Vol.29 (1) 2016

Ibn Al-Haitham J. for Pure & Appl. Sci.

تحضير المركب (Ba_{1-x} Sr_x TiO₃) النانوي بطريقة السول- جل ودراسة خصائصه التركيبية

> فاروق أبراهيم حسين قادر فراس محمد طعمة عباس قسم الفيزياء /كلية التربية للعلوم الصرفة (ابن الهيثم)/جامعة بغداد استلم في :5/تشرين الثاني/2015 ،قبل في :31/كانون الثاني/2016

الخلاصة

حضر المركب النانوي (Ba_{1-x}Sr_xTiO₃) لقيم (XRD) وتمت دراسة السينية (XRD) باستعمال طريقة السول – جل وتمت دراسة الخواص التركيبية للمركب الناتج باستعمال فحص حيود الأشعة السينية (XRD) وكذلك المجهر الألكتروني الماسح (SEM) . وأظهرت النتائج لجميع العينات المحضرة من خلال الفهرسة البرمجية لطيف حيود الأشعة السينية انها تمتلك الطور الرباعي ولا توجد اطوار اخرى ظاهرة وان عملية استبدال ايون ('sr²) بدل ايون ('ba²) لم يغير طور المركب , كما تبين ان زيادة تركيز أيون ('Sr²) ادى الى نقصان ثوابت الشبيكة (c,a) ومن ثمّ نقصان حجم خلية الوحدة كما ان الحجم الحبيبي المحسوب من معادلتي ديباي شرر و وليامسون-هول والكثافة المحسوبة من طيف حيود الأشعة السينية تنقص بزيادة تركيز أيون ('Sr²) . ومن خلال صور المجهر الالكتروني الماسح تبين ان حبيبات المحسوبة من الكر السينية تنقص بزيادة تركيز أيون ('Sr²) . ومن خلال صور المجهر الالكتروني الماسح تبين ان حبيبات المسحوق

الكلمات المفتاحية :- باريوم سترونتيوم تيتانيت , السول – جل , SEM, XRD, تصفية ريتفيلد .



Vol.29 (1) 2016

المقدمة

ازداد الأهتمام بتحضير ودراسة خصائص المواد النانوية في السنوات الاخيرة وذلك بسبب خواصبها الكيميائية والفيزيائية المميزة والناتجة عن تأثير حجم الحبيبات لهذه المواد.[1] تعد مادة تيتانيت الباريوم (BaTiO3or BT) وما شابهها من مواد متعددة التبلور مثل (Ba1-xSrxTiO3) لها نمط بلورات البيروفسكايت (Perovskite Crystals) ذات الصيغة العامة (ABO₃) من أشهر المواد الفيروكهربائية (Ferroelectric Materials), اذ أن (ABO₃) و(......e) إذ تمتاز هذه المركبات باستقراريتها الكيميائية وتحملها لدرجات الحرارة العالية فضلاً عن ثابت عزلها العالى ومعامل الفقد المنخفض بكما ان الخواص الفيزيائية والكيميائية لهذه المواد تتأثر بشكل كبير بتركبيها وحجمها الحبيبي وشكلها مما يزيد من امكانية استعمالها عمليا.[2,1]

من مميزات مركبات التيتانيت هي امكانية الاستبدال الجزئي للذرات او الأيونات عند الموقع (A) كما في مركب تيتانيت الباريوم ذات التركيب الرباعي عند درجة حرارة الغرفة , عند استبدال أيون (Ba+2) بأيون(Sr+2) للحصول على مركب باريوم سترونتيوم تيتانيت(Bal-xSrxTiO3 or BST) إذ أنَّ الأيونان المستبدل و البديل متماثلي التكافؤ[3]. عند تغير قيم (X) أو تركيز أيون (Sr+2) يصبح من الممكن الحصول على خواص نوعية لهذا المركب مثل الخواص الكهربائية و العزلية لأن عملية الاستبدال قد تكون مؤثرة في الخواص التركيبية وذلك اعتمادا على تركيز أيون(Sr+2) لذا فهو يكون مؤثراً أيضا في خواص المادة الاخرى كالخواص الكهربائية والعزلية لأن هذه الأخيرة تعتمد وبقوة على الخواص التركيبية والمجهرية للمادة مثل الحجم الحبيبي (Grain size) والكثافة (Density) وغير ها.[4]

يمتلك مركب باريوم سترونتيوم تيتانيت خواصا مميزة يمكن الاستفادة منها في تطبيقات متعددة اذ يدخل هذا المركب في تصنيع اجزاء ألكترونية متنوعة منها مختلف انواع المتسعات عالية العزل (High Dielectric Capacitors) , الكواشف (Detectors), المجسات (Sensors), المضمنات البصيرية (Optical Modulators) وغيرها الكثير من التطبيقات.[5] هناك طرائق متعددة استعملت في تحضير هذا النوع من مركبات التيتانيت فقد تم تحضيره أما بطريقة

تفاعل الحالة الصلبة (Solid state reaction) أو باستعمال أحد الطرائق الكيميائية ومنها طريقة السول-جل (sol-gel) .[6]

ان الهدف من بحثنا هذا هو تحضير المركب النانوي (Ba1-xSrxTiO3) ودراسة تأثير قيم الاستبدال (X) في التركيب البلوري وبعض الخواص التركيبية الاخرى.

الجزء العملى

تـم اسـتعمال الطريقـة الكيميائيـة (السـول-جـل) فـي تحضـير المركـب النـانوي (Ba1-xSrxTiO3) لقـيم (x=0.34,0.32,0.3,0.28,0.26) وكانت المواد الأولية المستعملة في تحضير المركب هي أسيتات الباريوم (99%, المانيا, MERCK), (Ba(CH₃COO)₂), ونترات السترونتيوم (Sr(NO₃)₂), المانيا, 99%), وايزوبروبوكسيايد التيتيانيوم (C12H28O4Ti) (C2H4O2), وحسامض الخليك (C2H4O2) STRT, الصين, %99), 2ميثوكسي الايثانول (C3H8O2) (FREAK, المانيا, %99).

استعملت النسبة المولية (1:1 mol) لكل من (Ba,Sr : Ti) على التوالي ولجميع قيم (X) للعينات المحضرة ,وبعد وزن كميات المواد المستعملة لكل عينة تم اذابة كل من اسيتات الباريوم في كمية مناسبة من حامض الخليك ونتر ات السترونتيوم في كمية مناسبة من الماء المقطر (Distilled water) كما تم خلط ايزوبروبوكسايد التيتانيوم السائل مع كمية مناسبة من 2ميثوكسي الايثانول وكل على حده باستخدام خلاط مغناطيسي (Magnetic stirrer) ثم خلطت المحاليل الثلاثة في دورق زجاجي كبير مقاوم للحرارة (Pyrex) مع ضبط دالة الحامض (pH) الى حين الوصول الى ما يقارب (5) وذلك بإضافة الماء المقطر عند درجة حرارة الغرفة وبعدها رفعت درجة حرارة التفاعل الى (C°C) وكانت هذه الدرجة ثابتة في تحضير جميع العينات بعد مدة بدأت الغازات بالتصاعد واستمر التفاعل مع التحريك لحين تحول السائل (sol) الى الشكل الهلام (gel) بعدها اخذ الدورق ووضع في فرن تم تسخينه مسبقا عند درجة (2°12) لمدة (d) لغرض تجفيف الجل ولضمان الحصول على الحرارة من جميع الجهات مما يضمن سرعة التجفيف من ثم اطفئ الفرن وترك الى اليوم التالي ليبرد بعدها تم استخراج الجل الجاف من الفرن ثم طحن وجمع المسحوق في بودقة خاصة وادخل الى الفرن لمدة ساعتين عند درجة (C°900) لغرض الكلسنة والحصول على الطور المطلوب وتم تحضير جميع العينات بالخطوات نفسها .

الخواص التركيبية

درست الخواص التركيبية للعينات المحضرة باستعمال تقنية حيود الأشعة السينية (XRD) وكان الجهاز المستعمل من نوع (SHIMADZU 6000),والباعث للأشعة السينية من نوع (Cu-Kα) وطول موجى (λ= 1.54 Å) وبفولتية (40KV) وتيار (30Ma), وبمقارنة النتائج والبيانات التي تم الحصول عليها مع البطاقات القياسية العالمية (JCPDS), كما تم در اسة تشكيل السطح للعينات باستعمال المجهر الالكتروني الماسح (SEM).

تم حساب معلمات الشبيكة(Lattice parameters) و(c) للتركيب الرباعي باستعمال فسحة السطوح (d-spacing) للأشعة السينية وحسب المعادلة الأتية. [7]

مجلة ابن الهيئم للعلوم الصرفة و التطبيقية
 المجلد 29 العدد (1) عام 2016

 Ibn Al-Haitham J. for Pure & Appl. Sci.
 Vol.29 (1) 2016

 +
$$\frac{l^2}{c^2}$$
 (1)

 1
 $\frac{1}{d^2} = \frac{h^2 + k^2}{a^2}$

 2
 (1)

 1
 $\frac{1}{d^2} = \frac{h^2 + k^2}{a^2}$

 2
 (1)

 2
 (1)

 3
 (1)

 3
 (1)

 4
 (1)

 4
 (1)

 4
 (1)

 5
 (1)

 5
 (1)

 6
 (1)

 6
 (1)

 9
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1
 (1)

 1

$$V = a^2 c \qquad \dots \dots \dots (2)$$

. [9] وباستعمال العلاقة الاتية تم حساب الكثافة النظرية (ho_{x-ray}) من طيف حيود الاشعة السينية [

اذ ان z عدد الذرات في خلية الوحدة و M_{wt} الكتلة المولية و N_a عدد افكادرو . كما تم حساب الحجم الحبيبي باستعمال معادلة ديباي- شرر (Debye – Scherer) (D_{sh}) .[10]

اذ ان k ثابت قيمته حوالي (0.9) λ الطول الموجي الخاص بالهدف (Cu-K_a) ويساوي (λ , (0.9) β اقصى عند منتصف القمة (FWHM) يقاس بوحدة (θ , (rad) واوية سقوط الأشعة السينية (deg).

وكذلك تم حساب الحجم الحبيبي باستعمال معادلة وليامسون – هول (Williamson-Hall), (Dw-H) التي تأخذ بالحسبان الانفعال المجهري (Micro strain) للشبيكة البلورية [11] .

 $\beta \cos\theta = K\lambda/D_{W-H} + [4\epsilon \sin\theta]$ (5) θ , (rad) المجهري (strain) و D_{W-H} الحجم الحبيبي (β , (nm) القصى عرض عند منتصف القمة (b_{W-H} (rad) و الاشعة السينية (β , (nc) و δ_{W-H} (δ_{W-H}) و h_{W-H} (h_{W-H}) (h_{W-

هي احدى الطرائق التي يمكن استعمالها لاستخلاص المعلومات وتحديد معلمات خلية الوحدة من مواقع القمم وهي تساعد في تفسير نموذج طيف حيود الاشعة السينية وذلك من خلال استعمال برمجيات معدة لذلك الغرض ومنها التصفية المعتمدة على تحليلات ريتفيلد (Rietveld Analysis). التي تستطيع ان تطور التركيب البلوري المفترض لكونها تعمل على تصفية المعلمات التركيبية لكنها لا تستطيع ان تضيف معلومات جديدة غير مجهز لها اصلا, ومن خلال المعاينة البصرية للملائمة بين طيف الحيود الملاحظ والمحسوب يمكن معرفة مدى نجاح عملية التصفية كما انها تساعد في تخصيص معلمات جديدة للتصفية تقود الى ملاءمة جيدة تعمل على تطوير النموذج المفترض . من خلال المعاينة ليصرية الملائمة بين طيف الحيود الملاحظ والمحسوب يمكن معرفة مدى نجاح عملية التصفية كما انها تساعد في تخصيص معلمات جديدة للتصفية تقود الى ملاءمة جيدة تعمل على تطوير النموذج المفترض . من خلال علاقة رياضية

 $\begin{aligned} y_{ci} &= S \sum_{k} k L_{k} |F|^{2} \phi(2\theta_{i} - 2\theta_{i}) \theta_{k} A + y_{bi} & \dots \dots \dots (6) \\ \\ \frac{1}{2} \left(\sum_{k=1}^{k} \sum_{j=1}^{k} L_{k} |F|^{2} \phi(2\theta_{i} - 2\theta_{i}) \theta_{k} A + y_{bi} & \dots \dots (6) \\ \\ \frac{1}{2} \left(\sum_{k=1}^{k} \sum_{j=1}^{k} L_{k} |F|^{2} \phi(2\theta_{i} - 2\theta_{i}) \theta_{k} A + y_{bi} & \dots \dots (6) \\ \\ \frac{1}{2} \left(\sum_{k=1}^{k} \sum_{j=1}^{k} P_{k} \right) \left(\sum_{j=1}^{k} P_{k} + y_{bi} \right) \\ \\ \frac{1}{2} \left(\sum_{j=1}^{k} P_{k} + y_{bi} \right) \left(\sum_{j=1}^{k} P_{k} + y_{bi} \right) \\ \\ \frac{1}{2} \left(\sum_{j=1}^{k} P$

ويتضمن برنامج التصفية عوامل موثوقية (R) (Reliability factors) او المسماة احيانا الاتفاق (Agreement) وهي المعيار الذي يساعد في الحكم على جودة عملية التصفية , من خلال اعطاء مؤشرات واضحة لمتابعة عملية التصفية وتعطى هذه العوامل على النحو الاتي : أحمد ما احمد ثقبة الأكام الماني (معمومة بتغاليط عالمة ماتكوس) الذي معال ما الاثنا الاتقالات الاتفاد (12 مار)

$$R_{p} = \frac{\sum_{i} |y_{oi} - y_{ci}|}{\sum_{i} y_{ai}}$$

$$y_{oi} , y_{ci} , y_{ci}$$

$$(Profile reliability factor)(7)$$

$$y_{oi} , y_{ci} , y_{ci}$$

$$(13): : limits link c de eliace eli$$

Vol.29 (1) 2016

Ibn Al-Haitham J. for Pure & Appl. Sci.

المجلد 29 العدد (1) عام 2016

Wi عامل التوزين Weighing لنقطة j ويتم حسابه عند تلك النقطة بالعلاقة الاتية :

$$W_i = \frac{1}{y_{oi}} \qquad \dots \dots \dots (9)$$

ت- عامل الموثوقية المتوقع (Expected reliability factor) اذا كانت الشدة الخلفية عالية فأن قيمة (Rwp) تصبح كبيرة تلقائياً وللحصول على قيمة مثالية فأن (Rwp) يجب ان تقترب من عامل الموثوقية المتوقع الذي يعبر عنه بالعلاقة الاتية :[13,14]

$$R_{exp} = \left[(N - P) / \sum_{i}^{N} W_{i} y_{oi}^{2} \right]^{1/2}$$

$$\chi^2 = [R_{wp}/R_{exp}]^-$$
 [11) فاذا كانت البيانات ذات جودة عالية فان قيمة (Rexp) ستكون صغيرة وقيمة χ^2 عند اكمال عملية التصفية ستكون اكبر من الرقم (1) .

النتائج والمناقشة

اولاً . خصائص الطور : يبين الشكل (1) انماط حيود الاشعة السينية لجميع للعينات المحضرة, اذ اظهرت انماط حيود الاشعة السينية تشكل الطور الرباعي (Tetragonal phase) كما يبين الشكل وجود ثمانية قمم واضحة تعود للسطوح (الاشعة السينية تشكل الطور الرباعي (201), (201) (101)) حمان يبين الشكل وجود ثمانية قمم واضحة تعود مطابقة ها (100), (100) (100)) وعند مطابقة ها (100), (101) ضمن المدى الزاوي ⁰(10-80) وعند مطابقة مع البطاقات القياسية العياسية العالمية (201), (201), (201), (201), (201) (101) مع البطاقات القياسية العالمية (JCPDS) تبين انها مطابقة للبطاقة القياسية (84-009), وبذلك يتضح ان استبدال ايون (84⁺²) بالأيون (5⁺²) قد حافظ على الطور ولم يتغير الى طور اخر لجمع قيم x.

ث**أنيا . فهرسة اطُياف حيود الاشعة السينية :** تَم فهرسة اطياف الحيود لجميع العينات باستعمال برنامج (Dicvol 91) للفهرسة الذي يقوم بالتقاط الذروات وأجراء الحسابات اللازمة لعملية الفهرسة ومدخلات البرنامج هي البينات المتحصلة من جهاز حيود الاشعة السينية لكل المدى الزاوي المفحوص على شكل (Oi step ,2Of) . بعد ذلك تم إدخال من جهاز حيود الاشعة السينية لكل المدى الزاوي المفحوص على شكل (Oi step ,2Of) . بعد ذلك تم إدخال مخرجات برنامج الفهرسة الي ورائي المذى الزاوي المفحوص على شكل (Oi step ,2Of) . بعد ذلك تم إدخال مخرجات برنامج الفهرسة الي من من جهاز حيود الاشعة السينية لكل المدى الزاوي المفحوص على شكل (Oi step ,2Of) . بعد ذلك تم إدخال مخرجات برنامج الفهرسة الي من من جهاز حيود الاشعة السينية لكل المدى الزاوي المفحوص على شكل (Fullprof)) . بعد ذلك تم إدخال لتصفية البنية البلورية والحصول على بيانات اكثر دقة لمعلمات الشبيكة من خلال مطابقة كامل الطيف الملاحظ الذي تم الحصول على من جهاز علي من بيانات اعتر دقة لمعلمات الشبيكة من خلال مطابقة كامل الطيف الملاحظ الذي تم الحصول على معليات المتحصول على معلمات الشبيكة من خلال مطابقة كامل الطيف الملاحظ الذي تم الحصول علي من بيانات اكثر دقة لمعلمات الشبيكة من خلال مطابقة كامل الطيف الملاحظ الذي الحصول على معليات التحصول على منا بينات حيود المحسوب الذي يقوم البرنامج بحسابه بناءاً على معطيات الاحصول عليه من بيانات حيود الأمل وقوقية الحيود المحسوب الذي يقوم البرنامج بحسابه بناءاً على معطيات الادخال كما في الشكل (2) . اما الشكل رقم (3) يبين مواقع ذرات العناصر في الشبيكة البلورية الموضحة بالجدول رقم (2) . اما الشكل رقم (3) يبين مواقع ذرات العناصر في الشبيكة البلورية الموضحة الطور . (1) . اما الجدول رقم (2) . اما الموثوقية لنتائج الفهرسة البرمجية وكذلك المجموعات الفضائية والطور .

ُ ثَلَاللاً . حجم خلية الوُحدة ومعلّمات الشبيكة : يبين الجدول رقم (3) نتائج كُل من معلمات الشبيكة (a), (c) وُحجم خلية الوحدة (V) المحسوبة باستعمال المعادلتين (1,2) ومن خلال النتائج اتضح ان زيادة تركيز ايون (Sr⁺²) يؤدي الى نقصان قيم (V,c,a) ويعود ذلك الى أنَّ نصف القطر الايوني لأيون (Sr⁺²) اصغر من نصف القطر الايوني لأيون (Ba⁺²) المستبدل والشكل رقم (4) يوضح تغير معلمات الشبيكة مع تغير تركيز أيون (Sr⁺²) . وكذلك يبين الجدول ان النسبة (c/a) تكون قيمتها اكبر من الواحد لجميع العينات مما يدل على وجود الطور الرباعي بالرغم من زيادة تركيز أيون (Sr⁺²) .

رابعاً . الكثافة النظرية : باستعمال معادلة (3) تم حساب الكثافة النظرية من خلال طيف حيود الاشعة السينية اذ اتضح من خلال النتائج المدرجة في جدول رقم (3) نقصان الكثافة النظرية بزيادة تركيز أيون (Sr⁺²) وذلك بسبب تغلب الحجم على الكتلة المولية اذ ان متوسط تناقص حجم خلية الوحدة بزيادة تركيز أيون (Sr⁺²) هو اكبر من متوسط تناقص الكتلة المولية وبعدها ادى الى نقصان الكثافة النظرية والشكل رقم (5) يوضح العلاقة بين الكثافة النظرية المولية من حيود على المحسوبة من طيف حيود الشعة المولية الاشعة السينية و تغير تركيز أيون (Sr⁺²) .

خامساً. الحجم الحبيبي (Grain Size): تم حساب الحجم الحبيبي باستعمال معادلة ديباي شرر (4) وذلك من خلال منتصف القمة الاعلى شدة (101) كما ايضاً حسب باستعمال معادلة وليامسون – هول رقم (5) التي تأخذ بالحسبان الانفعالات المجهرية للشبيكة البلورية وادرجت النتائج في جدول رقم (4) ومن خلال النتائج اتضح ان الحجوم الحبيبية في مدى الحفالات المجهرية للشبيكة البلورية وادرجت النتائج في جدول رقم (4) ومن خلال النتائج اتضح ان الحجوم الحبيبية في مدى النفعالات المجهرية للشبيكة البلورية وادرجت النتائج في جدول رقم (4) ومن خلال النتائج اتضح ان الحجوم الحبيبية في مدى الحفالات المجهرية للشبيكة البلورية وادرجت النتائج في جدول رقم (4) ومن خلال النتائج اتضح ان الحجوم الحبيبية في مدى الحجم النانوي كما لوحظ ان زيادة تركيز ايون (2⁺⁴) ادى الى نقصان متوسط الحجم الحبيبي ولربما يعود السبب في ذلك الى ان نصف القطر الايوني (Ionic Radius) لأيون (2⁺⁷) ادى الى نقصان متوسط الحجم العبيبي ولربما يعود السبب في ذلك الى ان نصف القطر الايوني (Ionic Radius) لأيون (2⁺¹) ادى الى نعصان متوسط الحجم العبيبي ولربما يعود السبب في الك الى ان نصف القطر الايوني (2⁺²) ادى الى نقصان متوسط الحجم الحبيبي ولربما يعود السبب في ان أيونات (2⁺¹) الى ان نصف القطر الايوني (2⁺²) ويا المبيكة البلورية أدى ذلك الى صغر من نصف القطر الايوني ولايعات وزيادة قوة ان أيونات (2⁺¹) في الشبيكة البلورية أدى ذلك الى صغر المسافة بين الايونات وزيادة قوة ان أيونات (2⁺¹)</sup> من ماحبي المحسوب من معادلة وليامسون – هول اكبر من كولوم . ومن خلال مقارنة نتائج الطريقتين تبين ان متوسط الحجم الحبيبي المحسوب من معادلة وليامسون – هول اكبر من

مجلة إبن الهيثم للعلوم الصرفة و التطبيقية

Vol.29 (1) 2016

المجلد 29 العدد (1) عام 2016

Ibn Al-Haitham J. for Pure & Appl. Sci.

الحجم الحبيبي المحسوب من معادلة ديباي شرر وسبب ذلك ان معادلة وليامسون – هول قد اخذت بالحسبان تأثير الانفعال المجهري للشبيكة والذي بدوره يودي الى ازاحة مواقع القمم نحو الدرجات الاكبر عن مواقعها الاصلية لزوايا حيود براك (2θ) في البطاقة القياسية.

н**јр**ля

سادساً . فحص المجهر الالكتروني الماسح : باستعمال تقنية المجهر الالكتروني الماسح (SEM) تم تصوير العينتين (So. S3) أذ اظهرت صور العينتين الشكل شبه الكروي الذي تتخذه حبيبات المركب النانوية كما هو موضح بالشكل رقم (6) ,وباستعمال برنامج (Image –J) وهو من البرامج التي تستعمل لتحليل الصور الذي يزودنا بملخص يتضمن متوسط مساحة الجسيمات الموجودة في الصورة ومن خلاله نحصل على متوسط الحجم الحبيبي (D) الموضح بالشكل (7) , اذ كان متوسط الحجم الحبيبي للعينة So (mm) (38.964 m) , وللعينة S3 (36.067 mm) . ومن خلال النتائج يتضح ان زيادة تركيز ايون (Sr^2) ادى الى نقصان متوسط الحجم الحبيبي و هذا السلوك و افق النتائج التي تم الحصول عليها سابقاً عند حساب ا متوسط الحجم الحبيبي من تقنية حيود الاشعة السينية (XRD) وللأسباب المذكورة نفسها .

الاستنتاجات

من طيف حيود الاشعة السينية يتضح تشكل الطور الرباعي لجميع العينات المحضرة بالرغم من استبدال ايون (Sr⁺²) بدل ايون (Ba⁺²) ولا توجد اطوار اخرى ظاهرة وهذا ما اكدته التصفية البرمجية لطيف حيود الاشعة السينية . ومن حساب قيمة الحجم الحبيبي تبين انه ضمن المدى النانوي لجميع العينات كما لوحظ ان زيادة تركيز أيون (Sr⁺²) ادى الى نقصان ثوابت الشبيكة وحجم خلية الوحدة والحجم الحبيبي والكثافة النظرية ومن خلال فحص المجهر الالكتروني الماسح تبين ان الحبيبات النانوية تتخذ شكلاً اشبه بالشكل الكروي . ومن خلال حساب الحجم الحبيبي من خلال صورة (SEM) باستعمال برنامج (Image -J) لوحظ تطابق النتائج التي تم الحصول عليها عند حساب متوسط الحجم الحبيبي من تقنية حيود الاشعة السينية (XRD) .

Ibn Al-Haitham J. for Pure & Appl. Sci.

Vol.29 (1) 2016

المصادر

- 1. Parviz, A.,(2011)," Synthesis and characterization of barium strontium Titanate (BST) micro/nanostructures prepared by improved methods",IJND,2(2), 85-103.
- سَلَيمان محمد امين , (2010), "فيزَياء الجوامد" , دار الفكر العربي ,311-313 . . 2
- 3. Souza, A. E., (2011)," Morphology and Properties of (Ba, Sr, Ca) Titanate Synthesized by Microwave-Assisted Hydrothermal Method", IOP Publishing Ltd, (18),1-4.
- 4. Noor Jawad Ridha ,(2009)," Effect of Sr Substitution on Structure and Thermal Diffusivity of Ba1-xSrxT iO3 Ceramic ",American J. of Engineering and Applied Sciences, 2(4),661-664.
- Enhessarib, M.,(2011) ," Wet chemistry synthesis of stoichiometric barium strontium Titanate Nano rods, Ba_{1-x}Sr_xTiO₃ (BST) through acetic acid gel (AAG) technique", Journal of Chemistry and Environment, 15(2),397-400.
- Teresa Hungri'a ,(2005) ," Dense, Fine-Grained Ba_{1-x}Sr_xTiO₃ Ceramics Prepared by the Combination of Mechanosynthesized Nano powders and Spark plasma sintering", chem. Mater, 17, 6205-6212.
- 7. Yendrapati Taraka Prabhu,(2014) ," X-Ray Analysis by Williamson-Hall and Size-Strain Plot Methods of ZnO Nanoparticles with Fuel Variation", World Journal of Nano Science and Engineering,(2),21-28.
- 8.Sabah, A. Salman,(2014)," Effect of annealing and doping with (Mo, V and Ni) elements oxides on structural properties of BaTiO₃ thin films", Diyala journal for pure science,2(10),98-114.
- 9. Farouq, I. ;Hussain Qader,(2014)," Structure ,Rietveld Refinement Study of BaCo_xTi_xFe_{12-2x}O₁₉ ferrite Using Powder XRD Analysis ",Ibn Al-Haitham Jour. for Pure & Appl. Sci,27(2),70-77.
- 10. Vinila V. S. ,(2014), "XRD Studies on Nano Crystalline Ceramic Superconductor PbSrCaCuO at Different Treating Temperatures", Crystal Structure Theory and Applications,(3),1-9.
- 11. Yendrapati Taraka Prabhu,(2013) ," X-Ray Analysis by Williamson-Hall and Size-Strain Plot Methods of ZnO Nanoparticles with Fuel Variation", World Journal of Nano Science and Engineering,(4),21-28.
- 12. McCusker L. B, (1999)," Rietveld refinement guidelines", J. Appl. Cryst, (32), 36-50.

13. AL-Dhahir, T.A , (2013) ," Quantitative Phase Analysis for Titanium Dioxide From X-Ray Powder Diffraction Data Using The Rietveld Method",Diyala journal for pure sciences, 2(9),108-119.

14. Tariq, A. Al-Dhahir,(2014) ," Characterization of CdO film AFM and XRD Diffraction Using Rietveld Refinement", Ibn Al-Haitham Jour. for Pure & Appl. Sci,27(1),83-92 .

Ibn Al-Haitham J. for Pure & Appl. Sci.

التطبيقية	الصرفة و	للعلوم	المهيثم	إبن	مجلة

-			BaSrT	ب iO3	ذرات المرة	ين مواقع	ل (1): يڊ	الجدوإ				
Atom				BaSrTiO3								
			Х			Y		Z				
	Ba			0			0		0			
	Sr			0			0		0			
	Ti			0.5			0.5		0.4820			
	01			0.5			0		0.5150			
	O2			0.5			0.5		0.041			
الجدول (2): يبين عوامل موثوقية تصفية ريتفيلد												
	sample	Х	Rp	R_{wp}	Rexp	χ^2	GOF	Space		Phase		
								group				
	S0	0	35.7	46.6	39.6	3.33	1.82	P4mm	-	Tetragonal		
	S1	0.26	28.5	36.4	37.0	1.91	1.38	P4mm	-	Fetragonal		
	S2	0.28	27.0	35.2	36.9	1.94	1.39	P4mm	-	Fetragonal		
	S3	0.3	21.7	29.7	28.42	2.34	1.52	P4mm	-	Fetragonal		
	S4	0.32	28.4	37.6	36.9	2.04	1.43	P4mm	-	Tetragonal		
	S5	0.34	28.3	37.9	37.89	2.27	1.5	P4mm	-	Fetragonal		
	(Ba	1-xSrxTi	رکب (3	لعينات اله	ة النظرية ا	بكة والكثاف	مات الشبي)): يبين معلَّه	جدول (3	1		
Sample		Х	a (Å	()	c (Å)	c/	'a	V (Å ³)	ρ_x	$\rho_{x-ray} \left(g/cm^3\right)$		
	S0	0.00	4.00	17	4.0250) 1.005823		64.45475		6.007700		
	S1	0.26	3.99	80	4.0014	1.000	0850	63.9583	9	5.718783		
	S2	0.28	3.99	70	4.0008	1.000	1.000951 63		2 5.696676			
	S3	0.30	3.99	60	4.0005	1.00	1.001126 63.8		5	5.674114		
	S4	0.32	3.98	90	3.9958	1.00	1.001705 63		5	5.674778		
S5 0.34		3.98	3.9850 3.9950		1.002509		63.44150		5.661295			
	، _ ہون	وليامسون	ر ومعادلة	يباي شر	ن معادلة د	محسوب م	لحبيبي ال	يبين الحجم ا	ل (4):	الجدو		
والانفعال الداخلي للشَّبيكة البلورية لعينات المركَّب (Ba _{1-x} Sr _x TiO ₃)												
Sample			Х		Dsh (ni	n)	Dw-H (nm)		Strain*10 ⁻⁴			
SO			0.00		42.2		44.7		8.75			
S1			0.26		27.8		36.4		15.20			
S2			0.28		26.8		34.6		7.50			
	S3			0.30		26.6		33.8		8.00		
	S4			0.32		24.1		33.0		14.75		
S5			0.34		22.7		29.4		5.50			

н Драз





Vol.29 (1) 2016



الشكل (2) :الطيف الملاحظ والمحسوب لتصفية البنية البلورية , النقاط الحمراء تدل على الطيف الملاحظ والخط الاسود المتصل يدل على الطيف المحسوب والخط الازرق يدل على الفرق بين الطيف الملاحظ والمحسوب والخطوط الزرقاء العامودية تدل على مواقع انعكاس براك



الشكل (3): يوضح مواقع الذرات في الشبيكة البلورية



الشكل (5) : يوضح تغير الكثافة مع تركيز أيون (Sr⁺²)



الشكل (6) : صورة المجهر الالكتروني الماسح للعينتين 80 و33



الشكل (7): يوضح ملخص تحليل برنامج (Image-J) لصورة (SEM) للعينتين So وS3

Ibn Al-Haitham J. for Pure & Appl. Sci.

Synthesis of Nano Compound (Ba_{1-x}Sr_xTiO₃) by Sol-Gel Method and Study its Structural Properties

Farouq I. Hussain

Firas M.Tuamaa

Dept. of Physics / College of Education for Pure Science/(Ibn Al-Haitham)/ University of Baghdad

Received in : 5/November/2015, Accepted in :31/January/2016

Abstract

The Nano compound $(Ba_{1-x}Sr_xTiO_3)$ as (X=0,0.26,0.28,0.30,0.32,0.34) was synthesized by using sol-gel method, the structural properties of result compound were studied by using xray diffraction test (XRD) and scanning electron microscope (SEM). the results were exhibited and by using software indexing to x-ray diffraction pattern that all prepared samples possess tetragonal phase and there is not any other phases were existed. also the substitution process didn't change the phase of compound and increase in (Sr^{+2}) ion concentration leads to decrease lattice parameters (a,c) then the unite cell volume was decreased, as the particle size calculated from Debye-Scherrer and Williamson-Hall equations , and the calculated density from x-ray diffraction spectrum exhibited they were decreased with increase of (Sr^{+2}) ion concentration, and scanning electron microscope pictures showed that prepared particles take a shape-like spherical shape.

Key word : BaSrTiO₃ ,sol – gel , XRD, SEM, Rietveld refinement.