บทคัดย่อ

180529

นำผงนาโนซิงก์ออกไซด์ที่ผ่านการแกลไซน์ที่อุณหภูมิ 300°C เป็นเวลา 2 ชั่วโมง มาเจือ ด้วยแลนธานัมโดยวิธีอิมเพร็กเนชัน โดยนำสารละลายของแลนธานัมในเตรตเฮกซะไฮเดรตผสมกับ ผงนาโนซิงก์ออกไซด์ โดยเงือในปริมาณที่ทำให้มีแลนธานัมในเศรตเฮกซะไฮเดรตร้อยละ 0, 5, 10 และ 15 โดยน้ำหนักของผงนาโนซิงค์ออกไซด์ นำสารที่ได้ไปเผาแคลไซน์ที่อุณหภูมิ 750°C เป็น เวลา 4 ชั่วโมง จากนั้นจึงนำไปหาลักษณะเฉพาะโดยใช้การวิเคราะห์การเลี้ยวเบนของรังสีเอกซ์ (XRD) กล้องจุลทรรศน์อิเล็กตรอนแบบส่องกราด (SEM) กล้องจุลทรรศน์อิเล็กตรอนแบบส่อง ผ่าน (TEM) และ การหาค่าพื้นที่ผิวจำเพาะโดยใช้ BET ผลการทดลองจากการวิเคราะห์โดยทุกวิธี สอดคล้องกัน ซึ่งพบว่า อนุภาคนาโนซิงค์ออกไซด์ที่เงือด้วยแลนธานัมในปริมาณที่มากกว่าจะมี ขนาดอนุภากที่เล็กกว่า สามารถอธิบายผลนี้ได้จากการวิเคราะห์การเลี้ยวเบนของรังสีเอกซ์ซึ่งพบว่า การ เจือแลนธานัมทำให้เกิดเฟสแลนธานัมออกไซค์ ซึ่งอยู่ที่รอยต่อเกรนของซิงค์ออกไซค์ดังที่สังเกตได้จาก ภาพถ่ายจากกล้องจุลทรรศน์อิเล็กตรอนแบบส่องกราด และสามารถยืนยันได้จากเทคนิคการ กระจายพลังงานของรังสีเอกซ์ (EDS) ในขณะทำการวิเคราะห์ด้วยกล้องจุลทรรศน์อิเล็กตรอนแบบ ้ส่องผ่าน แลนธานัมออกไซด์ซึ่งอยู่ที่รอยต่อเกรนของซิงค์ออกไซด์จะทำหน้าที่เสมือนเป็นตัวยับยั้ง การเติบโตของเกรนซิงค์ออกไซด์ และผลจากการหาก่าพื้นที่ผิวจำเพาะโดยใช้ BET ทำให้ทราบว่า อนภาคนาโนซิงค์ออกไซค์ที่เจือด้วยแลนธานัมในปริมาณที่มากกว่า จะมีพื้นที่ผิวจำเพาะที่มากกว่าสาร ้ตัวอย่างที่ไม่ได้เจือแลนธานัม ซึ่งสอดกล้องกับผลจากการวิเคราะห์โดยเทคนิดข้างต้น อย่างไรก็ตาม ซิงค์ออกไซด์ที่ผ่านการแคลไซน์ที่อุณหภูมิ 300°C เป็นเวลา 2 ชั่วโมง จะมีขนาดอนภากเฉลี่ยเล็กกว่า ี เมื่อเทียบกับซิงค์ออกไซค์ที่ผ่านการแคลไซน์ที่อุณหภูมิ 750°C เป็นเวลา 4 ชั่วโมง เนื่องจากใช้ อุณหภูมิและช่วงเวลาในการเผาที่น้อยกว่า

ABSTRACT

180529

Zinc oxide (ZnO) nanopowders calcined at 300°C for 2 h were doped by lanthanum via impregnation method by mixing lanthanum nitrate hexahydrate (La(NO₃)₃.6H₂O) solution with ZnO nanopowders. The undoped and doped ZnO samples with 5, 10 and 15 %w/w La(NO₃)₃.6H₂O were calcined at 750°C for 4 h and subsequently characterized by X-ray diffraction (XRD), Scanning Electron Microscopy (SEM), Transmission Electron Microscopy (TEM) and the specific surface area analysis using BET. The results from these techniques were in good agreement, i.e., doped zinc oxide particle sizes by higher amount of lanthanum were smaller. These results were explained by XRD that lanthanum formed lanthanum oxide (La_2O_3) phase as a secondary phase. This phase existed at the grain boundaries of ZnO grains, demonstrated by SEM images and was clearly confirmed by Energy Dispersive Spectroscopy (EDS) in TEM technique. At ZnO grain boundaries, La2O3 inhibited the grain growth of ZnO nanoparticles. The result was also confirmed by the BET result which showed that the specific surface area of lanthanum-doped ZnO nanoparticles was higher than that of the undoped one. However, the average particle size of the sample calcined at 300°C for 2 h was smaller than that of the samples calcined at 750°C for 4 h due to lower temperature and shorter time for calcination process.