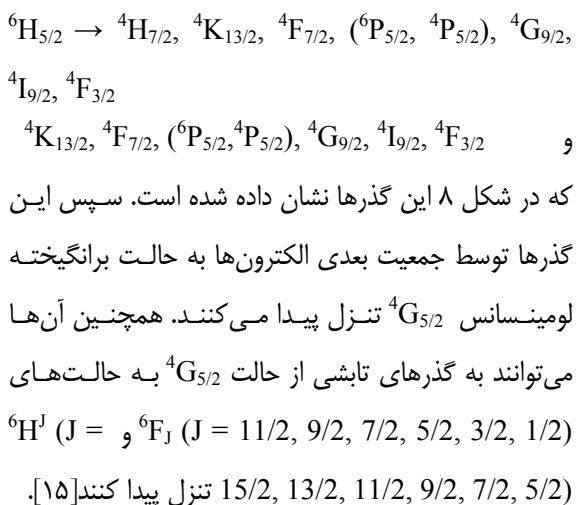
۳-۵-۳- اثر دمای آنیلینگ بر ویژگی نورتاب از لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO-Sm³⁺

طیف‌های PL در دماهای گوناگون آنیلینگ از لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO-Sm³⁺ تهیه شده در شکل ۶ نشان داده شدند. طیف‌های PL توسط یک لامپ زنون با طول موج

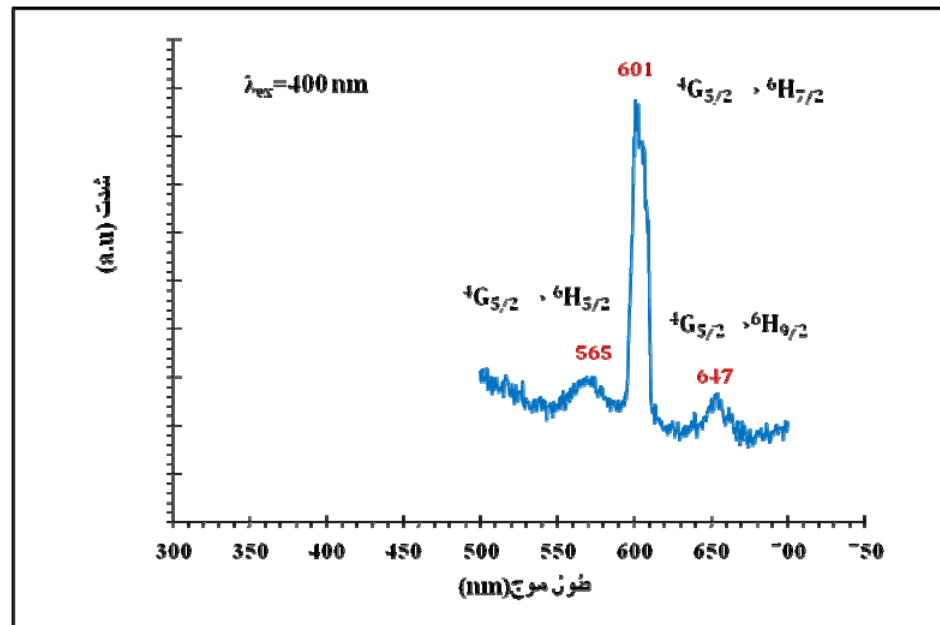
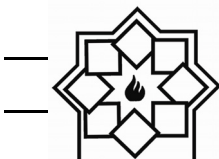


شکل ۶- طیف‌های نورتاب (PL) از لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO- Sm^{3+} (0.7 M) تهیه شده در دماهای گوناگون آنیل

به دلیل افزایش متبلور شدن با افزایش دما باشد. اما تحریک با طول موج نزدیک به لبه جذب از یون‌های ساماریم، ۴۰۰ نانومتر از لایه‌های نانو کامپوزیت NAAO- Sm^{3+} (0.7 M) تهیه شده در دمای ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد یک سری گذرهایی در پیکربندی داخلی ۴F-4F از یون‌های Sm^{3+} به ترتیب ایجاد شدند:



همان‌طور که در شکل ۶ نشان داده شده است، با افزایش دمای آنیلینگ، شدت طیف (PL) در طول موج‌های ۴۳۳ و ۴۸۰ نانومتر به یک حد اکثر مقدار خود در ۴۰۰ درجه سانتیگراد (منحنی نقطه چین) رسیده است. اما با افزایش بیشتر دمای آنیلینگ تا ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد، شدت طیف نورتاب کاهش یافته است. این کاهش شدت به دلیل افزایش متبلور شدن نمونه‌ها با افزایش دما است که این منجر به کاهش تعداد تهیی جاهای اکسیژن (عیوب بلوری) یا مراکز F شده است. بنابراین، با ادامه فرآیند متبلور شدن، جای‌های خالی اکسیژن به سرعت ناپدید و همچنین بی‌نظمی بلورها کاهش یافته است. همچنین، همان‌طور که مشاهده می‌شود با طول موج تحریک ۲۴۰ نانومتر یک پیک با شدت کم در طول موج ۶۰۱ نانومتر ظاهر شده است که این پیک مربوط لایه نانو کامپوزیت NAAO- Sm^{3+} تشکیل شده است و با افزایش دمای آنیلینگ تا ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد، شدت این پیک افزایش یافته است و این می‌تواند



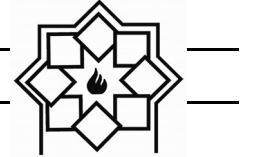
شکل ۷- طیف PL از لایه نانو کامپوزیت $\text{NAAO} - \text{Sm}^{3+}$ (0.7 M) تهیه شده در دمای ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد به مدت ۲ ساعت تحت اتمسفر آرگون

از همه این گذرها، $4^{\text{G}}_{5/2} \rightarrow 6^{\text{H}}_{7/2}$ (601 nm) بیشترین گذر غالب با شدت گسیل نارنجی دارد که برای گسیل لیزر مناسب است. پیک های گسیل تیز و باریک مشاهده شده به علت اثر هم پوشانی از الکترون های $4f^6$ توسط لیگاند های خارجی است. گذر $4^{\text{G}}_{5/2} \rightarrow 6^{\text{H}}_{5/2}$ (556 nm) یک گذر دوقطبی مغناطیسی ممنوع است زیرا که $\Delta J = 0$ ، برای مثال داشتن مقدار J یکسان و گذر $4^{\text{G}}_{5/2} \rightarrow 6^{\text{H}}_{7/2}$ (601 nm) دو قطبی مغناطیسی مجاز است اما طبیعت دو قطبی الکتریکی بیشتر غالب است با قانون انتخابی $\pm 1 = \Delta J$ ، بنابراین، این می تواند به عنوان دو قطبی مغناطیسی (MD)¹ جزئی و دو قطبی الکتریکی (ED)² جزئی مجاز در نظر گرفته شود.

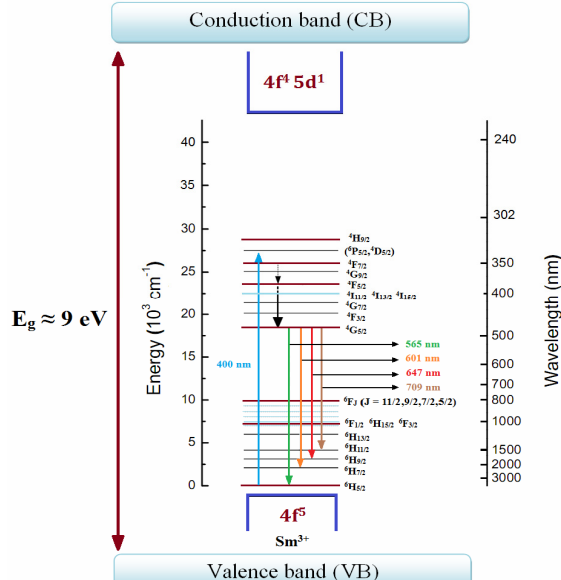
Magnetic Dipole⁻¹

2 - Electric Dipole

همچنین بر اثر تحریک لایه ها با طول موج ۴۰۰ نانومتر شدت پیک طیف نورتاب در طول موج ۶۰۱ نانومتر افزایش یافته است، شکل ۷ همانطور که مشاهده می شود بر اثر تحریک لایه های نانو کامپوزیت $\text{NAAO} - \text{Sm}^{3+}$ (0.7 M) تهیه شده در این طول موج، چهار باند گسیل اصلی از گذرها پیکربندی داخلی 4F-4F از یون های Sm^{3+} به وضوح قابل مشاهده است. این گذرها بترتیب $4^{\text{G}}_{5/2} \rightarrow 6^{\text{H}}_{5/2}$ (556 nm) به رنگ سبز و $4^{\text{G}}_{5/2} \rightarrow 6^{\text{H}}_{7/2}$ (601 nm) به رنگ نارنجی و $4^{\text{G}}_{5/2} \rightarrow 6^{\text{H}}_{9/2}$ (647 nm) به رنگ نارنجی مایل به قرمز و $4^{\text{G}}_{5/2} \rightarrow 6^{\text{H}}_{11/2}$ (709 nm) به رنگ قرمز هستند و یک پیک با شدت زیاد در طول موج ۴۰۰ نانومتر از نمونه آلایش شده با یون های Sm^{3+} ظاهر شده است. این احتمالاً مربوط به پیک تحریک و یا مراکز عیوب که مربوط به جای خالی اکسیژن (مراکز F^+) است.



فرآیند نورتاب یک بخشی از فرآیند انتقال الکترون از آلومنیا به یون‌های ساماریم و در نتیجه گسیل آن‌ها از یون‌های ساماریم شده است که این قسمت مربوط به نواحی (II) در شکل ۳ و بخشی دیگر از فرآیند انتقال الکترون از حالت $^6H_{5/2}$ از گذرهای پیکربندی داخلی $4F-4F$ از یون‌های Sm^{3+} صورت می‌گیرد که این به وضوح در شکل ۸ قابل مشاهده است که این قسمت هم مربوط به نواحی (I) در شکل ۳ است.



شکل ۸- موقعیت قرار گرفتن ترازهای انرژی از پیکربندی داخلی $4F-4F$ از یون‌های Sm^{3+} در شکاف نوار منوعه از لایه اکسید آلومنیوم آندی نانو متخلخل (NAAO)

۴- نتیجه‌گیری

- با افزایش دمای آنیلینگ برای لایه‌های نانو کامپوزیت $NAAO-Sm^{3+}$ (0.7 M) تهیه شده، شدت طیف نورتاب در طول موج‌های 480 و 433 نانومتر به

گذرهای دیگر شامل $^4G_{5/2} \rightarrow ^6H_{9/2}$ (647 nm) که این گذر مربوط به دو قطبی الکترونی با $\Delta J = \pm 2$ باشد متوسط و $^4G_{5/2} \rightarrow ^6H_{11/2}$ (709 nm) یک گذر منوع با $\Delta J = \pm 3$ شدت ضعیف است. خطوط فلورسانس از Sm^{3+} جفت منوع هستند، اما آن‌ها می‌توانند مشاهده شوند با تخطی جفت برای گذرهای دوقطبی $^4G_{5/2} \rightarrow ^6H_{5/2}$ از $\Delta J = 0, \pm 1$ ، این تفکیک از قانون انتخابی می‌تواند به علت پیوند زنی از حالت $4F$ خاکی کمیاب با نزدیک‌ترین لایه همسایه باشد [۱۵].

همچنین جاسازی یون‌های ساماریم لایه‌های اکسید آلومنیوم آندی نانومتلخلل می‌تواند منجر به تله‌هایی برای به دام انداختن الکترون‌ها، در گاف نواری لایه‌های اکسید آلومنیوم شده است که این منجر به کاهش شکاف گاف نواری آلومنیا شده است. موقعیت قرار گرفتن ترازهای انرژی از پیکربندی داخلی $4F-4F$ از یون‌های Sm^{3+} را در شکاف نوار منوعه از لایه اکسید آلومنیوم آندی نانو متخلخل (NAAO) در شکل ۸ نشان داده شده است. در حقیقت با توجه به ساختار آلومنیا (Al_2O_3) و همچنین تهی جاهای اکسیژن و پوندهای ناقصی که روی سطح لایه‌های اکسید آلومنیوم آندی نانو متخلخل (NAAO) در طی فرآیند آندایزینگ آلومنیوم ایجاد شدند، در اثر دمای بازپخت تحت اتمسفر خنثی (آرگون) یون‌های ساماریم (Sm^{3+}) بصورت جانشینی یا بین نشین در داخل ساختار آلومنیا نفوذ کردند و این جانشینی یون‌های Sm^{3+} در ساختار آلومنیا باعث آلیش لایه اکسید آلومنیوم آندی نانو متخلخل و همچنین تشکیل لایه نانو کامپوزیت $SmAlO_3$ در بخشی از لایه NAAO شده است. این باعث می‌شود که در اثر طول موج برانگیختگی از لایه‌های نانو کامپوزیت، در طی

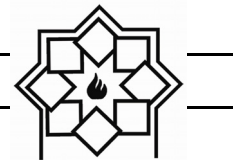


- [3] pp. 11878-11918, (2014).
Shih, T. S. Wei, P. S. Huang, Y. S, "Optical properties of anodic aluminium oxide films on Al1050 alloys", Elsevier journal, Surface & Coatings Technology, Vol. 202, pp. 3298-3305, (2008).
- [4] de Azevedoa, W. M. de Carvalho, D. D. Khoury, H.J. de Vasconcelos, E.A. da Silva Jr, E.F, "Spectroscopic characteristics of doped nanoporous aluminium oxide", Elsevier journal, Materials Science and Engineering, Vol. B 112, pp. 171-174, (2004).
- [5] Green1, S. Badán, J. A. Gilles, M. Cortes, A. Riveros, G. Ramírez, D. Gómez, H. Quagliata, E. Dalchiele, E. A. Marotti, R. E, "Optical properties of nanoporous Al₂O₃ obtained by aluminium anodization", Journal of applied physics, phys. stat. sol. (c), Vol. 4, No. 2, pp. 618-621, (2007).
- [6] Liu, J. Liu, S. Zhou, H. Xie, C. Huang, Z. Fu, C. Kuang, Y. "Preparation of self-ordered nanoporous anodic aluminium oxide membranes by combination of hard anodization and mild anodization", Elsevier journal, Thin Solid Films, Vol. 552, pp. 75-81, (2014).
- [7] Lee, W. Ji, R. Gösele, U. Nielsch, K, "Fast fabrication of long-range ordered porous alumina membranes by hard anodization", nature materials, Vol. 5, pp. 741-747, (2006).
- [8] Sulka, G. D. "Highly Ordered Anodic Porous Alumina Formation by Self-Organized Anodizing", Nanostructured Materials in Electrochemistry, Vol. 1, pp. 1-116, (2008).
- [9] Yan, V. H. "Preparation and optical characterization of nanoporous templates as a basis for nanocontact arrays", Ph.D. Thesis, Physik der Technischen, Universität Carolo-Wilhelminazu Braunschweig, (2012).
- [10] Monshi, A. Foroughi, M. R. Monshi, M. R. "Modified Scherrer Equation to Estimate More Accurately Nano-Crystallite Size Using XRD", World

یک حد اکثر مقدار خود در ۴۰۰ درجه سانتیگراد رسید است، اما با افزایش بیشتر دمای آنیلینگ تا ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد شدت طیف نورتاب کاهش یافته است. زیرا با افزایش دما، متبلور شدن نمونه‌ها افزایش یافته است و این منجر به کاهش تعداد تهی جاهای اکسیژن (عیوب بلوری) یا مراکز F و در نتیجه کاهش شدت شده است.
- با طول موج تحریک ۲۴۰ نانومتر، یک پیک با شدت کم در طول موج ۶۰۱ نانومتر ظاهر شده است که این پیک مربوط به یون‌های ساماریم از لایه کامپوزیت NAAO - Sm³⁺ است. شدت این پیک‌ها با افزایش دمای آنیلینگ تا ۱۲۰۰ درجه سانتیگراد افزایش یافتد و این به دلیل افزایش متبلور شدن با افزایش دما است.
- بر اثر تحریک در طول موج ۴۰۰ نانومتر از لایه‌های نانو کامپوزیت (0.7 M) NAAO - Sm³⁺، سه باند گسیل PL اصلی، در ارتباط با گذرهای اوربیتال‌های داخلی 4F-4F از یون‌های Sm³⁺ مشاهده است. این گذرها به ترتیب $^4G_{5/2} \rightarrow ^6H_{5/2}$ (556 nm) به رنگ سبز و $^4G_{5/2} \rightarrow ^6H_{7/2}$ (601 nm) به رنگ نارنجی و $^4G_{5/2} \rightarrow ^6H_{9/2}$ (647 nm) به رنگ قرمز هستند.

مراجع

- [1] Verma, N. Singh1, K. C. Mari, B. Om1, H. Jindal, J, "Fabrication of Porous Anodic Alumina by Two Step Anodic Oxidation and Photo Luminescent Properties of Doped and Undoped Alumina", Chemical Science Review and Letters, Vol. 3(11), pp. 597-602, (2014).
- [2] Kumeria, T. Santos, A. Losic, D, "Nanoporous Anodic Alumina Platforms: Engineered Surface Chemistry and Structure for Optical Sensing Applications", Sensors journal, Vol. 14,



- Journal of Nano Science and Engineering, Vol. 2, pp. 154-160, (2012).
- [11] W. M. de Azevedoa, D.D. de Carvalho, H.J. Khouri, E.A. de Vasconcelos, E.F. da Silva Jr, "Spectroscopic characteristics of doped nanoporous aluminum oxide", Elsevier journal, Materials Science and Engineering, Vol. B 112, pp. 171-174, (2004).
- [12] W. B Yang, X. H Tang "One-step anodization preparation and photoluminescence property of anodic aluminum oxide with nanopore arrays", Materials Science Forum, Vols. 663-665, pp. 272-275, (2011).
- [13] S. Green1, J. A. Badán, M. Gilles, A. Cortes, G. Riveros, D. Ramírez, H. Gómez, E. Quagliata, E. A. Dalchiele, R. E. Marotti, "Optical properties of nanoporous Al₂O₃ obtained by aluminium anodization," Journal of applied physics, phys. stat. sol. (c) 4, No. 2, pp. 618–621, (2007).
- [14] W. Lee, R. Ji, U. Gösele, K. Nielsch, "Fast fabrication of long-range ordered porous alumina membranes by hard anodization", nature materials, Vol. 5, pp. 741-747, (2006).
- [15] Naresh, V. Buddhudu, S, "Analysis of energy transfer based emission spectra of of (Sm³⁺, Dy³⁺): Li₂O–LiF–B₂O₃–CdO glasses", Elsevier Journal of Luminescence, Vol. 147, pp. 63-71, (2014).