



نشریه علمی پژوهشی مواد پیشرفته و پوششهای نوین- ۲۶ (۱۳۹۷)۱۷۹۹ - ۱۷۸۹

ساخت نانوحسگر زیستی گاز اتانول بر پایه کامپوزیت GO/PANI/SnO₂

حمیدرضا مشیدی^۱، محمد ربیعی^۳، نوید ربیعی^۳

۱ دانشجوی دکتری، گروه بیو متریال، دانشکده مهندسی پزشگی، دانشگاه صنعتی امیرکبیر، تهران، ایران ۲ دانشیار، گروه بیو متریال، دانشکده مهندسی پزشگی، دانشگاه صنعتی امیرکبیر، تهران، ایران ۳ دانشجوی دکتری، گروه شیمی، دانشگاه صنعتی شریف، تهران، ایران



در این مطالعه یک نانوحسگر زیستی برای تشخیص گاز اتانول ساخته شد. در مرحله اول نانوکامپوزیت گرافن اکساید/پلی آنیلین سنتز و برای بررسی ترکیب شیمیایی و ریخت شناسی و ساختار آن آنالیزهای HR-TEM ،FE-SEM ،FT-IR و XRD انجام شد و نتایج نشان دهنده این است که سنتز گرافن اکساید به درستی انجام شده و ذرات پلی آنیلین به خوبی و به صورت فیزیکی و شیمیایی بر سطح

صفحات گرافن اکساید پیوند یافته اند. در مرحله دوم نانو کامپوزیت تشکیل شده را بر روی الکترودهایی با روکش نقره قرار داده و سپس با قرار دادن نانو ذرات اکسید قلع نانوحسگر زیستی نسبت به گاز اتانول حساس شد. میزان پاسخ و حساسیت نانو حسگر زیستی نسبت به هریک از گازهای اتانول، دی اکسید کربن، متان و آمونیاک، با انجام آزمایش های آمپرومتریک مورد سنجش قرار گرفت و نتایج نشان داد که حساسیت نانو حسگر زیستی ساخته شده برای تشخیص گاز اتانول قابل قبول می باشد.



تاریخ پذیرش: ۹۷/۰۹/۲۸

واژگان کلیدی

انانو کامپوزیت، نانو مواد بر پایه کربن، نانو بیوسنسور

www.SID.ir

د کنده

عهده دار مكاتبات: mrabiee@aut.ac.ir

۱) مقدمه

ساخت حسگرهای گاز بر پایه نانو کامپوزیت های جدید در سال های اخیر توجه بسیاری را به خود جلب کرده است. از این میان نانو كامپوزیت های بر پایه گرافن اكساید به علت خواص فوق العاده آن از قبیل آبدوستی، رسانایی حرارتی و هدایت الکتریکی و غیره کاربردهای وسیعی در وسایل الکترونیکی، تجهیزات پزشکی و غیره فراهم کرده است [۱–۹]. گرافن اکساید برای اولین بار در سال ۱۸۵۵ میلادی توسط brodie معرفی شد و سپس تا سال ۲۰۰۴ میلادی که خواص و کاربردهای جدیدی برای آن معرفی شد به طور عمده استفاده نشد [۱۰]. امروزه روش اصلاح شده ی هامرز (Hummers method through modified) رایج ترین روش سنتز نانو ذره گرافن اکساید از گرافیت (Graphite) می باشد [۱۱]. بنا به کاربردهای مورد نیاز، نانوذرات صفحه ای گرافن اکساید می توانند به صورت نانو کامپوزیت و تركيب با ساير مواد و پليمرها اصلاح سطحي شوند. اين ساختار کربنی به دلیل سطح مخصوص بالا و تنوع گروه های عاملی روی آن، امروزه بسیار مورد توجه قرار گرفته است. کامپوزیت حاصل از گرافن اکساید و پلیمرهای هادی خصوصیات قابل توجهی از خود نشان می دهد. یژوهشگران دریافته اند که هدایت الکتریکی کامیوزیت PANI/GO به طور چشمگیری بیشتر از گرافن اکساید و پلی آنیلین به تنهایی می باشد. آن ها دریافته اند که در تشکیل این کامپوزیت گرافن اکساید نه فقط به عنوان یک قالب برای رشد پلی آنیلین، بلکه به عنوان دویانت نیز به کار می رود [۱۳,۱۲]. هدف این مطالعه ساخت نانوحسگر زیستی ای است که بتواند به طور دقیق گاز اتانول را در هوا تشخیص دهد. برای ساخت این نانو حسگر زیستی، گرافن اکساید سنتز شد و سپس سطح آن با استفاده از پلی آنیلین اصلاح شد. پلی آنیلین یک شاخه ی پلیمری سنگین است که کاربردهای موفقیت آمیز آن در صنایع مختلف موجب جلب توجه بسیاری به آن شده است و مونومر آن ارزان قیمت و قابل تهیه می باشد. پلی آنیلین خواص جالبی از قبیل هدایت الکتریکی، نوری و الکترواکتیویته دارد. از جمله ضعف های پلی آنیلین می توان به خواص ضعیف مکانیکی آن اشاره نمود. یکی از کاربردهای جذاب پلی آنیلین خاصیت سد شوندگی صفحات گرافن اکساید می باشد. به دلیل رسانایی گرافن اکساید و پلی آنیلین و تقویت این خاصیت در نانوکامیوزیت تشکیل شده از این دو ماده، کاربردهای الکتریکی زیادی برای آن در نظر گرفته شده است. همچنین به علت ساختار چند لایه و متخلخل ناشی از ذرات پلی آنیلین شکل گرفته بر سطح صاف و هموار گرافن اکساید امکان کاربرد این ترکیب استثنایی به عنوان جاذب سطحی گازها برای ساخت نانوحسگر زیستی گازی وجود دارد [۱۴]. در این مطالعه ابتدا پلی آنیلین سنتز شده و در ادامه گرافن اکساید و نانو کامیوزیت گرافن اکساید پلی آنیلین سنتز و خواص ریخت شناسی و شیمیایی آن ها با هم مورد مقایسه قرار گرفت [۱۵] سپس با قرار دادن نانو کامپوزیت حاصل بر روی الکترودهایی با پوشش نقره و اضافه کردن نانو ذرات اکسید قلع [۱۶–۱۸] نانوحسگر

زیستی حساس به گاز اتانول ساخته شد و میزان پاسخ و حساسیت نانو حسگر زیستی نسبت به هریک از گازهای اتانول، دی اکسید کربن، متان و آمونیاک با انجام آزمایش های الکتروآنالیتیکی مورد سنجش و بررسی قرار گرفت.

۲) بخش تجربی ۲)() مواد

پودر گرافیت انبساطی با اندازه متوسط ذرات ۳۰۰ میکرومتر از شرکت آلمانی کراپموفیل گرافیت خریداری شد. اکسید قلع با اندازه ذرات ۳۵ تا ۵۵ نانومتر و درصد خلوص ۹۹/۷%، اسید سولفوریک (H₂SO) ۹۸%، اسید هیدروکلریک (HCL) ۳۷%، مونومر آنیلین تک لایه، ۹۸%، اسید هیدروکلریک (NAC) و پتاسیم پرمنگنات (KMnO) و هیدروژن پروکساید از شرکت آلمانی مرک و آمونیوم پر سولفات (NH₄)2²O) نیز به عنوان آغاز کننده از شرکت آلمانی سیگما خریداری شد.

۲(۲) سنتز پلی آنیلین

برای سنتز پلی آنیلین ۶/۴ میلی مول آنیلین به ۲۰ میلی لیتر محلول ۱ مولار هیدروکلریک اسید اضافه و توسط همزن هم زده شد، سپس ۱/۶ میلی مول آمونیوم پر سولفات در محلول حل شد و محلول به مدت ۲۴ ساعت در دمای اتاق بر روی همزن قرارداده شد تا واکنش به طور کامل انجام شود و در نهایت محلول حاصله جمع آوری و سانتریفیوژ شد و سپس با آب دیونیزه شسته شد تا PH آن به ۶ برسد. محصول نهایی که به رنگ سبز تیره است پلی آنیلین می باشد [۱۹].

۳(۲) سنتز گرافن اکساید

گرافن اکساید به روش هامرز اصلاح شده سنتز شد [۲۰, ۲۱]. برای این منظور یک گرم پودر گرافیت با ۱۲۰ میلی لیتر اسید سولفوریک و یک گرم سدیم نیترات مخلوط شد، پس از آنکه این مخلوط به مدت افزوده شد و نمونه به مدت ۲۴ ساعت در دمای محیط همزده شد سپس محلول با آب دیونیزه رقیق شد و با P_2O_4 اوکنش اکسیداسیون اختتام داده شد و مشاهده شد که رنگ محلول از سبز تیره به زرد آجری تبدیل شد. رسوب زیرین برای ادامه کار جدا شده و ۴ بار با هیدروکلریک اسید یک مولار و آب دیونیزه شسته و به مدت ۱۰ دقیقه در سانتریفیوژ با سرعت ۱۵۰۰ دور در دقیقه سانتریفیوژ شد. محلول نهایی پایدار در آب دیونیزه گرافن اکساید است [۲۰, ۲۱].

٤(٢) سنتز گرافن اکساید-پلی انیلین

گرافن اکساید تهیه شده به روش هامرز اصلاح شده با استفاده از پلی آنیلین (PANI) اصلاح سطحی شد. برای این کار ۳/۲ میلی مول آنیلین و ۰/۸ میلی مول آمونیوم پرسولفات در ۱۵ میلی لیتر محلول ۱ مولار اسید هیدروکلریک حل شد و توسط همزن به مدت ۳۰ دقیقه

بر روی حمام یخ هم زده شد سپس ۱۰ میلی لیتر محلول حاوی ۲/۰ گرم بر لیتر گرافن اکساید به محلول اضافه و محلول به مدت ۲۴ ساعت در دمای اتاق بر روی همزن قرارداده شد تا واکنش به طور کامل انجام شود. در انتها با سانتریفیوژ کردن محصول رسوب آن بمع آوری و با آب دیونیزه شسته شد تا PH آن به ۶ برسد. محصول نهایی گرافن اکساید-پلی آنیلین است که به رنگ سبز تیره می باشد. [۲۳,۲۲]. به منظور تهیه پودر نانو کامپوزیت گرافن اکسید-پلی آنیلین، رسوب جمع آوری شده به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۴۵ درجه در آون قرارداده شد.

۲)٥) طراحي و أماده سازي الكترود

الکترود طراحی شده برای این پژوهش دارای مکان ویژه ای برای قرار دادن نانو کامپوزیت گرافن اکساید–پلی آنیلین به همراه نانو ذرات اکسید قلع است. (شکل ۱). این طرح بصورت یک فیبر مدار چاپی با روکش نقره (با همکاری شرکت آلفا مدار) ساخته شد (شکل ۱ الف). در این الکترود ضخامت لایه فلزی ۳۵ میکرون و بستر زیرین لایه فلزی از جنس فایبر گلاس می باشد. برای آماده سازی الکترود، ۲ میلی گرم از پودر سنتز شده نانوکامپوزیت گرافن اکساید–پلی آنیلین به ۵۰۰ میکرولیتر آب مقطر اضافه شد و به مدت نیم ساعت در حمام آلتراسونیک قرار داده شد. برروی محل مشخص شده بر روی الکترودها، ۱۰ میکرولیتر از دیسپرسنت حاصل بوسیله سمپلر نشانده شد و الکترودها به مدت ۲ ساعت در دمای ۴۵ درجه در آون قرارداده شدند. به این صورت ۶ الکترود آماده شد (شکل ۱ ب).



شکل 1: الکترود با پوشش نقره ای (الف) و الکترود آماده شده (ب)

۲)۲) ساخت نانو حسگر زیستی

در این پژوهش با اضافه نمودن مقادیر مختلفی از نانو ذرات اکسید قلع به الکترودهای آماده شده، ۶ عدد نانوحسگر زیستی هم شکل ساخته شد که از لحاظ ظاهری مشابه یکدیگر هستند ولی در مقدار نانو ذرات فلزی اضافه شده از یکدیگر متفاوت هستند. سازوکار تشخیص گاز اتانول که از جمله ترکیبات آلی فرار یا اصطلاحا VOC (vlatile organic compounds) می باشد در این نوع نانو حسگرهای زیستی اکسید فلز – گرافن به این صورت است ۲۴۲. ۲۵

فرافل به این صورت است [۱ ٫٫ ۵ ٫].	السيد فتر
$O2(g)$ +ne- \Leftrightarrow Oxn-(ad)+holen+	(۱)
$VOC(g)+Oxn-(ad) \Leftrightarrow VOC-O+ne-$	(٢)
$\mathrm{VOC}(g)\text{+}\mathrm{Oxn}\text{-}(\mathrm{ad}) \Leftrightarrow \mathrm{VOCn}\text{-}(\mathrm{ad})\text{+}\mathrm{O2}(\mathrm{ad}) \text{ and/or additive}$	(٣)
$VOC(g)+Oxn-(ad)+holen+\Leftrightarrow VOC(ad)+O2(g)$	(۴)

معادله ۱ معادله جذب اکسیژن بر روی اکسید های فلزی است و معادلات ۲ تا ۴ معادلاتی است که می تواند در برخورد مولکول VOC و اکسید فلز رخ دهد. معادله ۲ واکنش اکسیداسیون عمومی VOC است که در سطح دانه با یون های اکسیژن واکنش انجام می شود، معادله ۳ بیانگر جذب رقابتی بین VOC و O₂ است و معادله ۴ جایگزینی اکسیژن جذب شده توسط مولکول VOC را نشان می دهد. نوع واکنش که بین سطح اکسید فلزی و OOC رخ می دهد می تواند توسط بسیاری از عوامل، مانند اجزای شیمیایی سطح، ریخت شناسی سطح و میکرو سازه های لایه های حساس سطحی و نیز دما و رطوبت، تحت تأثیر قرار گیرد [۲۶].

برای ساخت ۶ نانو حسگر زیستی ۶ ظرف کوچک برداشته و در هر یک ۲ میلی لیتر آب مقطر قرار داده شد. سپس به این ۶ ظرف به ترتیب مقادیر ۱ و ۲ و ۴ و ۸ و ۱۶ و ۳۲ میلی گرم از نانوذرات اکسید قلع اضافه شد و هر ۶ ظرف به مدت نیم ساعت در حمام آلتراسونیک قرار داده شدند.

سپس برروی محل مشخص شده با حرف (الف) از الکترود اول، ۱۰ میکرولیتر از دیسپرسنت mg/ml ۰/۵ نانو ذرات اکسید قلع بوسیله سمپلر نشانده شد و بدین ترتیب نانو حسگر زیستی اول (شماره ۱) ساخته شد. برای ۵ الکترود دیگر نیز به همین ترتیب از



شکل ۲: الکترود آماده شده دارای مکان مشخصی برای قراردادن اکسید فلز است.

دیسپرسنت های mg/ml و ۲ و ۴ و ۸ و ۱۶ آماده شده استفاده شد و به ترتیب نانو حسگرهای زیستی شماره ۲ تا شماره ۶ ساخته شدند. سپس نانو حسگرهای زیستی برای خشک شدن و تثبیت به مدت ۲ ساعت در دمای ۴۵ درجه در آون قرارداده شدند و در نهایت ۶ عدد نانو حسگر زیستی حاصل شد که هر یک نسبت به گازها اتانول حساس می باشند (شکل ۲). اما با توجه به اختلاف مقدار نانو ذرات فلزی بر روی الکترودها میزان حساسیت آن ها باهم متفاوت است که در بررسی های الکترو آنالیتیکی اندازه گیری و گزارش شده است.

۳) نتایج و بحث

برای تعیین خصوصیات نانوکامپوزیت گرافن اکساید-پلی آنیلین از تكنيك هاى متداولي مثل ميكروسكوپ الكتروني روبشي نشر ميداني (FE-SEM)، يراش اشعه ايكس (XRD) و طبف سنجي تبديل فوريه مادون قرمز (FT-IR) استفاده شد. برای بررسی بهتر علاوه بر نانو كامپوزيت گرافن اكسايد-پلي آنيلين، پلي آنيلين سنتز شده و گرافن اکساید سنتز شده نیز بصورت مجزا، همزمان مورد بررسی قرار گرفتند. برای انجام آزمون FT-IR PERKIN ELMER از دستگاه ساخت کشور ایالات متحده آمریکا استفاده شد. برای تعیین ترکیب فازی و مشخص کردن فاصله صفحه های اتم های گرافن اکساید و همچنین نانو صفحات گرافن اکساید اصلاح سطحی شدہ با پلی آنیلین از آنالیز XRD استفاده شد که این کار با دستگاه فیلیپس ساخت PHILIPS X-RAY ESPECTROMETER PW) كشور هلند NETHERLANDS)(1800 TYPE) انجام شد که دارای رشته Cu-Ka و طول موج اشعه ایکس ۱/۵۴۰۶ انگستروم می باشد. به منظور شناسایی پیوندهای PANI بر روی سطح GO از لحاظ شیمیایی و فیزیکی و بررسی ساختار و ریخت شناسی GO و /PANI و HR- از أناليز FE-SEM با دستگاه MIRA TESCAN و أناليز GO

TEM با دستگاه TECNAI G2 F20S-TWIN-200 KV استفاده شد. برای انجام آزمایش های الکتروآنالیتیکی، آنالیزهای آمپرومتری برای هریک از نانوحسگرهای زیستی با دستگاه /Multi Autolab از شرکت Metrohm از کشور هلند انجام شد و گراف حاصل از هر آزمایش جهت مقایسه و تحلیل عملکرد آن نانوحسگر زیستی ذخیره شد. برای انجام آنالیزهای الکتروآنالیتیکی غلظت های مشخص از گازهای متان، اتانول، آمونیاک و دی اکسید کربن توسط دستگاه رقیق کننده گاز DIM200 از شرکت AMA Instruments ساخت کشور آلمان تهیه شد.

۲۲-IR)) أناليز FT-IR

آنالیز FT-IR برای مطالعه شیمی سطح GO ،PANI و /GO GO در شکل ۳ مشاهده می شود. همانطور که در شکل ۳ دیده می شود برای پلی آنیلین خالص (PANI) پیوندهای دوگانه کربن کربن در حلقه های کیتونی و بنزنی پیک هایی را در نقاط ۱۵۶۸ cm و ۱۴۸۴ cm⁻¹ به وجود آورده است. باند مشاهده شده در ناحیه cm⁻¹ ۲۹۸ مربوط به C-N در دومین حلقه آمین و باند مشاهده شده در ناحیه ۲۴۱ cm^{-۱}مربوط به C-N ارتعاشی در پروتونیک اسید تشکیل شده در یلی آنیلین و باند مشاهده شده در ناحیه ۱۱۲۳ cm⁻¹ مربوط به C=N ارتعاشی و باند مشاهده شده در C=N مربوط به C-H موجود در حلقه های آروماتیک می باشد [۲۲]. از طرفی برای گرافن اکساید همانطور که مشاهده می شود پیوندهای O-H (گروه هیدروکسیل) در ناحیه ۲۴۳۷cm⁻¹، پیوند C=O مربوط به گروهای کربونیل یا کربوکسیل در ناحیه ۲۰۰ ۱۷۳۴ و پیوند C=C در حلقه فنولی در ناحیه ۲۰۰ ۲۶۳۰ و پیوندهای ارتعاشی C-O و C-OH و در ناحیه ۱۲۱۸ cm^{-۱} قابل مشاهده است [۲۷–۲۹] که درستی فرایند سنتز GO را نشان می دهد. از طرفی برای نانو کامپوزیت PANI/GO



شکل ۳: آنالیز شیمیایی FT-IR نمونه گرافن اکسید / پلی آنیلین (الف)، اکسید گرافن (ب)، پلی آنیلین(ج) گرافیت (د).

همانطور که در شکل قابل مشاهده است، در نواحی ^۱-۱۷۴۵ و C=N ییوند C=۲ و ناحیه ^۱-۱۴۸۷cm مربوط به ساختار حلقه بنزنی موجود در پلی آنیلین می باشد [۳۰]. از طرفی ناحیه ^۱-۱۳۰۲ تا۲۰ مربوط به پیوندهای C-N در دومین حلقه آمین و ناحیه ^۱-۱۱۵۲ تا مربوط به N-C ارتعاشی می باشد. ناحیه ۸۰۱ cm^۱ ناشی از پیوندهای مربوط به N-C ارتعاشی می باشد. ناحیه ۲۰ ما ۱۵ ناشی از پیوندهای مربوط به N-C ارتعاشی می باشد. ناحیه ۲۰ cm¹ ناشی از پیوندهای مربوط به N-C ارتعاشی می باشد. ناحیه ۲۰ cm¹ مین و حلقه ی بنزنی مربوط به N-C از مفحات است [۲۳]. این گروهای آمین و حلقه ی بنزنی PANI بر روی صفحات گرافن اکساید (GO) نشان می دهد نانو فیبرهای پلی آنیلین به خوبی سطح GO را پوشانده و نانو کامپوزیت PANI/GO

۲(۳) آنالیز FE-SEM و HR-TEM برای گرافن اکساید و گرافن اکساید-پلی آنیلین

FE-SEM از طریق آنالیزهای GO و PANI/GO از طریق آنالیزهای FE-SEM مورد مطالعه قرار گرفت. همانطور که در شکل (۴− (۳۰ می شود گرافن اکساید دارای صفحات یکنواخت و تمیز می باشد. از طرفی نانو کامپوزیت گرافن اکساید پلی آنیلین که در شکل (۴) (۲) قابل مشاهده است به صورت صفحات غیر یکنواخت که پلی انیلین بین صفحات آن قرار گرفته قابل مشاهده است که نشان دهنده تشکیل ذرات پلی آنیلین بر روی صفحات صاف و یکنواخت گرافن اکساید می باشد. در تصاویر HR-TEM نیز مشاهده می شود که گرافن اکساید از صفحات صاف و گرافن اکساید-پلی آنیلین دارای ذرات پلی انیلین ریز تشکیل شده در لابه لای صفحات گرافن اکساید است شکل (۴) ج و د) [۲۳, ۳۲].

۳(۳) آنالیز XRD برای گرافن اکساید و گرافن اکساید-پلی آنیلین

ترکیب فازی GO و PANI/GO از طریق آزمون XRD مورد بررسی قرار گرفت. همانطور که در شکل ۵ دیده می شود الگوی شکست گرافن اکساید یک قله تیز در موقعیت ۲ تتا برابر با ۱۰/۲۵ درجه (۰۰۱) از خود نشان می دهد، که این قله تیز نشان دهنده ساختار کریستالی برای GO می باشد که فاصله صفحات آن ۸/۷۲ آنگستروم است که درستی سنتز گرافن اکساید را تایید می کند [۲۸, ۲۸]. الگوی XRD برای PANI/GO نشان می دهد که علاوه بر قله اختصاصی GO که خود را در ۹/۹۵۱ (۰۰۳) نشان می دهد (به دلیل نسبت زیاد PANI به GO این قله بسیار کوتاه و ظریف است و در شکل علامت گذاری شده است)، قله های اختصاصی پلی آنیلین نیز در الگوهای شکست ۲ تتا برابر با ۲۱/۴۱ درجه (۰۱۱)، ۱۹/۹۵۱ (۱۰۰) و ۲۵/۱۵۱ (۱۱۰) اتفاق می افتد [۲۸] و نشان دهنده ساختار زنجیره ای پلیمر PANI هستند، خود را به صورت یک قله پهن برای PANI/GO به طوری که در موقعیت ۰۰۲ دیده می شود نشان می دهند که بیانگر آن است که نانو فیبرهای PANI با سطح GO وارد پیوند شده اند و سطح گرافن اکساید را به خوبی پوشانده اند. مقدار فاصله صفحه ای اتم ها برای PANI/GO برابر با ۱۲/۵۷ آنگستروم است [۲۸, ۳۱, ۳۲].

۲)٤) انجام أناليزهاي أمپرومتري

برای انجام آزمایش آمپرومتری نانوحسگر زیستی شماره ۱ به دستگاه آنالایزر متصل شد. سپس درحالی که نتایج آمپرومتری به صورت نمودار ذخیره می شد، نانوحسگر زیستی توسط دستگاه رقیق کننده گاز



شکل ٤: تصاویر آنالیزهای FE-SEM و HR-TEM به ترتیب برای گرافن اکسید (الف و ج) و گرافن اکسید / پلی آنیلین (ب و د).



شکل ٥: آنالیز XRD برای نانوکامپوزیت های گرافن اکسید/پلی آنیلین(الف) و گرافن اکسید(ب)



شکل ٦: گراف های حاصل از آزمایش های الکتروآنالیتیکی بر روی نانوحسگر زیستی شماره ۵

www.SID.tyqe

به مدت ۲۰ ثانیه در معرض گاز اتانول با غلظت ۰/۱ ppm قرار داده شد. سپس غلظت گاز به صورت پلکانی با فاصله زمانی ۲۰ ثانیه و به ترتیب به غلظت های ۱ و ۱۰ و ۵۰ و ۹۰ و ppm افزایش یافت و همه نتایج به صورت یک گراف برای نانوحسگر زیستی شماره ۱ (به نام Sensor1Etanol) ذخیرہ شد. در مرحله بعد گاز متان جایگزین گاز اتانول شد. آزمایش با گاز متان و با غلظت های ۱۳pm ۰/۱ و ۱ و ۱۰ و ۵۰ و ۱۰۰ بر روی همان نانوحسگر زیستی انجام شد و نتایج برای نانوحسگر زیستی شماره ۱ (به نام Sensor1Metan) ذخیره شد سیس گاز آمونیاک و بعد از آن هم گاز دی اکسید کربن جایگزین شدند و آزمایش ها بر روی همان حسگر زیستی تکرار شد و گراف های -Sen sor1Amuniac و Sensor1CarbonDioxide به عنوان نتايج اين آزمایش ها رسم و ذخیره شدند. سپس این آزمایش ها برای حسگرهای شماره ۲ الی ۶ نیز انجام شدند و به همان روش گراف ها نام گذاری و ذخیره شدند. در نهایت برای هر نانوحسگر زیستی ۴ گراف و در مجموع ۲۴ گراف حاصل شد. همه آزمایش ها در دمای ۲۵ درجه سلسیوس انجام شدند. گرافهای حاصل از نانوحسگر زیستی شماره ۵ در شکل ۶ قابل مشاهده هستند.

۵(۳) تحلیل نتایج آزمایش های آمپرومتری

برای تحلیل نتایج آزمایش های انجام شده پاسخ های نهایی و حالت پایدار نانوحسگرهای زیستی ساخته شده به غلظت های مختلف گاز اتانول در نظر گرفته شد و به صورت یک گراف برای هر نانوحسگر

زیستی رسم شد. با مشاهده و بررسی این نمودارها مشاهده شد که نانوحسگر زیستی شماره ۵ که در مرحله ساخت آن از ۸۰ میکروگرم اکسید قلع استفاده شده است دارای رفتاری خطی و بهینه در کل بازه سنجش می باشد بنابراین، این نانو حسگر زیستی برای بررسی اثر وجود گازهای دی اکسید کربن، متان و آمونیاک در نظر گرفته شد. گاز اتانول در هوا و پاسخ الکتروآنالیتیکی حسگر زیستی (منحنی استاندارد)، نتایج مربوط به این نانو حسگر زیستی به وجود غلظت های در شکل ۷ میزان پاسخ این نانو حسگر زیستی به وجود غلظت های مختلف گاز اتانول، متان، دی اکسید کربن و آمونیاک قابل مشاهده می باشد.

٦(٣) بررسی های ریاضی نانو حسگر زیستی شماره ٥

از آنجا که نانوحسگر زیستی شماره ۵ در کل بازه سنجش دارای عملکردی خطی می باشد با استفاده از شیب نمودار و روابط ریاضی معادله ی شماره ۵ به دست می آید. با اندازه گیری پاسخ آمپرومتری این نانو حسگر زیستی به غلظت مجهولی از گاز متان در هوا (بر حسب میکرو آمپر) و قرار دادن آن در این معادله (y) غلظت دقیق گاز متان در هوا (بر حسب ppm) (x) مشخص می شود. از طرفی با بررسی پاسخ آمپرومتریک این نانوحسگر زیستی به گازهای دی اکسید کربن، متان و آمونیاک مشخص شد که وجود این گازها در نمونه مجهول می تواند باعث وجود خطا در اندازه گیری گاز متان شود و معادله شماره ۵ فقط



شکل ۷: نمودارپاسخ های نهایی و حالت پایدار نانوحسگر زیستی شماره ۵ به وجود غلظت های مختلف گاز اتانول، متان، دی اکسید کربن و آمونیاک



شکل ۹: نمودار پاسخ آمپرو متریک نانوحسگر زیستی به ppm ۱۰ گاز اتانول

در صورتی می تواند منجر به تخمین دقیق گاز اتانول موجود در هوا شود که غلظت گازهای دی اکسید کربن، متان و آمونیاک در هوا بسیار ناچیز باشد.

 $0.15_{(\mu A/ppm)} x_{(ppm)} + 0.6 = y_{(\mu A)}$ (Δ)

۷(۳) بررسی عملکرد نهایی نانو حسگر زیستی

برای تعیین صحت عملکرد نانوحسگر زیستی ساخته شده و امکان تشخیص غلظت گاز اتانول در هوا با این نانوحسگر زیستی چند آزمایش ترتیب داده شد. در آزمایش اول نانوحسگر زیستی به مدت ۲۰ ثانیه در ظرفی حاوی ۲۰ppm گاز اتانول مخلوط در هوا قرار داده شد. پاسخ آمپرومتریک آن در شکل ۸ قابل مشاهده است. با توجه به پاسخ اندازه گیری شده معادله ۵ به صورت معادله ۶ به دست آمده و با حل آن غلظت گاز اتانول مخلوط در هوا ۹۲/۲۸ ppm تخمین زده شد. (۶) (3) = 0.6 + 0.6 + 0.6 + 0.15

در یک آزمایش دیگر این نانوحسگر زیستی به مدت ۲۰ ثانیه در ظرفی حاوی ۱۰ppm گاز اتانول مخلوط در هوا قرار داده شد. در شکل ۹ پاسخ آمپرومتریک این نانوحسگر زیستی قابل مشاهده است. با قرار دادن پاسخ حالت پایدار نانوحسگر زیستی در معادله ۵، معادله ۷ به دست می آید که با حل آن غلظت گاز اتانول ۹/۹ mpm تخمین زده شده است. این آزمایش با غلظت های متفاوت گاز اتانول در هوا چندین بار دیگر انجام شد و با مقایسه نتایج اندازه گیری شده و غلظت های از پیش تعیین شده و خلطت های از پیش تعیین شده خطای اندازه گیری حسگر برای اندازه گیری هر گاز پیش تعیین شده خطای اندازه گیری حسگر برای اندازه گیری هر گاز به طور میانگین ۲/۲ و حداکثر ۷/۰ mpm بدست آمد. (۷)

٤) نتيجه گيري

همانطور که از نتایج مشخص شد، در این مطالعه یک نانوحسگر زیستی برای تشخیص گاز اتانول ساخته شد و پاسخ الکتروشیمیایی آن به غلظت های مختلف این گاز مورد بررسی قرار گرفت. برای ساخت این نانو حسگر زیستی، نانوکامپوزیت گرافن اکساید-پلی آنیلین به روش شیمیایی مستقیم با مدت زمان سنتز ۲۴ ساعت، به خوبی از روی گرافن اکساید و منومر پلی آنیلین سنتز شد. در این روش از آمونیوم پر اکساید سولفات استفاده شد که یک اکسیدان بسیار خوب به منظور اکسایش شیمیایی آنیلین و تبدیل آن به زنجیره های پلیمری هادی پلی آنیلین بر سطح گرافن اکساید و تشکیل نانوکامپوزیت هادی گرافن اکساید-پلی آنیلین می باشد. نتایج FT-IR به خوبی تشکیل گروه های آمین و حلقه بنزنی پلی آنیلین بر روی صفحات گرافن اکساید (GO) را به اثبات رسانید و تصاویر ناشی از آنالیزهای (FE-SEM و HR-TEM) به وضوح تشکیل زنجیره های پلی آنیلین بر سطح صفحات تمیز گرافن اکساید را به تصویر کشید. مجموعه مشاهدات و آنالیزها واقعیت تشکیل نانوکامپوزیت گرافن اکساید-پلی آنیلین را به وضوح به اثبات رسانید. با قراردادن نانو کامپوزیت گرافن اکساید-پلى آنيلين بر روى الكترود نقره و اضافه كردن مقادير مختلف اکسید قلع ۶ عدد نانوحسگر زیستی ساخته شد که با بررسی های الکتروشیمیایی مشخص شد که نانوحسگر زیستی شماره ۵ که دارای ۸۰ میکروگرم اکسید قلع می باشد دارای عملکردی بهینه و خطی در بازه سنجش است. در نهایت مشخص شد که نانو حسگر زیستی ساخته شده حساسیت خوبی نسبت به گاز اتانول

٥) مراجع

 Ahmad, H., M. Fan, and D. Hui, Graphene oxide incorporated functional materials: A review. Composites Part B: Engineering, 2018. 145: p. 270-280.

[2] Amirov, R.R., et al., Chemistry of graphene oxide. Reactions with transition metal cations. Carbon, 2017. 116: p. 356-365.

[3] Park, J., et al., Characteristics tuning of graphene-oxide-basedgraphene to various end-uses. Energy Storage Materials, 2018. 14: p. 8-21.

[4] Abdolrahim, M., et al., Development of optical biosensor technologies for cardiac troponin recognition. Anal Biochem, 2015.485: p. 1-10.

[5] Abdorahim, M., et al., Nanomaterials-based electrochemical immunosensors for cardiac troponin recognition: An illustrated review. TrAC Trends in Analytical Chemistry, 2016. 82: p. 337-347.
[6] Ghasemi, A., et al., Optical assays based on colloidal inorganic nanoparticles. Analyst, 2018. 143(14): p. 3249-3283.

[7] Kharati, M., et al., Early Diagnosis of Multiple Sclerosis based on Optical and Electrochemical Biosensors: Comprehensive Perspective. Vol. 14. 2018.

[8] Naghib, S., M. Rabiee, and E. Omidinia, Electrochemical Biosensor for L-phenylalanine Based on a Gold Electrode Modified with Graphene Oxide Nanosheets and Chitosan. Vol. 9. 2014. 2341-2353.

[9] Rabiee, N., M. Safarkhani, and M. Rabiee, Ultra-sensitive electrochemical on-line determination of Clarithromycin based on Poly(L-Aspartic Acid)/Graphite Oxide/Pristine Graphene/Glassy Carbon Electrode. Asian Journal of Nanosciences and Materials, 2018. 1(Issue 2. pp. 52-103): p. 63-73.

[10] Lim, J.Y., et al., Recent trends in the synthesis of graphene and graphene oxide based nanomaterials for removal of heavy metals — A review. Journal of Industrial and Engineering Chemistry, 2018. 66: p. 29-44.

[11] Muzyka, R., et al., Oxidation of graphite by different modified Hummers methods. New Carbon Materials, 2017. 32(1): p. 15-20.
[12] Huang, Y.F. and C.W. Lin, Facile synthesis and morphology control of graphene oxide/polyaniline nanocomposites via in-situ polymerization process. Polymer, 2012. 53(13): p. 2574-2582.

[13] Park, S. and R.S. Ruoff, Chemical methods for the production of graphenes. Nature Nanotechnology, 2009. 4: p. 217.

[14] Wu, Y., et al., Tuning the Surface Properties of Graphene Oxide by Surface-Initiated Polymerization of Epoxides: An Efficient Method for Enhancing Gas Separation. ACS Applied Materials & Interfaces, 2017. 9(5): p. 4998-5005.

[15] Lawal, A.T., Progress in utilisation of graphene for electrochemical biosensors. Biosensors and Bioelectronics, 2018. 106: p. 149-178.

[16] Chang, Y., et al., Reduced Graphene Oxide Mediated SnO2 Nanocrystals for Enhanced Gas-sensing Properties. Journal of Maدارد اما در حضور گاز دی اکسید کربن نیز از خود واکنش نشان می دهد که این بدان معناست که وجود گاز دی اکسید کربن بیشتر از غلظت نرمال موجود در هوای آزاد باعث افزایش خطا در عملکرد آن می گردد. این نانو حسگر زیستی در حضور گازهای متان و آمونیاک پاسخی بسیار اندک دارد اما کاربرد آن صرفا در مواردی خواهد بود که از عدم وجود گازهای دی اکسید کربن و متان و آمونیاک اطمینان حاصل گردد. در انتها به این نکته اشاره می گردد که این گروه تحقیقاتی در ادامه پژوهش های خود موفق می گردد که این گروه تحقیقاتی در ادامه پژوهش های خود موفق اسلامی و ساخت یک نانو زیست حسگر چندگانه (Bio Sensor طور همزمان و دقیق در حالی که با یکدیگر مخلوط شده اند مورد سنجش قراردهد. نتایج حاصل از این تحقیقات در مقاله دیگری به زودی انتشار خواهد یافت.

p. 6181-6189.

[32] Liu, F., et al., Three-Dimensional Graphene Oxide Nanostructure for Fast and Efficient Water-Soluble Dye Removal. ACS Applied Materials & Interfaces, 2012. 4(2): p. 922-927. terials Science & Technology, 2013. 29(2): p. 157-160.

[17] Inyawilert, K., et al., Rapid ethanol sensor based on electrolytically-exfoliated graphene-loaded flame-made In-doped SnO2 composite film. Sensors and Actuators B: Chemical, 2015. 209: p. 40-55.

[18] Zhang, D., et al., Characterization of a hybrid composite of SnO2 nanocrystal-decorated reduced graphene oxide for ppmlevel ethanol gas sensing application. RSC Advances, 2015. 5(24): p. 18666-18672.

[19] Jiménez, P., et al., Carbon Nanotube Effect on Polyaniline Morphology in Water Dispersible Composites. The Journal of Physical Chemistry B, 2010. 114(4): p. 1579-1585.

[20] Yoo, M.J. and H.B. Park, Effect of Hydrogen Peroxide on Properties of Graphene Oxide in Hummers Method. Carbon, 2018.
[21] Zaaba, N.I., et al., Synthesis of Graphene Oxide using Modified Hummers Method: Solvent Influence. Procedia Engineering, 2017. 184: p. 469-477.

[22] Xu, G., et al., Preparation of Graphene Oxide/Polyaniline Nanocomposite with Assistance of Supercritical Carbon Dioxide for Supercapacitor Electrodes. Industrial & Engineering Chemistry Research, 2012. 51(44): p. 14390-14398.

[23] Yan, X., et al., Fabrication of Free-Standing, Electrochemically Active, and Biocompatible Graphene Oxide-Polyaniline and Graphene-Polyaniline Hybrid Papers. Vol. 2. 2010. 2521-9.

[24] Mori, M., et al., Influence of VOC structures on sensing property of SmFeO3 semiconductive gas sensor. Sensors and Actuators B: Chemical, 2014. 202: p. 873-877.

[25] Zhu, B.L., et al., Improvement in gas sensitivity of ZnO thick film to volatile organic compounds (VOCs) by adding TiO2. Materials Letters, 2004. 58(5): p. 624-629.

[26] Wang, C., et al., Metal Oxide Gas Sensor: Sensitivity and Influencing Factors. Vol. 10. 2010. 2088-106.

[27] Mohamadzadeh Moghadam, M.H., et al., Graphene oxideinduced polymerization and crystallization to produce highly conductive polyaniline/graphene oxide composite. Journal of Polymer Science Part A: Polymer Chemistry, 2014. 52(11): p. 1545-1554.
[28] Rana, U. and S. Malik, Graphene oxide/polyaniline nanostructures: transformation of 2D sheet to 1D nanotube and in situ reduction. Chemical Communications, 2012. 48(88): p. 10862-10864.

[29] Xu, L.Q., et al., Reduction of graphene oxide by aniline with its concomitant oxidative polymerization. Macromol Rapid Commun, 2011. 32(8): p. 684-8.

[30] Bhanvase, B.A., M.A. Patel, and S.H. Sonawane, Kinetic properties of layer-by-layer assembled cerium zinc molybdate nanocontainers during corrosion inhibition. Corrosion Science, 2014. 88: p. 170-177.

[31] Chen, X. and B. Chen, Macroscopic and Spectroscopic Investigations of the Adsorption of Nitroaromatic Compounds on Graphene Oxide, Reduced Graphene Oxide, and Graphene Nanosheets. Environmental Science & Technology, 2015. 49(10):