

خواص ساختاری و فیزیکی پوششهای نازک نانوکامپوزیتی دیاکسید تیتانیم: نانولوله کربنی سنتز شده بهروش سل- ژل غوطهوری به منظور استفاده در سلول خورشیدی رنگدانهای

شروین دانشور اصل و سید خطیبالاسلام صدرنژاد* دانشکده مهندسی و علم مواد، دانشگاه صنعتی شریف، تهران

(دریافت مقاله: ۲۰/۴۰/۵۲ – دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۶/۰۴/۲۴)

چکیده – پوششهای نازک نانوکامپوزیتی TiO_Y/MWCNT حاوی درصدهای گوناگون از نانولولههای کربنی چنددیواره روی زیرلایه اکسـید قلـع دوپ شده با فلوئور به روش سل – ژل غوطهوری ایجاد شدند. نتایج آزمون پراشسنجی پرتو ایکس حاکی از آن بودند که سـاختار بلـوری TiO در پوششها آناتاز است. ضمن اینکه مشخص شد افزایش مقدار CNT در پوشش باعث کاهش اندازه بلورکهای TiO می شود اما تأثیری بـر سـاختار کریستالی و فاز بلوری آن ندارد. تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی گسیل میدانی نشان دادند که TiO بهطور یکنواخـت در بـین نـانوذرات تقریباً کروی TiO که اندازهای در حدود ۴۵ نانومتر دارند، پراکنده شدهاند و تماس مطلوبی بین آنها وجود دارد. همچنین، ایـن تصـاویر مشـخص کردند که با افزایش مقدار CNT میزان حضور ترک روی سطح پوشش زیاد می شود. نتایج آزمون طیفسنجی مرئی – فرابنفش بیانگر آن بودند کـه میزان جذب در محدوده نور مرئی با افزایش مقدار CNT در پوشش زیاد می شود. نتایج آزمون طیفسنجی مرئی – فرابنفش بیانگر آن بودند کـه میزان جذب در محدوده نور مرئی با افزایش مقدار CNT در پوشش زیاد شده است و تعییر قابل ملاحظهای در لبه جذب پوششهای کامپوزیتی در میزان جذب در محدوده نور مرئی با افزایش مقدار CNT در پوشش زیاد شده است و تغییر قابل ملاحظهای در لبه جذب پوششهای کامپوزیتی در میزان جذب در محدوده نور مرئی با افزایش مقدار CNT در پوشش زیاد شده است و تغییر قابل ملاحظهای در لبه جذب پوششهای کامپوزیتی در میزان جذب در محدوده نور مرئی با افزایش مقدار CNT در پوشش زیاد شده است و تغییر قابل ملاحظهای در لبه جذب پوششهای کامپوزیتی در میزان جذب در محدوده نور مرئی با افزایش مقدار CNT در پوشش زیاد شده است و تغییر قابل ملاحظهای در لبه جذب پوششهای کامپوزیتی در میزان و الکترون – مفرها را کم کرده است.

واژههای کلیدی: نانوکامپوزیت، دی اکسید تیتانیم، نانولوله کربنی، سل- ژل غوطهوری، خواص فیزیکی و ساختاری.

Structural and Physical Properties of TiO₂/CNT Nanocomposite Thin Films Synthesized by Sol-Gel Dip Coating Method for Using in Dye-Sensitized Solar Cell

S. Daneshvar e Asl and S. K. Sadrnezhaad*

Department of Materials Science and Engineering, Sharif University of Technology, Tehran, Iran.

Abstract: TiO₂/MWCNT nanocomposite thin films containing different percentages of multi-walled carbon nanotubes were coated on fluorinated tin oxide substrates by sol-gel dip coating method. Results of X-ray diffraction analysis indicated that the crystal structure of the coatings was anatase TiO₂. It was also understood that the size of crystallites reduced with CNT but structural properties and equilibrium phase remain intact. Field emission scanning electron microscope images showed that CNTs dispersed uniformly among 45 nm spherical TiO₂ particles of close relations. These images also showed that CNT promoted cracks on the coated surface. Results of the UV-Vis spectroscopy showed that the visible light range adsorption

^{* :} مسئول مكاتبات، يست الكترونيكي: sadrnezh@sharif.edu

increased with CNT and the absorption edge did not significantly differ with the pure TiO₂ layers. Results of the photoluminescence spectroscopy revealed that the presence of CNT could reduce the pair electron–electron holes recombination which is considered totally undesirable.

Keywords: Nanocomposite, Titanium dioxide, Carbon nanotube, Sol-gel dip coating, Structural and physical properties.

خو دتميز شونده است [١٩].

در این مقاله پوشش های نازک نانوکامپوزیتی دی اکسید تیتانیم نانولوله کربنی حاوی درصدهای گوناگون از نانولول کربنی چنددیواره به روش سل - ژل غوطه وری سنتز و خواص ساختاری و فیزیکی آنها به منظور استفاده در فتوآند سلول خورشیدی رنگدانه ای بررسی شده اند. به کارگیری روش سل -ژل غوطه وری برای سنتز لایه های نانوکامپوزیتی با ضخامت مطلوب قابل استفاده در سلول خورشیدی رنگدانه ای نوآوری پژوهش اخیر است که در مقایسه با روش های متداول مورد کاربرد در این زمینه از جمله روش دکتر بلید آسان *تر*، کم هزینه تر و از نظر زمانی کوتاه تر است.

۲– مواد و روش تحقیق

در ابت ۱۰ نانولول ۱۰ ه ای کربنی چند دیواره تحت عملیات اکسیداسیون شیمیایی قرار گرفتند تا از طریق ایجاد گروه ه ای عاملی روی سطحشان واکنش پذیری آنها با پیش ماده تیتانیم افزایش پیدا کند. بدین منظور، CNTs (دارای خلوص ۹۵ درصد، افزایش پیدا کند. بدین منظور، US Research Nanomaterials اسید: نیتریک اسید با نسبت حجمی ۱۰ در یک حمام اولتراسونیک با دمای ۶۰ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ ساعت در معرض امواج مافوق صوتی قرار گرفتند. در ادامه، CNTs توسط غشاء پلیمری PTFE از محلول جدا و با آب دی یونیزه شسته شدند. عملیات شستشو تا زمانی ادامه داده شد که مقدار pH محلول بعد از شستشو به ۶ برسد. در انتها، CNTs در آون با دمای ۴۰ درجه سانتی گراد به مدت ۸۸ ساعت خشک شدند.

بوتوکسید دارای خلوص ۹۸ درصد، Merck)، ۴/۰ میلی لیتر هیدروکلریک اسید (بهعنوان کاتالیزور) و نانولول ههای کربنی پیش عملیات شده درون یک فلاسک ریخته و همزده شدند و

دی اکسید تیتانیم یک ماده نیمهرسانا است که بهطور گستر ده در زمینه های گوناگونی مانند سنسورهای گازی، یاکسازی هوا، كاتاليزز، تبديل انرژى خورشيدى به الكتريكي، سامانه هاى فتوالكتروشيميايي (PEC) و غيره استفاده مي شود [۱ – ۴]. بازدهی فرایندهای PEC تحت تأثیر ترکیب مجدد جفت الکترون حفره های تولید شده در اثر تابش نور است [۵]. بنابراین، کارهای تحقیقاتی متعددی در جهت کاهش این یدیده از طریق استفاده از یک ماده آلی یا معدنی همراه با TiOr انجام گرفته است [۳ – ۶]. کامپوزیتهای حاوی نانولولههای کربنی ناشی از این حقیقت که رسانایی ماده زمینه در اثر حضور CNT بهطور قابل ملاحظهای افزایش پیدا می کند، توجه زیادی را به خود جلب کردهاند [۷ - ۱۰]. گزارش هایی مبنی بر جدایش مؤثر حامل های بار تولید شده در اثر تابش نور در اتصال غیر همگن TiOr و CNT وجود دارد [۱۱ و ۱۲]. فعالیت فتوكاتاليستي TiO_r نيز توسط حضور CNT زياد مي شود [۱۳]. در سلولهای PEC مشاهده شده است که حساسیت نوری با کاربرد کامپوزیت TiO_Y/CNT زیاد می شود. نقش اصلی CNT، افزایش جـذب نـور UV و بهبـود انتقـال الکتـرون در فتوآنـد TiO_r/CNT است [۱۴].

چندین روش برای قرار دادن کربن در زمینه ۲iO وجود دارد. تکنیک سل – ژل یکی از کارامدترین روشها برای داخل کردن یونهای گوناگون درون شبکه کریستالی ۲OT است [۱۵ و ۱۶]. وانگ و همکاران ساخت کامپوزیت TiO۲/CNT را به روش سل – ژل گزارش کردهاند [۱۷]. اغلب پژوهشهای موجود که در آنها CNT در زمینه ۲iO۲ قرار گرفته است، سنتز پودر کامپوزیتی را گزارش کردهاند [۱۸]. لایه نازک TiO۲/CNT نسبت به حالت پودری دارای برتریهایی مانند قابلیت کاربرد در فیلترهای فراینفش، پوشششای ضد بازتاب و



شکل ۱–طیف مادون قرمز تبدیل فوریه نانولولههای کربنی اکسید شده

(مدل STOE, Stadi P) دارای لامپ مسی با طول موج ۸/۵۴۱۸ آنگستروم جهت بررسی خواص نوری و طیف های عبوری پوشش های تولید شده در محدوده نور مرئی – فرابنفش از طیف سنج مرئی – فرابنفش (مدل ۲۵ PerkinElmer Precisely لمعان مرئی – فرابنفش (مدل ۲۵ Lambda) و بهمنظور بررسی امکان حبس حامل های بار، انتقال الکترون و پدیده ترکیب مجدد ⁺/¹ در پوشش ها از طیف سنج فتولومینسانس (مدل VARIAN CARY Eclipse) استفاده شد.

۳– نتايج و بحث

در شکل (۱) طیف مادون قرمز تبدیل فوریه نانولولههای کربنی اکسید شده نشان داده شده است. طیف، پیکی را در عدد موج ۳۴۵۹ بر سانتیمتر که مربوط به ارتعاشهای کششی بخشهای OH- سطحی منزوی و/یا OH- در گروههای کربوکسیل و در آب جذب شده در مرحله تهیه نمونه قرصی شکل این آزمون میباشد، نشان میدهد. جابجایی عدد موجهای مشخصه به سمت عدد موجهای کمتر، حضور پیوندهای هیدروژنی بین سمت عدد موجهای کمتر، حضور پیوندهای هیدروژنی بین محماه متفاوت (کربوکسیلیک اسید و کتون/ کوئینون) و به محیطهای متفاوت (کربوکسیلیک اسید و کتون/ کوئینون) و به محیطهای آروماتیک نسبت داده شوند. پیک موجود در محدور محدور در همزمان محلول حاوی ۱/۰ میلی لیتر آب دی یونیزه (عامل هیدرولیز کننده) و ۵۵/۰ میلی لیتر اتانول (بهعنوان حلال) قطره قطره به آنها افزوده شد. سپس، محلول به دست آمده تحت اتمسفر خنثی (گاز نیتروژن) در دمای محیط به مدت یک ساعت همزده شد. مقدار استفاده از نانولولههای کربنی صفر تا چهار درصد وزنی سل بود. برای دستیابی به سل ویسکوز افزایش داده شد. در ادامه، زیرلایه اکسید قلع دوپ شده با فلوئور (FTO) به مدت ۱۰ دقیقه در سل تیتانیای ویسکوز غوطهور و در جهت عمود بر سطح آن با سرعت ۱۰ میلی متر بر ثانیه بیرون کشیده شد. در نهایت، پوشش ایجاد شده تحت اتمسفر خنثی (گاز نیتروژن) در دمای ۵۰ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰۰ یا تیکلیس شد.

جهت تشخیص تشکیل گروههای بنیادی روی سطح CNTs در مرحله پیش عملیات از دستگاه طیف سنج مادون قرمز ⁽ (مدل ۱۰۰ (ABB Bomem MB)، جهت تعیین شکل و ابعاد نانوساختارهای تشکیل شده و همچنین بررسی سطح پوشش های ایجادی از دستگاه میکروسکوپی الکترونی روبشی گسیل میدانی^۲ (مدل MIRA/TESCAN)، جهت تشخیص بلورینگی، تعیین نوع و نسبت فازهای تشکیل شده و محاسبه اندازه بلورکها در TiO از دستگاه پراش سنج پرتو ایکس^۳

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۶، شمارهٔ ۳، پاییز ۱۳۹۶



شکل ۲- تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی گسیل میدانی سطح پوشش های نانوکامپوزیتی TiOy/CNT با: الف) صفر، ب) ۱، ج) ۲ و د) ۳ درصد وزنی نانولوله کربنی



شکل ۳– تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی گسیل میدانی مورفولوژی پوشش نانوکامپوزیتی TiO_v/۴%wt.CNT در دو بزرگنمایی مختلف

پیوندهای C-O در محیطهای شیمیایی متنوع دارد. پیک مربـوط به عدد مـوج ۱۵۷۱ بـر سـانتیمتـر بـه احتمـال زیـاد ناشـی از پیوندهای بنیادی >C=C< که بهصورت آروماتیـک و غیراشـباع هستند، میباشد [۲۰ و ۲۱]. پیکی نزدیک به عدد موج ۱۴۱۰ بر

سانتی متر ناشی از آب جذب شده (تغییر شکل درون صفحهای OH) [۲۱] و پیکی در عدد موج ۲۹۴۷ بر سانتی متر مربوط به ارتعاش کششی متقارن و غیر متقارن پیوند C-H [۲۲] نیز در طیف وجود دارند.

بهعنوان نتیجهای از این مشخصه یابی، پیک پیوند O=O که مشخصه گروه عاملی کربوکسیل (COOH-) می باشد، در عدد موج ۱۷۱۶ بر سانتی متر مشاهده شد. بنابراین، عملیات اکسیداسیون شیمیایی CNTs با موفقیت صورت گرفته است. ضمن آنکه یکپارچگی ساختار شش ضلعی نانولولههای کربنی چنددیواره با حضور پیک در عدد موج ۱۵۷۱ بر سانتی متر تأیید می شود [۲۲].

شکل (۲) تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی گسیل میدانی سطح پوششهای نانوکامپوزیتی TiO₂/CNT با درصدهای گوناگون از نانولوله کربنی را نشان میدهد. همانطور که در این شکل دیده میشود، با افزایش مقدار نانولول کربنی، بهعلت آگلومره شدن آنها، ترک در پوشش زیاد شده است. حضور این ترکها بهدلیل آنکه مولکولهای رنگدانهای که در آنها قرار میگیرند، با ذرات ۲iO۲ پیوندی نداشته و بعد از مونتاژ سلول خورشیدی وارد الکترولیت میشوند، مضر است. ضخامت میانگین پوششها، ۷ میکرومتر است.

در شکل (۳) تصویر میکروسکوپی الکترونی روبشی گسیل



شکل ۵– الگوهای پراش پرتو ایکس پوششهای نانوکامپوزیتی TiO_Y/CNT حاوی درصدهای گوناگون از نانولوله کربنی

میدانی مورفولوژی پوشش نانوکامپوزیتی TiO_Y/۴%wt.CNT نشان داده شده است. همان طور که در این شکل دیده می شود، نانولولههای کربنی به طور یکنواخت در بین نانوذرات ۲iO که دارای شکل تقریباً کروی و اندازهای در حدود ۴۵ نانومتر می باشند، پراکنده شدهاند. دلیل متخلخل شدن پوشش خروج حلال در مرحله تکلیس است.

الگوهای پراش پرتو ایکس پوشش ۲iO_۲ خالص تکلیس نشده و پوششهای نانوکامپوزیتی TiO_۲/CNT حاوی درصدهای گوناگون از نانولوله کربنی به ترتیب در شکلهای (۴) و (۵) نشان داده شدهاند.

با توجـه بـه شـكل (۴) سـاختار پوشـش قبـل از تكلـيس بهصورت أمورف است. با توجه به أنكه در ماده أمورف تعـداد زيادي مكانهاي تله وجود دارنـد كـه باعـث بازتركيـب شـارژ

تولیدی از فوتونهای نور می شوند، بلورینه کردن ماده اهمیت دارد [۳۳]. بعد از آنیل (شکل (۵)) ۲iO به صورت فاز آناتاز بلورینه شده است و با توجه به حد تشخیص آزمون (پنج درصد وزنی) سایر فازها و ناخالصی در پوشش وجود ندارند. فاز آناتاز دارای ساختار بلوری تتراگونال بوده و ثوابت شبکه آن عبارتند از: ۳۳۳۳/۰ ==ه نانومتر و ۹۳۷/۰=ی نانومتر [۲۴]. این فاز در مقایسه با روتیل به دلایل فراهم کردن مساحت سطح ویژه بیشتر برای جذب مولکولهای رنگدانه، بیشتر بودن فریب نفوذ الکترونهای نوار هدایت در آن [۲۵] و کمتر بودن نواقص شبکهای (و در نتیجه موقعیتهای تله کمتر در مسیر حرکت الکترونها) [۳۳] در کاربردهای مرتبط با سلولهای خورشیدی رنگدانهای ترجیح داده می شود. اندیس میلر صفحات بلوری متناظ با پیکهای آشکار شده فاز آناتاز

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۶، شمارهٔ ۳، پاییز ۱۳۹۶



شکل ۶- طیفهای عبوری پوششهای نانوکامپوزیتی TiO_v/CNT حاوی درصدهای گوناگون از نانولوله کربنی شکل ۶- طیفهای عبوری پوششهای نانوکامپوزیتی TiO_v/CNT حاوی درصدهای گوناگون از نانولوله کربنی

در محدوده طول موج ۲۰۰–۸۰۰ نانومتر

بهترتیب از چپ بهراست عبارت از (۱۰۱)، (۰۰۴)، (۲۰۰)، (۱۰۵)، (۲۱۱)، (۲۰۴)، (۱۱۶)، (۲۱۰)، (۲۱۵) و (۲۲۴) میباشند [۲۶]. شایان ذکر است که پیک مشخصه نانولوله کربنی در [°]۲۶=۲۴ بهدلیل همپوشانی این پیک با پیک (۱۰۱) فاز آناتاز و بلورینگی غالب ۲۰۵۲ و همچنین اختلاف جرم زیاد نانولوله کربنی و ۲۰۵۲، در طیفهای مربوط به پوششهای نانوکامپوزیتی مشاهده نمی شود. نتایج مشابهی توسط سایر پژوهشگران گزارش شده است [۲۵، ۲۷ – ۲۹].

برای محاسبه اندازه بلـورکهـای TiO_۲ از رابطـه ویلیامسـون-هال (رابطه ۱) استفاده شد:

$$\beta\cos\theta = \frac{{}^{\circ}/{}^{\circ}\lambda}{D} + {}^{\circ}\epsilon\sin\theta \tag{1}$$

در این رابطه، θ زاویه تفرق برحسب درجه، ٤ بیشینه کرنش موجود در ساختار ماده، λ طول موج پرتو ایکس برحسب نانومتر، D متوسط اندازه بلورکها برحسب نانومتر و β عرض کامل در نصف بیشینه پیک برحسب رادیان هستند [۳۰]. ذکر این نکته حائز اهمیت است که با توجه به اینکه پیک (۱۰۱) فاز آناتاز با پیک (۰۰۲) نانولوله کربنی همپوشانی دارد، برای محاسبه اندازه بلورکهای ۲۰۵۲ از سه پیک شدید بعدی این ماده استفاده شده است. این اندازه برای پوشش ۲۰۵۲ خالص ۱۱ نانومتر و برای پوشش نانوکامپوزیتی TiO_۲/۴%wt.CNT نانومتر میباشد.

دلیل کاهش اندازه بلورکها این است که حضور نانولوله کربنی در پوششهای نانوکامپوزیتی مانع رشد بلورکها میشود. مرزدانه ای اصلی و فرعی بهعنوان موقعیتهای تله در مسیر حرکت الکترونها عمل میکنند. بنابراین، کم شدن اندازه بلورکهای TiO_۲ منجر به افزایش پدیده ترکیب مجدد میشود و از این لحاظ مطلوب نیست.

شکل (۶) طیف های عبوری پوشش های نانو کامپوزیتی TiOr/CNT حاوی درصدهای گوناگون از نانولوله کربنی را در محدوده نور مرئی – فرابنغش نشان می دهد. کاهش قابل توجه میزان عبور نور در طول موج های کمتر از ۴۰۰ نانومتر به شکافانرژی نواری ذاتی جذب ۲۰۵۲ نسبت داده می شود [۲۷]. مقایسه طیف های عبوری پوشش های کامپوزیتی با پوشش ۲۵۲ خالص، کاهش در میزان عبور نور در محدوده نور مرئی را نشان می دهد به طوری که میزان جذب در این محدوده با افزایش مقدار نانولوله کربنی در پوشش زیاد شده است. دلیل این امر تشکیل ساختارهای C-iT و C-O-iT، کاهش تخلخل پوشش ها و افزایش نانولوله کربنی در بوشش زیاد شده است. دلیل این امر تشکیل پوگالی آنها می باشد [۳۱]. بهبود میزان جذب نور مرئی به معنی افزایش توانایی فتوآند در به دام اندازی نور در سلول خورشیدی و جلوگیری از رسیدن نور به مولکول رنگدانه توسط نانولول



شکل ۷- طیفهای فتولومینسانس پوششهای نانوکامپوزیتی TiO_v/CNT حاوی درصدهای گوناگون از CNT

بازدهی سلول خورشیدی میشود. همانطور که از شکل اخیر برمیآید، تغییر قابل ملاحظهای در لبه جذب پوششهای کامپوزیتی TiO_۲/CNT در مقایسه با پوشش TiO خالص وجود ندارد. این نتیجه نشان میدهد که نانولوله کربنی در شبکه TiO۲ داخل نشده و تنها با سطح نانوذرات تماس دارند. این استدلال با توجه به پایداری نانولوله کربنی در دمای ۴۵۰ درجه سانتی گراد (دمای تکلیس پوششها) و تجزیه نشدن آنها قابل درک است.

طیفهای فتولومینسانس پوششهای نانوکامپوزیتی TiOr/CNT حاوی درصدهای گوناگون از نانولوله کربنی در شکل (۷) آورده شدهاند. طیف دو پیک نشر را یکی در ۳۸۰ نانومتر مربوط به نشر باند مستقیم متناظر با شکاف انرژی ذاتی فاز آناتاز (۳/۲ الکترون ولت) و دیگری در ۴۵۵ نانومتر مربوط به فرایند نشر ناشی از حضور عیب جای خالی اکسیژن در TiOr [۸۲] نشان میدهد. از شکل اخیر مشخص است که شدت پیکهای فتولومینسانس مربوط به پوششهای کامپوزیتی شدت پیکهای فتولومینسانس مربوط به پوششهای کامپوزیتی میزان نانولوله کربنی کمتر میشوند. بنابراین، با توجه به آنکه شدت پیکها متناظر با احتمال وقوع فرایندهای نشر هستند، تنیجه میشود که حضور نانولوله کربنی در پوشش TiOr نرخ

ترکیب مجدد ⁺/e را کم میکند. با تعمیم نتایج، در حالت کلی می توان بیان کرد که در یک سلول خورشیدی رنگ دانه ای علاوه بر الکترون های تولید شده در اثر تهییج ۲iO، الکترون های تزریق شده از مولکول های رنگ دانه تهییج شده نیز می توانند به طور مؤثر به نوار هدایت ۲OT و سپس از طریق نانولوله های کربنی به زیرلایه FTO برسند و در نتیجه بازدهی ترکیب مجدد کلی در سلول خورشیدی کم شود.

۴- نتیجهگیری

پوششهای نانوکامپوزیتی TiO_Y/MWCNT حاوی درصدهای گوناگون از نانولولههای کربنی چنددیواره روی زیرلایه اکسید قلع دوپ شده با فلوئور بهروش سل – ژل غوطهوری با موفقیت ایجاد شدند. آزمونهای مشخصهیابی پوششهای نانوکامپوزیتی مشخص کرد که لایه نازک دیاکسید تیتانیم حاوی درصد بهینه از نانولولههای کربنی میتواند بهطور مؤثر در ساخت فتوآند سلول خورشیدی رنگدانهای بهکار گرفته شود. در واقع، حضور نانولولههای کربنی میتواند از طریق بهبود انتقال الکترونها، کم کردن نرخ ترکیب مجدد جفت الکترون و الکترون حفرهها و زیاد کردن به داماندازی نور باعث افزایش بازدهی سلول خورشیدی شود.

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۶، شمارهٔ ۳، پاییز ۱۳۹۶

ریاست جمهوری به سبب حمایت از پژوهشهای دارای کاربرد

واژەنامە

مراجع

- X- Ray Diffractometer
- Infrared Spectroscope
 Field Emission Scanning Electron Microscopy
- Jalali, M., Moakhar, R. S., Kushwaha, A., Goh, G. K. L., Sadrnezhaad, S. K., and Riahi-Noori, N., "TiO₂ Surface Nanostructuring for Improved Dye Loading and Light Scattering in Double-Layered Screen-Printed Dye-Sensitized Solar Cells", *Journal of Applied Electrochemistry*, Vol. 45, No. 8, pp. 831-838, 2015.
- Jalali, M., Moakhar, R. S., Kushwaha, A., Goh, G. K. L., Riahi-Noori, N., and Sadrnezhaad, S. K., "Enhanced Dye Loading-Light Harvesting TiO₂ Photoanode with Screen Printed Nanorod-Nanoparticles Assembly for Highly Efficient Solar Cell", *Electrochimica Acta*, Vol. 169, pp. 395-401, 2015.
- Jarernboon, W., Pimanpang, S., Maensiri, S., Swatsitang, E., and Amornkitbamrung, V., "Effects of Multiwall Carbon Nanotubes in Reducing Microcrack Formation on Electrophoretically Deposited TiO₂ Film", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 476, No. 1, pp. 840-846, 2009.
- Jiang, L. C., and Zhang, W. D., "Electrodeposition of TiO₂ Nanoparticles on Multiwalled Carbon Nanotube Arrays for Hydrogen Peroxide Sensing", *Electroanalysis*, Vol. 21, No. 8, pp. 988-993, 2009.
- Jiang, L. C., and Zhang, W. D., "Charge Transfer Properties and Photoelectrocatalytic Activity of TiO₂/MWCNT Hybrid", *Electrochimica Acta*, Vol. 56, No. 1, pp. 406-411, 2010.
- Yao, Y., Li, G., Ciston, S., Lueptow, R. M., and Gray, K. A., "Photoreactive TiO₂/Carbon Nanotube Composites: Synthesis and Reactivity", *Environmental Science & Technology*, Vol. 42, No. 13, pp. 4952-4957, 2008.
- Li, J., Tang, S., Lu, L., and Zeng, H. C., "Preparation of Nanocomposites of Metals, Metal Oxides, and Carbon Nanotubes via Self-Assembly", *Journal of the American Chemical Society*, Vol. 129, No. 30, pp. 9401-9409, 2007.
- Kongkanand, A., Martínez Domínguez, R., and Kamat, P. V., "Single Wall Carbon Nanotube Scaffolds for Photoelectrochemical Solar Cells. Capture and Transport of Photogenerated Electrons", *Nano Letters*, Vol. 7, No. 3, pp. 676-680, 2007.

- Yan, X., Pan, D., Li, Z., Zhao, B., Zhang, J., and Wu, M., "Facile Synthesis of Solution-Disposable Carbon Nanotube-TiO₂ Hybrids in Organic Media", *Materials Letters*, Vol. 64, No. 15, pp. 1694-1697, 2010.
- Sawatsuk, T., Chindaduang, A., Sae-Kung, C., Pratontep, S., and Tumcharern, G., "Dye-Sensitized Solar Cells Based on TiO₂–MWCNTs Composite Electrodes: Performance Improvement and Their Mechanisms", *Diamond and Related Materials*, Vol. 18, No. 2, pp. 524-527, 2009.
- 11. Yu, H., Quan, X., Chen, S., Zhao, H., and Zhang, Y., "TiO₂-Carbon Nanotube Heterojunction Arrays with a Controllable Thickness of TiO₂ Layer and Their First Application in Photocatalysis", *Journal of Photochemistry and Photobiology A: Chemistry*, Vol. 200, No. 2, pp. 301-306, 2008.
- Wang, H., Quan, X., Yu, H., and Chen, S., "Fabrication of a TiO₂/Carbon Nanowall Heterojunction and Its Photocatalytic Ability", *Carbon*, Vol. 46, No. 8, pp. 1126-1132, 2008.
- Xu, Y. J., Zhuang, Y., and Fu, X., "New Insight for Enhanced Photocatalytic Activity of TiO₂ by Doping Carbon Nanotubes: A Case Study on Degradation of Benzene and Methyl Orange", *The Journal of Physical Chemistry C*, Vol. 114, No. 6, pp. 2669-2676, 2010.
- 14. Li, L., Yang, M., Zhang, S., Liu, P., Li, G., Wen, W., Zhang, H., and Zhao, H., "The Fabrication of CNTs/TiO₂ Photoanodes for Sensitive Determination of Organic Compounds", *Nanotechnology*, Vol. 21, No. 48, p. 485503, 2010.
- 15. Carvalho, H. W., Batista, A. P., Hammer, P., and Ramalho, T. C., "Photocatalytic Degradation of Methylene Blue by TiO₂-Cu Thin Films: Theoretical and Experimental Study", *Journal of Hazardous Materials*, Vol. 184, No. 1, pp. 273-280, 2010.
- 16. Akpan, U. G., and Hameed, B. H., "The Advancements in Sol-Gel Method of Doped-TiO₂ Photocatalysts", *Applied Catalysis A: General*, Vol. 375, No. 1, pp. 1-11, 2010.
- 17. Wang, W., Serp, P., Kalck, P., and Faria, J. L., "Visible Light Photodegradation of Phenol on

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۶، شمارهٔ ۳، پاییز ۱۳۹۶

۵- قدردانی

MWNT-TiO₂ Composite Catalysts Prepared by a Modified Sol-Gel Method", *Journal of Molecular Catalysis A: Chemical*, Vol. 235, No. 1, pp. 194-199, 2005.

- Gao, B., Peng, C., Chen, G. Z., and Puma, G. L., "Photo-Electro-Catalysis Enhancement on Carbon Nanotubes/Titanium Dioxide (CNTs/TiO₂) Composite Prepared by a Novel Surfactant Wrapping Sol-Gel Method", *Applied Catalysis B: Environmental*, Vol. 85, No. 1, pp. 17-23, 2008.
- 19. Garzella, C., Comini, E., Tempesti, E., Frigeri, C., and Sberveglieri, G., "TiO₂ Thin Films by a Novel Sol-Gel Processing for Gas Sensor Applications", *Sensors and Actuators B: Chemical*, Vol. 68, No. 1, pp. 189-196, 2000.
- 20. Pavia, D. L., Lampman, G. M., Kriz, G. S., and Vyvyan, J. A., *Introduction to Spectroscopy*, 4th ed., p. 657, Brooks/Cole Cengage Learning, Belmont, 2009.
- 21. Stobinski, L., Lesiak, B., Kövér, L., Tóth, J., Biniak, S., Trykowski, G., and Judek, J., "Multiwall Carbon Nanotubes Purification and Oxidation by Nitric Acid Studied by the FTIR and Electron Spectroscopy Methods", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 501, No. 1, pp. 77-84, 2010.
- 22. Yudianti, R., Onggo, H., Sudirman, Y. S., Iwata, T., and Azuma, J. I., "Analysis of Functional Group Sited on Multi-Wall Carbon Nanotube Surface", *Open Materials Science Journal*, Vol. 5, No. 1, pp. 242-247, 2011.

حاوی نانوذره و نانوسیم دیاکسید تیتانیم"، پایاننامه

کارشناسی ارشد، دانشگاه صنعتی شریف، تهران، ۱۳۹۱.

24. Carp, O., Huisman, C. L., and Reller, A., "Photoinduced Reactivity of Titanium Dioxide", Progress in Solid State Chemistry, Vol. 32, No. 1, pp. 33-177, 2004.

- 25. Chaveanghong, S., Smith, S. M., Sudchanham, J., and Amornsakchai, T., "Enhancement of Power Conversion Efficiency of Dye-Sensitized Solar Cells by using Multi-Walled Carbon Nanotubes/TiO₂ Electrode", *Journal of the Microscopy Society of Thailand*, Vol. 4, No. 1, pp. 36-40, 2011.
- 26. Jitianu, A., Cacciaguerra, T., Benoit, R., Delpeux, S., Beguin, F., and Bonnamy, S., "Synthesis and Characterization of Carbon Nanotubes-TiO₂ Nanocomposites", *Carbon*, Vol. 42, No. 5, pp. 1147-1151, 2004.
- Lee, T. Y., Alegaonkar, P. S., and Yoo, J. B., "Fabrication of Dye Sensitized Solar Cell Using TiO₂ Coated Carbon Nanotubes", *Thin Solid Films*, Vol. 515, No. 12, pp. 5131-5135, 2007.
- 28. Yu, J., Fan, J., and Cheng, B., "Dye-Sensitized Solar Cells Based on Anatase TiO₂ Hollow Spheres/Carbon Nanotube Composite Films", *Journal of Power Sources*, Vol. 196, No. 18, pp. 7891-7898, 2011.
- 29. Chang, H., Hsieh, T. J., Chen, T. L., Huang, K. D., Jwo, C. S., and Chien, S. H., "Dye-Sensitized Solar Cells Made with TiO₂-Coated Multi-Wall Carbon Nanotubes and Natural Dyes Extracted from Ipomoea", *Materials Transactions*, Vol. 50, No. 12, pp. 2879-2884, 2009.
- Birkholz, M., *Thin Film Analysis by X-Ray Scattering*, p. 378, Wiley-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA, Weinheim, 2006.
- 31. Morales, E. R., Mathews, N. R., Reyes-Coronado, D., Magaña, C. R., Acosta, D. R., Alonso-Nunez, G., Martinez, O.S., and Mathew, X., "Physical Properties of the CNT:TiO₂ Thin Films Prepared by Sol-Gel Dip Coating", *Solar Energy*, Vol. 86, No. 4, pp. 1037-1044, 2012.