กิตติกรรมประกาศ

ผู้วิจัยขอขอบคุณ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี และสถาบัน Alexander von Humboldt ประเทศ เยอรมนี สำหรับการสนับสนุนในด้านทุนวิจัยในหัวข้อนี้ นอกจากนี้ผู้วิจัยขอขอบคุณความร่วมมือในด้าน การอำนวยความสะดวกและการให้คำแนะนำในการใช้เครื่องมือวิเคราะห์ต่างๆ ที่มีความจำเป็นสำหรับ งานวิจัย โดยเฉพาะอย่างยิ่ง Mr. Uwe Lorenz สำหรับเทคนิค SEM-EDS-mapping

บทคัดย่อภาษาไทย

วัสดุกอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ถูกเตรียมให้มีขนาดอนุภากระดับนาโนเมตรโดยวิธีการหลอมเหลว ของผสม 2LiBH₄-MgH₂ ที่บุคละเอียดเข้าไปในวัสดุรูพรุนการ์บอนชนิด เรซอร์ซินอล-ฟอร์มอลดีไฮด์ แอ โร เจลสคาฟโฟล์ด เพื่อใช้เป็นแหล่งเก็บไฮโครเจน เทกนิก scanning electron microscopy (SEM) และ energy dispersive X-ray spectroscopy (EDX) ใช้พิสูจน์ทราบการกระจายตัวอย่างทั่วถึงของ Mg (จาก MgH₂) และ B (จาก LiBH₄) ภายในรูพรุนของวัสดุรูพรุนการ์บอน สำหรับจลนสาสตร์ของการปลดปล่อยก๊าชไฮโครเจน ของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บรรจุในวัสดุรูพรุนการ์บอนระดับนาโนเมตรให้ผลดีขึ้นอย่าง มีนัยสำคัญเมื่อเปรียบเทียบกับสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ไม่ได้บรรจุอยู่ในวัสดุรูพรุน การ์บอนระดับนาโนเมตร เช่น สารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บรรจุในวัสดุรูพรุนการ์บอนปล่อย ก๊าชไฮโครเจนออกมา 90% ของกวามจุไฮโครเจนทั้งหมดภายใน 90 นาที (ที่อุณหภูมิ = 425 °C และ กวาม ดันไฮโครเจน = 3.4 บาร์) ขณะที่สารประกอบกอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ไม่ได้บรรจุอยู่ในวัสดุรูพรุน การ์บอนปล่อยก๊าชไฮโครเจนออกมาเพียง 34% ในช่วงเวลาเดียวกัน โดยสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บรรจุในวัสดุรูพรุนการ์บอนสามารถเกิดปฏิกิริยาการปลดปล่อยและเก็บกักไฮโครเจนแบบผันกลับ ได้ (อย่างน้อยสี่รอบ) และมีก่าความจุไฮโดรเจนเป็น 10.8 wt. % (กำนวณเปรียบเทียบจากก่าความจุ ไฮโครเจนของสารประกอบกอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂)

บทคัดย่อภาษาอังกฤษ

Nanoconfined 2LiBH_4 -MgH₂ is prepared by direct melt infiltration of bulk 2LiBH_4 -MgH₂ into an inert nanoporous resorcinol-formaldehyde carbon aerogel scaffold material. Scanning electron microscopy (SEM) micrographs and energy dispersive X-ray spectroscopy (EDS) mapping reveal homogeneous dispersion of Mg (from MgH₂) and B (from LiBH₄) inside the carbon aerogel scaffold. Moreover, nanoconfinement of LiBH₄ in the carbon aerogel scaffold is confirmed by differential scanning calorimetry (DSC). The hydrogen desorption kinetics of the nanoconfined 2LiBH_4 -MgH₂ is significantly improved as compared to bulk 2LiBH_4 -MgH₂. For instance, the nanoconfined 2LiBH_4 -MgH₂ releases 90% of the total hydrogen storage capacity within 90 min, whereas the bulk material releases only 34% (at T = 425 °C and p(H₂) = 3.4 bar). A reversible gravimetric hydrogen storage capacity of 10.8 wt % H₂, calculated with respect to the metal hydride content, is preserved over four hydrogen release and uptake cycles.

สารบัญ

	หน้า
กิตติกรรมประกาศ	ก
บทคัดย่อภาษาไทย	ป
บทคัดย่อภาษาอังกฤษ	ค
สารบัญ	٩
สารบัญตาราง	น
สารบัญภาพ	น
คำอธิบายสัญลักษณ์และคำย่อ	ୟ
บทที่ 1 บทนำ	
ความสำคัญและที่มาของปัญหาการวิจัย	1
วัตถุประสงค์ของการวิจัย	3
ขอบเขตของการวิจัย	3
ประโยชน์ที่ได้รับจากการวิจัย	4
บทที่ 2 วิธีดำเนินกานวิจัย	
วัสคุ/ สารเคมี	5
วิธีการคำเนินงาน	5
1. การเตรียมตัวอย่าง	5
1.1. การสังเคราะห์วัสคุรูพรุนคาร์บอนระดับนาโนเมตรจากวัสดุพอลิเมอร์	
แอโรเจลชนิด resorcinol – formaldehyde (RF – CAS)	5
1.2. การเตรียมวัสคุกอมโพสิท 2LiBH $_4$ -MgH $_2$	6
1.3. การบรรจุวัสดุคอมโพสิท 2LiBH4 – MgH2เข้าไปในวัสดุการ์บอนที่มีรูพรุน	
ระดับนาโนเมตรโดยการหลอมเหลวโดยตรง	6
2. การวิเคราะห์คุณสมบัติ	6
·	

สารบัญ (ต่อ)

	หน้า
บทที่ 3 ผลการทดลองและอภิปรายผลการทดลอง	
3.1. กลไกลการเกิดปฏิกิริยาระหว่างการหลอมเหลว การปลดปล่อยไฮโครเจน	
และการเกีบกักไฮโครเจน	8
3.2. ปฏิกิริยาการปลดปล่อยและเก็บกักไฮโครเจนของสารประกอบคอมโพสิท	
2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS	14
3.3. สมบัติทางจลนศาสตร์และการผันกลับได้	16
บทที่ 4 บทสรุป	
สรุปผลการทคลอง	20
บรรณานุกรม	21
ประวัติผู้วิจัย	23

สารบัญตาราง

ตารางที่	
1. พารามิเตอร์พื้นผิวของวัสคุที่มีรูพรุนคาร์บอน RF-CAS ที่เตรียมได้	8

สารบัญภาพ

รูปที่		หน้า
1.	In situ SR-PXD สเปกตราระหว่างการหลอมเหลวที่ความดัน 60 bar H ₂ และที่	
	อุณหภูมิ (i) อุณหภูมิห้องถึง 350 °C (10 °C/นาที), (ii) คงที่ที่ 350 °C นาน 30 นาที และ	
	(iii) ลดอุณหภูมิลงจนถึงอุณหภูมิห้อง ของของผสมระหว่างวัสคุที่มีรูพรุนคาร์บอน	
	RF-CAS และสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH ₄ -MgH ₂	9
2.	รูป SEM ของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH $_4$ -MgH $_2$ ที่บรรจุในวัสคุที่มีรูพรุน	
	คาร์บอน RF-CAS ซึ่งตัวอย่างถูกยิ่งค้วย gallium ion beam (a), ภาพข้างในของ	
	ตัวอย่างที่ถูกตัดผิวหน้าออก (ในพื้นที่สี่เหลี่ยมสีแดง) (b), Mg mapping (c),	
	B mapping (d), และการวิเคราะห์หาปริมาณของธาตุของสารตัวอย่าง (e)	10
3.	In situ SR-PXD สเปกตราระหว่างการเกิดปฏิกิริยาปลดปล่อยไฮโดรเจน	
	ที่ความคัน 3-4 bar H ₂ และที่อุณหภูมิ (i) อุณหภูมิห้องถึง 450 °C (10 °C/นาที)	
	และ (ii) คงที่ที่ 450 °C เป็นเวลา 1 ชั่วโมง ของตัวอย่างที่ได้จากการหลอมเหลว	
	สารประกอบคอมโพสิท 2LiBH ₄ -MgH ₂ เข้าไปในรูพรุนของวัสคุการ์บอน	
	RF-CAS (จากรูปที่ 1)	12
4.	In situ SR-PXD สเปกตราระหว่างการเกิดปฏิกิริยาเก็บกักไฮโครเจน ที่ความคัน	
	130 bar H ₂ และที่อุณหภูมิ (i) อุณหภูมิห้องถึง 450 °C (10 °C/นาที), (ii) คงที่ที่	
	450 ℃ นาน 1ชั่วโมง และ (iii) ลดอุณหภูมิมาที่อุณหภูมิห้อง ของตัวอย่างหลัง	
	เกิดปฏิกิริยาปลดปล่อยไฮโครเจน (รูปที่ 3)	13

สารบัญภาพ (ต่อ)

รูปขึ	4 1	หน้า
5.	ปฏิกิกิริยาการปลคปล่อยไฮโครเจนที่ศึกษาด้วยเทกนิก simultaneously	
	DSC-TG-MS ของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH ₄ -MgH ₂ ที่บคละเอียค (a)	
	และที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสคุการ์บอน RF-CAS (b)	14
6.	การปลดปล่อยและเกี่บกักไฮโดรเจนเป็นวัฏจักรของสารประกอบคอมโพสิท	
	2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสคุการ์บอน RF-CAS (a)	
	และ ที่บดละเอียด (b) ที่ 425 °C ภายใต้ความดัน 3.4 bar H ₂	16
7.	Normalized hydrogen desorption profile (จากข้อมูลรูปที่ 6a และ 6b)	19

คำอธิบายสัญลักษณ์และคำย่อ

SEM	scanning electron microscopy
EDS	energy dispersive X-ray spectroscopy
DSC	differential scanning calorimetry
TG	thermogravimetric analysis
MS	mass spectroscopy
In situ SR-XRD	in situ synchrotron radiation powder X-ray diffraction
RF-CAS	resorcinol – formaldehyde carbon aerogel scaffold
RHCs	reactive hydride composites
°C	degree Celsius
Å	angstrom
Т	temperature
min	minute
mL	milliliter
g	gram
mg	milligram

บทที่ 1

บทนำ

ความสำคัญและที่มาของปัญหาการวิจัย

ไฮโดรเจน เป็นหนึ่งใน พลังงานทางเลือกที่เหมาะสมที่สุดสำหรับการใช้เป็นเชื้อเพลิง ความท้าทาย สำหรับการใช้พลังงานไฮโดรเจนอย่างมีประสิทธิภาพ คือใช้เนื้อที่น้อย ปลอดภัย มีความหนาแน่นในการ เก็บกักสูง และเกิดปฏิกิริยาแบบผันกลับได้ โลหะไฮไดรด์ที่ถูกนำมาศึกษา ได้แก่ สารประกอบคอมโพสิท ระหว่างโลหะอัลกาไลน์หรือโลหะอัลกาไลน์เอิร์ทที่มีน้ำหนักอะตอมต่ำ และ ไอออนลบของ อะลูมิเนียมไฮ ใดร์ (AIH₄) เอไมด์ (NH₂) หรือ โบโรไฮไดรด์ (BH₄) เนื่องจากสารเหล่านี้มีก่าความจุไฮโดรเจนสูงและมี น้ำหนักที่เบา โดยเฉพาะอย่างยิ่ง ลิเทียมโบโรไฮไดรด์ (LiBH₄) ซึ่งได้รับความสนใจเป็นอย่างมากเนื่องจากมี ค่าความจุไฮโดรเจนที่สูงถึง 18.5 wt. % แต่อย่างไรก็ตามการที่ลิเทียมโบโรไฮไดรด์มีความเสถียรทางความ ร้อนสูง ซึ่งส่งผลให้อุณหภูมิที่ใช้สำหรับการปลดปล่อยไฮโดรเจนสูงมาก (ปลดปล่อยไฮโดรเจนได้เพียง ครึ่งหนึ่งของความจุไฮโดรเจนทั้งหมดที่อุณหภูมิต่ำกว่า 600 °C) นอกจากนี้การปฏิกิริยาการปลดปล่อย ไฮโดรเจนยังเกิดได้ช้าและการเก็บกักไฮโดรเจนเกิดได้เฉพาะที่อุณหภูมิและความดันที่สูงมาก เท่านั้น (อุณหภูมิ 600 °C และความดัน 150 บาร์ของก๊าซไฮโดรเจน)

นักวิทยาสาสตร์ จำนวนมากได้พยายามพัฒนาเพื่อเพิ่มอัตราการการปลดปล่อยและการเก็บกักก๊าซ ไฮโดรเจนของ LiBH₄ วิธีแรกที่ถูกนำมาใช้ในการแก้ปัญหาดังกล่าวคือ การเดิมตัวเร่งปฏิกิริยา เพื่อลดค่า กวามเสถียรของพันธะเถมิในการเกิดปฏิกิริยาปลดปล่อยก๊าซไฮโดรเจน Au et al. ได้ทำการศึกษาผลของการ เดิม โลหะเฮไลด์ และโลหะออกไซด์ (TiCl₃, MgCl₂, TiO₂, และ V₂O₅) ลงในลิเทียมโบโรไฮไดรด์เพื่อเพิ่ม อัตราการปลดปล่อยและเก็บกักไฮโดรเจน ต่อมา Zütter et al. ก็ได้ศึกษาผลของการเดิมตัวเร่งปฏิกิริยาลงใน LiBH₄ เช่นกันแต่เปลี่ยนตัวเร่งปฏิกิริยาเป็น SiO₂ผลปรากฏว่าปริมาณไฮโดรเจนที่ถูกปลดปล่อยออกมาจาก ลิเทียมโบโรไฮไดรด์มีค่าเพิ่มขึ้นเป็น 9 wt % H₂ ที่อุณหภูมิต่ำกว่า 400 °C แต่เขาก็พบว่าขณะที่ ลิเทียมโบ โรไฮไดรด์หลอมเหลวได้เกิดอันตรกิริยาระหว่าง ลิเทียมโบโรไฮไดรด์และตัวเร่งปฏิกิริยา (SiO₂) ทำให้ได้ สารประกอบ Li₂SiO₃ และ Li₄SiO₄ วิธีที่สองคือการเติมโลหะไฮไดรด์ตัวอื่นผสมเข้าไปกับ LiBH₄ เพื่อเกิด เป็นวัสดุกอมโพสิตหรือสารอัลลอยระหว่างการปลดปล่อยไฮโดรเจน แนวคิดนี้ถูกเรียกว่า reactive hydride composites (RHCs) โดย Vajo et al. และ Barkhordarian et al. ได้ศึกษาผลของการผสม MgH₂ กับ LiBH₄ พวกเขาพบว่าในระหว่างปฏิกิริยากรปลดปล่อยไฮโดรเจน LiBH₄ เกิดปฏิกิริยากับ MgH, จนได้ MgB, เป็น ผลิตภัณฑ์ ส่งผลให้ค่าพลังงาน enthalpy ในการปลดปล่อยไฮโครเจนของ LiBH₄ ลดลง 25 kJ/mol H₂ (กลไกการเกิดปฏิกิริยาเป็นตามสมการที่ 1) นอกจากนี้ปฏิกิริยาการเก็บกักไฮโครเจนของ LiBH₄ สามารถ เกิดได้ที่อุณหภูมิและความดันที่ต่ำลงเมื่อเปรียบเทียบกับ LiBH₄ เพียงตัวเดียว

$$2\text{LiBH}_{4(1)} + \text{MgH}_{2(s)} \leftrightarrow 2\text{LiH}_{(s)} + \text{MgB}_{2(s)} + 4\text{H}_{2(g)} \qquad (11.43 \text{ wt. \% H}_2)(1)$$

อย่างไรก็ตามวิธีการเพิ่มประสิทธิภาพของ LiBH₄ โดยการเตรียม RHCs กับโลหะไฮไดร์ชนิดอื่นยังมี ข้อจำกัดจากการรวมตัวเป็นก้อนของสารขนาดใหญ่ (particle agglomeration) เมื่อเกิดการปลดปล่อยและการ เก็บกักหลายรอบ เมื่อเร็วๆ นี้ ได้มีรายงานวิจัยเกี่ยวกับข้อดีของการบรรจุสารประกอบไฮไดรค์ (complex hydride) ในวัสดุที่มีรูพรุนขนาดนาโนเมตรเช่น Grosset et al. ได้รายงานผลการเพิ่มประสิทธิภาพทาง จลนศาสตร์ประมาณ 50 เท่า หลังจาก LiBH₄ ถูกบรรจุเข้าไปในวัสดุรูพรุนการ์บอนระดับนาโนเมตรต่อมา Nielsen et al. ได้พยายามที่จะบรรจุวัสดุกอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂เข้าไปในวัสดุรูพรุนการ์บอนระดับนาโน เมตรที่เตรียมจากพอลิเมอร์แอโรเจล resorcinol-formaldehyde โดยการติดโมเลกุล MgBu₂เข้าไปในวัสดุรู พรุนดังกล่าวก่อนแล้วจึงเปลี่ยน MgBu₂ให้เป็น MgH₂โดยการทำปฏิกิริยาที่อุณหภูมิและความดันของ ไฮโดรเจน หลังจากนั้นจึงหลอมเหลว LiBH₄เข้าไปในวัสดุรูพรุนการ์บอนระดับนาโนเมตร จากการทดสอบ ประสิทธิภาพ พบว่าการเก็บกักและการปลดปล่อยไฮโดรเจนของระบบ รวมถึงการผันกลับของปฏิกิริยา ได้ผลดีมากเมื่อเทียบกับวัสดุกอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ไม่ได้บรรจุในวัสดุรูพรุนการ์บอนระดับนาโน เมตร

ในการศึกษานี้นักวิจัยได้เสนอวิธีการเตรียมการบรรจุระดับนาโนเมตรของวัสดุคอมโพสิตไฮไดรด์ 2LiBH₄-MgH₂ อีกวิธีหนึ่งซึ่งง่ายกว่าวิธีการของ Nielsen et al. โดยการหลอมเหลวโดยตรงของ 2LiBH₄-MgH₂ ที่บดละเอียดเข้าไปในวัสดุรูพรุนคาร์บอนแอโรเจลกาฟโฟล์ด ทำให้สามารถลดขั้นตอนที่เกี่ยวข้องกับ MgBu₂

วัตถุประสงค์ของการวิจัย

- สังเคราะห์วัสคุรูพรุนคาร์บอนระดับนาโนเมตรจากวัสคุพอลิเมอร์เจลชนิด resorcinol-Formaldehyde
- เตรียมสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH4-MgH2 บคละเอียคโคยเทคนิค ball milling
- บรรจุสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ บคละเอียคเข้าไปในวัสคุรูพรุนการ์บอนระดับนาโน เมตร ด้วยวิธีการหลอมเหลวภายใต้บรรยากาศไฮโครเจน เพื่อป้องกันการปลคปล่อยไฮโครเจนของ ระบบ
- ศึกษาการกระจายตัวของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ในวัสดุรูพรุนระดับนาโนเมตร
- ศึกษาอุณหภูมิและความดัน ที่ใช้ในการปลดปล่อยและเก็บกักไฮโดรเจน (de/rehydrogenation) และ เปรียบเทียบกับสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ไม่ได้บรรจุในวัสดุการ์บอนรูพรุนระดับ นาโนเมตร
- ศึกษาประสิทธิภาพการเก็บกักและการปลดปล่อยไฮโดรเจนเป็นวัฏจักร และคุณสมบัติทาง จลนศาสตร์ของระบบ (cycling efficiency and kinetic properties) และเปรียบเทียบกับสารประกอบ กอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ไม่ได้บรรจุในวัสดุการ์บอนรูพรุนระดับนาโนเมตร
- ศึกษากลไกของปฏิกิริยาที่เกิดขึ้นในระหว่างการปลดปล่อยและการเก็บกักไฮโดรเจน

ขอบเขตของการวิจัย

- การเตรียมสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ในระดับนาโนเมตรโดยการบรรจุในวัสดุรูพรุน สามารถทำได้ที่ glove box ในสำนักวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี
- การวิเคราะห์และการศึกษาสมบัติบางประเภท เช่น การศึกษาการกระจายตัวของสารประกอบ คอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ในวัสดุรูพรุนระดับนาโนเมตร โดยใช้ scanning electron microscopeenergy dispersive x-ray spectroscopy (SEM-EDX) และ การวัดอุณหภูมิที่ปลดปล่อยไฮโดรเจนโดย ใช้ differential scanning calorimetry (DSC) และ thermogravimetric analysis (TGA) สามารถทำได้ ที่ศูนย์เกรื่องมือวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี
- การศึกษากล ไกของปฏิกิริยาที่เกิดขึ้นในระหว่างการเก็บกัก และปลดปล่อยไฮโดรเจน สามารถ
 วิเคราะห์ได้ด้วยเทคนิค *in situ* synchrotron radiation powder X-ray diffraction (SR-PXD) ซึ่งทำได้

ที่ศูนย์ซิงโครตรอน มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี หรือที่ Beamline I711, MaxLab, Lund ประเทศ สวีเดน

 การศึกษาประสิทธิภาพการเก็บกักและการปล่อยก๊าซไฮโครเจนเป็นวัฏจักร จำเป็นที่จะต้องใช้ เครื่องมือที่สามารถควบคุมอุณหภูมิ ความคัน และในขณะเดียวกันก็สามารถวัคปริมาณก๊าซ ไฮโครเจนที่เก็บกัก และปล่อยออกมาได้ เครื่องมือดังกล่าวคือ carefully calibrated Sievert's-type apparatus ซึ่งมีอยู่ที่ Material Research Institute, สถาบันวิจัย GKSS, ประเทศเยอรมนี และ Center for Energy Materials (iNANO) ภาควิชาเคมี มหาวิทยาลัย Aarhus, ประเทศเคนมาร์ก ในการนี้ คณะผู้วิจัยสามารถขอความร่วมมือเพื่อใช้เครื่องมือดังกล่าวได้

ประโยชน์ที่ได้รับจากการวิจัย

- องค์ความรู้สำหรับการวิจัยในขั้นต่อไป เช่นศึกษาและพัฒนาแหล่งเก็บกักไฮโครเจนที่มี ประสิทธิภาพสูง ที่สามารถเกิดปฏิกิริยาการเก็บกักและปลดปล่อยก๊าซไฮโครเจนได้อย่างรวดเร็ว ที่ อุณหภูมิ และความคันที่เหมาะสม
- บทความตีพิมพ์ในวารสารระดับนานาชาติ J. Phys. Chem. C (2011) 115, 10903-10910 (IF = 4.81)

บทที่ 2

วิธีดำเนินงานวิจัย

วัสดุ/ สารเคมื

- เรโซซินอล (Resorcinol) 99%, Sigma-Aldrich
- 37 wt.% ฟอร์มัลดิไฮด์ (Formaldehyde), Merck
- โซเดียมคาร์บอเนต (Sodium carbonate, Na₂Co₃) 99.999 %, Sigma-Aldrich
- ถิเทียมโบโรไฮไดร์ (Lithium borohydride, LiBH₄) >95.0%, Sigma-Aldrich
- แมกนีเซียมไฮไดร์ (Magnesium hydride, MgH2) Alfa Aesar GmbH & Co KG)
- อะซีโตน (Acetone)

วิชีดำเนินการ

1. การเตรียมตัวอย่าง

1.1. การสังเคราะห์วัสดุรูพรุนคาร์บอนระดับนาโนเมตรจากวัสดุพอลิเมอร์เจลชนิด Resorcinol – formaldehyde (RF – CAS)

นำ resorcinol (10.3513 g), formaldehyde (10.20 mL), น้ำปราศจากไอออน (DI water) (14.20 mL) และ Na₂CO₃ (0.0397 g) ใส่ลงในบีกเกอร์ คนอย่างต่อเนื่องจนสารละลายเป็นเนื้อเดียวกัน จากนั้นถ่ายสาร ผสมลงในขวดโพลีสไตรีน ขนาค 50 mL ปิดฝาให้แน่น นำไปบ่ม (aging) ที่อุณหภูมิห้องเป็นเวลา 24 ชั่วโมง ตามด้วยที่ 50 °C เป็นเวลา 24 ชั่วโมง และที่ 90 °C เป็นเวลา 72 ชั่วโมง ตามลำดับ แล้วทิ้งให้เย็นที่ อุณหภูมิห้อง จากนั้น นำของแข็งที่ได้ไปแช่ใน Acetone เป็นเวลา 34 ชั่วโมง เมื่อครบตามเวลาที่กำหนดให้ นำออกผึ่งให้แห้งที่อุณหภูมิห้องในตู้ดูดควัน แล้วตัดให้เป็นชิ้นเล็กๆ นำไปเผาภายใต้สภาวะบรรยากาศก๊าซ ในโตรเจนที่อุณหภูมิ 800 °C (heating rate 2.6 °C/min) เป็นเวลา 6 ชั่วโมง หลังจากทิ้งให้เย็นจนถึง อุณหภูมิห้อง นำตัวอย่างไปทำให้แห้งที่อุณหภูมิ 500 °C ภายใต้สภาวะสุญญากาศเป็นเวลา 16 ชั่วโมงเพื่อให้ ได้วัสดุฐพรุนการ์บอนระดับนาโนเมตรจากวัสดุพอลิเมอร์เจลชนิด Resorcinol – formaldehyde (RF – CAS)

1.2. การเตรียมวัสดุคอมโพสิท 2LiBH $_4$ -MgH $_2$ บดละเอียด

วัสคุกอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ บคละเอียคสามารถเตรียมได้โดยใช้เทกนิก ball milling ด้วยการผสม LiBH₄ และ MgH₂ ในอัตราส่วนโดยโมลระหว่าง LiBH₄:MgH₂ เป็น 2:1 และอัตราส่วนโดยมวลระหว่าง ball:powder เป็น 10:1 ระยะเวลาในการบดนาน 5 ชั่วโมง โดยใช้รอบการหมุนของเครื่องบคเป็น 400 รอบ ต่อนาที ที่อุณหภูมิห้อง ภายใต้บรรยากาศอาร์กอน ใน glove box

1.3. การบรรจุวัสดุคอมโพสิท 2LiBH₄ – MgH₂เข้าไปในวัสดุการ์บอนที่มีรูพรุนระดับนาโนเมตรโดยการ หลอมเหลว

ผสม RF-CAS กับวัสดุกอมโพสิท 2LiBH₄ – MgH₂ บคละเอียดเข้าด้วยกันโดยใช้โกร่งบคสาร โดยให้ อัตราส่วนโดยมวลเป็น 2: 1 (RF-CAS:วัสดุกอมโพสิต) จากนั้น นำของผสม ที่ได้ไปให้กวามร้อนที่อุณหภูมิ 310 ℃ (ให้สูงกว่าจุดหลอมเหลวของ LiBH₄) ภายใต้กวามคันบรรยากาศไฮโครเจน 60 bar เป็นเวลา 1 ชั่วโมง 30 นาที

2. การวิเคราะห์คุณสมบัติ

วัสดุการ์บอน RF – CAS ถูกนำไปวิเกราะห์คุณสมบัติการดูดซับและการกายก๊าซในโตรเจนเพื่อ วิเกราะห์หาพื้นที่ผิวและกวามพรุนของวัสดุด้วยเกรื่อง Nova 2200e surface – area and pore – size analyzer โดยก่อนการวิเกราะห์ วัสดุการ์บอน RF – CAS ถูกทำให้ปราศจากก๊าซต่างๆ และกวามชื้น ที่อุณหภูมิ 200 °C ภายใต้สภาวะสุญญากาศ ไอโซเทอมของการดูดซับและการกายจะถูกวัดในช่วง 0 ถึง 1 (p/p_0) ที่อุณหภูมิ ของในโตรเจนเหลว โดยใช้ก๊าซในโตรเจนเป็นตัวถูกดูดซับ หลังจากนั้น ข้อมูลที่ได้จะถูกวิเกราะห์ด้วย t – plot method, Brunner Emmet Teller (BET) method และ Barrett Joyner Halenda (BJH) method และ ปริมาตรโดยรวมจะถูกกำนวณจากจุดเดียวที่ $p/p_0~1$

การวิเคราะห์โดยเทคนิค *In situ* synchrotron radiation powder X – ray diffraction (SR – PXD) สาร ด้วอย่างถูกนำไปวิเคราะห์ที่ MAX II Synchrotron, beamline I711 ใน research laboratory of MAX – Lab, Lund ประเทศสวีเดน โดยแต่ละตัวอย่างจะถูกวัดโดยใช้ MAR165 CCD detector และรังสีเอ็กซ์ที่มีความยาว คลื่น 0.94608 และ 1.072 Å. การเตรียมตัวอย่างจะทำใน glove box โดยสารตัวอย่างจะถูกเติมลงในหลอด sapphire capillary ที่สามารถป้องกันอากาศได้ ในระหว่างการทดลองสารตัวอย่างจะถูกให้ความร้อนโดย งดลวดทั้งสเตนที่วางอยู่ด้านล่างของหลอด capillary ซึ่งจะถูกควบคุมอุณหภูมิโดย PID regulator จากด้าน นอกและ thermocouple ที่สอดลงไปยังตัวอย่าง สำหรับวัสดุกอมโพสิท 2LiBH₄ – MgH₂ที่บรรจุใน RF-CAS การวิเกราะห์ปฏิกิริยาปลดปล่อยไฮโดรเจน ทำโดยการให้กวามร้อนแก่สารตัวอย่างไปจนถึง 450 °C (10 °C/min) ภายใต้กวามดัน 3 – 4 bar H₂และให้อุณหภูมิกงที่เป็นเวลา 1 ชั่วโมงจากนั้นจึงปล่อยให้เย็นจนถึง อุณหภูมิห้อง ส่วนในการวิเกราะห์ปฏิกิริยาการเก็บกักไฮโดรเจน ทำโดยการให้กวามร้อนแก่สารตัวอย่างไป จนถึง 450 °C (10 °C/min) ภายใต้กวามดันไฮโดรเจน 130 bar และให้อุณหภูมิกงที่ที่ 450 °C เป็นเวลา 1 ชั่วโมงจากนั้นจึงปล่อยให้เย็นจนถึงอุณหภูมิห้อง

การวิเคราะห์โดยเทคนิค Scanning electron microscopy (SEM) ทำโดยใช้เครื่องจาก Auriga, Zeiss ประเทศเยอรมนีและการวิเคราะห์โดยเทคนิค Energy dispersive X – ray spectroscopy (EDS) ทำโดยใช้ เครื่องมือจาก EDAX Inc. ประเทศสหรัฐอเมริกาโปรแกรมที่ใช้ในการวิเคราะห์พื้นผิวและธาตุที่เป็น องค์ประกอบของด้วอย่าง คือ Smart SEM และ EDS Genesis ตามลำดับ ในการเตรียมด้วอย่าง ทำโดยติด ด้วอย่างลงบน sample holder โดยใช้กาวเงิน (silver glue) และนำไปเคลือบด้วยโลหะแพลลาเดียม–โลหะ ทองคำ ด้วยกระแสไฟฟ้า 30 mA เป็นเวลา 30 วินาที ในสภาวะสุญญากาศ สำหรับการวิเคราะห์พื้นผิวและ ธาตุด้านในของตัวอย่าง ตัวอย่างจะถูกเตรียมโดยใช้ focused ion beam technique (FIB) โดยตัวอย่างจะถูก ตัดด้วยลำแสงไอออนของธาตุแกลเลียมที่มีพลังงาน 30 kV

การวิเคราะห์ด้วยเทคนิค Differential scanning calorimetry (DSC) และเทคนิคthermogravimetric analysis (TG) ทำโดยใช้เครื่อง Netzsch STA 409 ที่อยู่ในบรรยากาศอาร์กอนใน glove box โดยสารตัวอย่าง จะถูกให้ความร้อนจากอุณหภูมิห้อง ไปจนถึง 550 °C ด้วยอัตราการให้ความร้อน 5 °C/min ภายใต้ บรรยากาศของก๊าซอาร์กอน 50 mL/min และก๊าซไฮโดรเจนที่ถูกปล่อยออกมาจากตัวอย่างจะถูกวิเคราะห์ โดย เครื่อง Hiden HPR – 20 QIC mass spectrometer (MS)

การวิเคราะห์คุณสมบัติการปลดปล่อยและเก็บกักไฮโครเจนแบบเป็นวัฎจักร ทำการศึกษาโดยใช้ เครื่อง Sievert – type apparatus (PCTPro – 2000) โดยนำผงตัวอย่าง (~120 mg) ใส่ลงในหลอดใส่ตัวอย่าง และต่อเข้ากับเครื่อง Sievert – type apparatus การทดสอบการปลดปล่อยไฮโครเจนของตัวอย่างแต่ละชนิด ทำโดยให้ความร้อนแก่ตัวอย่างไปที่ อุณหภูมิ 425 °C (5 °C/min) ภายใต้ความดันก๊าซไฮโครเจน 3.4 bar สำหรับการทดสอบการเก็บกักไฮโครเจน ทำโดยให้ความร้อนแก่ตัวอย่างไปที่อุณหภูมิ 425 °C (5 °C/min) ภายใต้ความดันก๊าซไฮโครเจน~ 130-145 bar เป็นเวลา 10-12 ชั่วโมง

บทที่ 3

ผลการทดลองและอภิปรายผลการทดลอง

3.1. กลไกลการเกิดปฏิกิริยาระหว่างการหลอมเหลว การปลดปล่อยไฮโดรเจน และ การเก็บกักไฮโดรเจน

Sample	S _{BET}	V _{micro}	V _{meso}	D _{max}	V _{tot}
	(m ² /g)	(cc/g)	(cc/g)	(nm)	(cc/g)
RF-CAS	682	0.14	1.18	31.0	1.35

ตารางที่ 1. พารามิเตอร์พื้นผิวของวัสดุที่มีรูพรุนการ์บอน RF-CAS ที่เตรียมได้

ก่อนที่จะนำวัสดุที่มีรูพรุนการ์บอน RF-CAS มาใช้บรรจุสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ จะต้องทำการวิเกราะห์หาขนาดของรูพรุนและปริมาตรพื้นผิวด้วยเทกนิก N₂ adsorption-desorption จาก ตารางที่ 1 พบว่าวัสดุที่มีรูพรุนการ์บอน RF-CASมีพื้นที่ผิวเป็น (S_{BET}) 682 m²/g ขนาดรูพรุน (D_{mux}) 31 นา ในเมตร และปริมาตรรูพรุน (V_{mixo}) 0.14 cc/g หลังจากนั้นจึงนำวัสดุที่มีรูพรุนการ์บอน RF-CAS ดังกล่าว ใปบรรจุวัสดุกอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ โดยการหลอมเหลว ซึ่งกลไกการเกิดปฏิกิริยาในระหว่างการ หลอมเหลวถูกศึกษาโดยเทกนิก in situ SR-PXD รูปที่ 1 แสดงแถบเฉพาะ (Bragg reflection) ของ LiBH₄ และ MgH₂ ที่อุณหภูมิห้อง และ Bragg reflection ซึ่งจะเกิดเป็นบริเวณที่กว้าง (แถบสว่าง) ในช่วง 20 ระหว่าง 10-15 ° คือลักษณะเฉพาะของโกรงสร้างของแกไฟต์ (graphite like structural) ของวัสดุที่มีรูพรุน การ์บอน RF-CAS จากรูปที่ 1 เมื่อเพิ่มอุณหภูมิถึงประมาณ 115 และ 285 °C LiBH₄ แสดงถึงการเปลี่ยนเฟส จาก α ไปเป็น β -LiBH₄ และการหลอมเหลวของ β -LiBH₄ ตามลำดับ ที่ประมาณ 295 °C จะเกิด MgO ขึ้น หลังจากนั้นที่อุณหภูมิกงที่ที่ 350 °C จะตรวจพบสัญญาฉของ Mg และ MgB₂ ในขณะที่สัญญาณของ MgH₂ ก่อยๆ ลดลง แสดงถึงปฏิกิริยาระหว่าง LiBH₄ และ MgH₂ ในระหว่างการหลอมเหลว นอกจากนี้สัญญาณ งอง LiBH₄ ยังหายไปหลังจากลดอุณหภูมิลง เนื่องจาก LiBH₄ ถูกบรรจุระดับนาโนเมตรในวัสดุที่มีรูพรุน การ์บอน RF-CAS อย่างสมบูรณ์และอยู่ในรูปอสัญฐาน (amorphous) นอกจากนี้ยังสรุปได้ว่าไม่มีปฏิกิริยา เตมิเกิดขึ้นระหว่างการ์บอนแอโรเจลและ LiBH₄ หรือ MgH, (รูปที่ 1)



รูปที่ 1. In situ SR-PXD สเปกตราระหว่างการหลอมเหลวที่ความคัน 60 bar H₂ และที่อุณหภูมิ (i) อุณหภูมิห้องถึง 350 ℃ (10 ℃/นาที), (ii) คงที่ที่ 350 ℃ นาน 30 นาที และ (iii) ลดอุณหภูมิลงจนถึง อุณหภูมิห้อง ของของผสมระหว่างวัสดุที่มีรูพรุนคาร์บอน RF-CAS และสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂

ต่อมาเพื่อเป็นการยืนยันว่า LiBH₄ และ MgH₂ ได้เข้าไปอยู่ในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS แล้ว เราได้นำตัวอย่างหลังการหลอมเหลวไปศึกษาด้วยเทกนิก SEM และ EDS-mapping โดยตัวอย่างจะถูกนำมา ตัดผิวหน้าด้วยลำแสงของไอออนของแกลเลียม (gallium (Ga) ion beam) โดยใช้เทกนิก FIB ในการเตรียม ให้ได้พื้นที่ผิวข้างในของตัวอย่างซึ่งแสดงในรูปที่ 2(a) ส่วนรูปที่ 2(b) แสดงโกรงสร้างระดับนาโนเมตร ตลอดจนพื้นที่ว่างภายในวัสดุที่มีรูพรุนการ์บอน RF-CAS (พื้นที่ในสี่เหลี่ยมสีแดงของรูปที่ 2(a)) ในขณะที่ รูปที่ 2(c) และ 2(d) แสดงการกระจายตัวของธาตุที่สนใจในตัวอย่าง ในที่นี้คือ Mg- และ B-mapping ตามลำดับ



รูปที่ 2. รูป SEM ของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บรรจุในวัสดุที่มีรูพรุนคาร์บอน RF-CAS ซึ่งตัวอย่างถูกยิงด้วย gallium ion beam (a), ภาพข้างในของตัวอย่างที่ถูกตัดผิวหน้าออก (ในพื้นที่สี่เหลี่ยมสี แดง) (b), Mg mapping (c), B mapping (d), และการวิเคราะห์หาปริมาณของธาตุของสารตัวอย่าง (e)

จากรูปที่ 2(c) และ 2(d) พบว่าอะตอมของ Mg และ B กระจายตัวอย่างสม่ำเสมอในวัสดุที่มีรูพรุน การ์บอน RF-CAS ซึ่งจากผลการทคลองนี้ก็สามารถขืนขันได้ว่า LiBH₄ และ MgH₂ ได้เข้าไปอยู่ภายในรูพรุน ของวัสดุการ์บอน RF-CAS แล้ว เนื่องจาก MgH₂ มีจุดหลอมเหลวสูงกว่า 310 °C จึงไม่สามารถหลอมเหลว เข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS ได้ ดังนั้นในกรณีนี้ MgH₂ ถูกบรรจุเข้าไปในวัสดุที่มีรูพรุน การ์บอน RF-CAS โดยอาศัยการหลอมเหลวของ LiBH₄ เป็นตัวพาอนุภากของ MgH₂ เข้าไปในรูพรุน นอกจากนี้การตรวจพบสัญญาณของ MgH₂ ที่ชัดเจนหลังการหลอมเหลว (รูปที่ 1) แสดงให้เห็นว่า MgH₂ นอกจากนี้การตรวจพบสัญญาณของ MgH₂ ที่ชัดเจนหลังการหลอมเหลว (รูปที่ 1) แสดงให้เห็นว่า MgH₂ แสดงปริมาณของ (i) Mg (MgH₂), (ii) C (วัสดุที่มีรูพรุนการ์บอน RF-CAS) และ (iii) B (LiBH₄) เนื่องจาก ข้อจำกัดของเทกนิก EDS ซึ่งไม่สามารถตรวจวัดธาตุที่มีมวลอะตอมต่ำได้อย่างชัดเจน ดังนั้นการหาปริมาณ ของ Li และ B จึงได้ผลที่ไม่ดีนัก (กรณีของ B เห็นสัญญาณเล็กน้อย แต่กรณี Li ไม่สามารถตรวจวัดได้เลย) ในกรณีของธาตุออกซิเจน (O) และแกลเลี่ยม (Ga) เกิดจากปฏิกิริยาออกซิเดชันของสารประกอบไฮไดรด์

ในกรณีการเกิดปฏิกิริยาปลดปล่อยไฮโดรเจน ตัวอย่างจากการวิเคราะห์ด้วยเทคนิค in situ SR-PXD หลังการหลอมเหลว (รูปที่ 1) ถูกนำมาศึกษากลไกการเกิดปฏิกิริยาปลดปล่อยไฮโดรเจนต่อ จากรูปที่ 3 สัญญาณของ MgH₂, Mg, MgB₂, และ MgO ถูกตรวจวัดได้ที่อุณหภูมิห้อง หลังจากให้ความร้อนกับตัวอย่าง จนอุณหภูมิเพิ่มขึ้นถึง 336 °C (ความคัน3-4 bar H₂) พบว่าสัญญาณของ MgH₂ หายไป ในขณะที่สัญญาณ ของ Mg เพิ่มขึ้น ที่อุณหภูมิ 390 °C สัญญาณของ MgB₂ เกิดเพิ่มขึ้น ในขณะเดียวกันก็พบว่าสัญญาณของ Mg ลดลง จากผลนี้แสดงให้เห็นว่า MgH₂ เกิดปฏิกิริยาปลดปล่อยไฮโดรเจนก่อนเพื่อเกิดเป็น Mg ต่อมา LiBH₄ จะเกิดปฏิกิริยาปลดปล่อยไฮโครเจนและเกิดปฏิกิริยาต่อกับ Mg แล้วให้ MgB₂ เป็นผลิตภัณฑ์ ในกรณี MgO ที่พบตลอดการวิเคราะห์เกิดจากปฏิกิริยาของ MgH₂ กับ O₂ และ/หรือ ความชื้นในอากาศ





เพื่อยืนยันว่าสารตัวอย่างที่ได้จากการบรรจุสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ เข้าไปในรูพรุน ของวัสดุการ์บอน RF-CAS สามารถเกิดปฏิกิริยาการผันกลับได้ กลไกการเกิดปฏิกิริยาเก็บกักไฮโดรเจนจึง ถูกศึกษาโดยใช้เทคนิค in situ SR-PXD (ซึ่งทำการทดลองต่อเนื่องจากปฏิกิริยาการปลดปล่อยไฮโดรเจน) ตัวอย่างถูกให้ความร้อนไปที่ 450 °C (5 °C/นาที) ที่ความดัน 130 bar H₂ ทิ้งไว้ที่อุณหภูมิ 450 °C เป็นเวลา 1 ชั่วโมง หลังจากนั้นก็ลดอุณหภูมิลงจนถึงอุณหภูมิห้อง สเปกตราระหว่างการเกิดปฏิกิริยาเก็บกักไฮโดรเจน แสดงในรูปที่ 4



ร**ูปที่ 4**. In situ SR-PXD สเปกตราระหว่างการเกิดปฏิกิริยาเก็บกักไฮโครเจน ที่ความคัน 130 bar H₂ และที่ อุณหภูมิ (i) อุณหภูมิห้องถึง 450 °C (10 °C/นาที), (ii) คงที่ที่ 450 °C นาน 1ชั่วโมง และ (iii) ลดอุณหภูมิมาที่ อุณหภูมิห้อง ของตัวอย่างหลังเกิดปฏิกิริยาปลดปล่อยไฮโครเจน (รูปที่ 3)

รูปที่ 4 แสดงสัญญาณของ Mg ที่ค่อยๆ ลดลงที่อุณหภูมิ 219 °C และหายไปที่อุณหภูมิ 300 °C ใน ขณะเดียวกันก็พบสัญญาณของ MgH₂ เกิดและเพิ่มขึ้นตามลำดับ แสดงว่าที่อุณหภูมินี้ Mg เกิดปฏิกิริยาการ เก็บกักไฮโดรเจน เพื่อเกิดเป็น MgH₂ ที่อุณหภูมิ 440 °C พบว่า MgH₂ เกิดปฏิกิริยาปลดปล่อยไฮโครเจน ซึ่ง พิสูจน์ทราบได้จากสัญญาณของ Mg ที่ตรวจพบอีกครั้ง แต่อย่างไรก็ตามในช่วงที่ลดอุณหภูมิลง พบว่า สัญญาณของ MgH₂ กลับคืนมาและไม่พบสัญญาณของ Mg อีก ดังนั้นสามารถสรุปได้ว่า Mg เกิดปฏิกิริยา การเก็บกักไฮโครเจนและให้ MgH₂ ในกรณีของ MgB₂ พบว่าสัญญาณลดลงที่อุณหภูมิ 450 °C และเมื่อลด อุณหภูมิลงมาที่อุณหภูมิห้อง พบว่าเกิด α-LiBH₄ ขึ้น ดังนั้นจากผลการทดลองนี้สรุปสารประกอบ กอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS สามารถเกิดปฏิกิริยาการ ปลดปล่อยและเก็บกักไฮโดรเจนแบบผันกลับได้

3.2. ปฏิกิริยาการปลดปล่อยและเก็บกักไฮโดรเจนของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้า ไปในรูพรุนของวัสดุคาร์บอน RF-CAS

พฤติกรรมการปลดปล่อยไฮโดรเจนของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บดละเอียดและที่ ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS ถูกเริ่มศึกษาโดยใช้เทคนิค simultaneously DSC-TGA-MS ซึ่งแสดงผลดังรูปที่ 5(a) และ 5(b)



ร**ูปที่ 5.** ปฏิกิกิริยาการปลดปล่อยไฮโดรเจนที่ศึกษาด้วยเทคนิค simultaneously DSC-TG-MS ของ สารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บดละเอียด (a) และที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุคาร์บอน RF-CAS (b)

จากรูปที่ 5(a) ผลของ DSC แสดงพีคของการคายพลังงาน (endothermic peak) 5 พีคซึ่งแสดงด้วยสัญญา ลักษณ์ A, B, C, D₁, และ D₂ พีค A และ B ที่ 117 และ 292 ℃ แสดงการเปลี่ยนสถานะ (phase transformation) จาก α- เป็น β-LiBH, และจุดหลอมเหลวของ β-LiBH, ตามลำดับ พื่คตำแหน่ง C และDs

(D₁+D₂) ที่ 364, 429 และ 452 °C ตามลำดับ แสดงปฏิกิริยาการปลดปล่อยไฮโดรเจนของ MgH₂ และ LiBH₄ ซึ่งยืนยันจากผลของเสปกตรัม MS ที่ให้สัญญาณไฮโครเจนที่ตำแหน่งพีกคังกล่าวด้วย ในขณะเดียวกันกราฟ TG แสดงปริมาณไฮโครเจนที่ปลดปล่อยออกมา 8.7 wt. % (ประมาณ 75% ของค่าทางทฤษฎีตามสมการที่ 1) ในกรณีของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH,-MgH, ที่ถูกบรรจูเข้าไปในรูพรุนของวัสดุคาร์บอน RF-CAS พีก A ที่ 116 °C (รูปที่ 5(b)) การเปลี่ยนสถานะ (phase transformation) จาก α- เป็น β-LiBH₄ ซึ่งให้ผล ที่ตรงกับ DSC ของสารประกอบคอม โพสิท 2LiBH₄-MgH, ที่บคละเอียค (รูปที่ 5(a)) ที่ 326 ℃ เกิคเป็นพีค ฐานกว้าง (broad peak) ซึ่งแสดงถึง (i) การหลอมเหลวของ β-LiBH, (B) และ (ii) ปฏิกิริยาการปลดปล่อย ไฮโครเจนของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ (C และ D₁) หลังจากนั้นที่อุณหภูมิ 386 ºC พบพีคดูค ความร้อนขนาดเล็กซึ่งแสดงถึงปฏิกิริยาการปลดปล่อยไฮโครเจนของ ${
m LiBH}_4$ ที่เหลืออยู่ (D,) ซึ่งกราฟ MS และ TG จะสามารถตรวจจับไฮโครเจนและน้ำหนักของไฮโครเจนที่หายไปได้ 3.5 wt. % ซึ่งก็ได้ค่าใกล้เคียง กับค่าที่คำนวณได้ทางทฤษฎีคือ 3.87 wt. % เพื่อพิสูจน์ทราบว่าพีคฐานกว้างที่ 326 ℃ ประกอบด้วยการ หลอมเหลวของ _B-LiBH₄ และปฏิกิริยาการปลดปล่อยไฮโครเจนตามที่กล่าวไปข้างต้น เราสามารถพิจารณา ้จากปริมาณไฮโครเจนที่ถูกปลดปล่อยออกมาจากกราฟ TG จากรูปที่ 5(a) พบว่าการปลดปล่อยไฮโครเจน จาก MgH, (พืก B) ของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH, บดละเอียดมีก่าเพียง 28% (2.4 wt % H₂) ของปริมาณไฮโครเจนทั้งหมด (8.7 wt % H,) สำหรับสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH,-MgH, ที่ถูกบรรจุเข้า ไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS พบว่าปลดปล่อยไฮโดรเจนที่ 326 ℃ (พืก B, C และ D,) ออกมา ้มากกว่า 70% (2.5 wt % H₂) ของไฮโครเจนทั้งหมดที่สามารถปลดปล่อยออกมาเมื่อเปรียบเทียบกับค่าที่ได้ ทางทฤษฎี (3.5 wt % H,) (รูปที่ 5(b)) ซึ่งแสคงให้เห็นว่าที่จุดนี้นอกจากจะเป็นตำแหน่งการเกิดการ หลอมเหลวของ _B-LiHB₄ และการปลดปล่อยไฮโครเจนของ MgH, แล้ว ยังเป็นตำแหน่งที่ LiBH₄ ปลดปล่อย ้ไฮโครเจนออกมาด้วย ซึ่งก็ตรงกับผลของ in situ SR-PDX ที่พบว่าเกิดการปลดปล่อยไฮโครเจนระหว่างการ หลอมเหลวจะสังเกตเห็นสัญญาณของ Mg และ MgB, เกิดขึ้นพร้อมๆ กัน ซึ่งแสดงให้เห็นว่า MgH, และ LiBH, ปลดปล่อยไฮโดรเจนออกมาพร้อมๆ กัน (หัวข้อที่ 4.1 และรูปที่ 1) จากผลการทคลองข้างต้นสรุปได้ ้ว่าอุณหภูมิของการปลดปล่อยไฮโครเจนของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH, ที่ถูกบรรจุเข้าไปในร พรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS มีก่าต่ำกว่าสารประกอบกอมโพสิท 2LiBH4-MgH2 ที่บดละเอียด (กวาม

แตกต่างกันของอุณหภูมิเป็น 38 และ 66 °C ในกรณีของ MgH₂ (พีค C) และ LiBH₄ (พีค D) ตามลำคับ)
ดังนั้นผลที่ได้จากรูป 5(b) แสดงให้เห็นอย่างชัดเจนว่าทั้ง MgH₂ และ LiBH₄ ได้ถูกบรรจุอยู่ในรูพรุนของ
วัสดุการ์บอน RF-CAS แล้ว ซึ่งก็ให้ผลการทดลองสอดกล้องกับผลของ SEM และ EDS-mapping (หัวข้อ
4.1 และรูปที่ 2) นอกจากนี้ยังพบว่าการบรรจุดังกล่าวทำให้ปฏิกิริยาการกายไฮโดรเจนลดลงเหลือเพียง
ขั้นตอนเดียว เมื่อเปรียบเทียบกับสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่เตรียมโดยวิธีการบคละเอียด
ดังนั้นการบรรจุในระดับนาโนเมตรของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ในรูพรุนของวัสดุการ์บอน
RF-CAS ช่วยเพิ่มประสิทธิภาพจลนศาสตร์ของการปลดปล่อยไฮโดรเจน

3.3. สมบัติทางจลนศาสตร์และการผันกลับได้

คุณสมบัติทางจลนศาสตร์และการผันกลับได้ที่เกี่ยวข้องกับอัตราเร็วของการปลดปล่อยและเก็บกัก ไฮโดรเจนของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS สามารถพิสูจน์ทราบโดยการวัดการปลดปล่อยและเก็บกักไฮโครเจนเป็นวัฏจักร ซึ่งในงานวิจัยนี้ทำ การทดลอง 4 วัฏจักร ด้วยเครื่อง Sievert-type apparatus ซึ่งผลการทดลองแสดงในรูปที่ 6(a)





ร**ูปที่ 6.** การปลดปล่อยและเก็บกักไฮโครเจนเป็นวัฏจักรของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูก บรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS (a) และ ที่บคละเอียด (b) ที่ 425 ℃ ภายใต้ความคัน 3.4 bar

 H_2

จากการทดลอง (รูปที่ 6(a)) พบว่า รอบแรกสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไป ในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS สามารถปลดปล่อยไฮโดรเจนได้ 3.6 wt % (10.8 wt % H₂ เมื่อกิดเป็น ปริมาณสารประกอบไฮไดร์ดเพียงอย่างเดียว) ภายใน 4 ชั่วโมง ซึ่งจะได้ปริมาณไฮโดรเจนที่ปล่อยออกมา ใกล้เคียงกับผลของ TG (3.5 wt % H₂ (รูปที่ 5(b)) ต่อจากนั้นตัวอย่างหลังจากที่กายไฮโดรเจนที่ปล่อยออกมา ใก้ล้เคียงกับผลของ TG (3.5 wt % H₂ (รูปที่ 5(b)) ต่อจากนั้นตัวอย่างหลังจากที่กายไฮโดรเจนที่ปล่อยออกมา ใก้ล้เคียงกับผลของ TG (3.5 wt % H₂ (รูปที่ 5(b)) ต่อจากนั้นตัวอย่างหลังจากที่กายไฮโดรเจนแล้วถูกนำไป เก็บกักไฮโดรเจนที่ 425 °C และความดันไฮโดรเจน 130 bar เป็นเวลา 10 ชั่วโมง เมื่อทำปฏิกิริยาปลดปล่อย ไฮโดรเจนในรอบที่สอง (อุณหภูมิและความดันเดียวกันกับรอบแรก) พบว่าปริมาณไฮโดรเจนที่ปลดปล่อย ออกมามีก่าเท่ากับ 3.1 wt % H₂ หลังจากปล่อยให้เกิดปฏิกิริยานาน 9 ชั่งโมง เพื่อที่จะทำให้ตัวอย่างนี้ ปลดปล่อยไฮโดรเจนได้ในปริมาณที่มากขึ้น การเก็บกักไฮโดรเจนในรอบที่สองถูกดำเนินการที่ 425 °C และ เพิ่มกวามดันไฮโดรเจนเป็น 145 bar ทิ้งไว้นาน 10 ชั่วโมง ซึ่งจากการทำเช่นนี้ทำให้ได้ปริมานไฮโดรเจนที่ ปลดปล่อยออกมาในรอบที่สามเพิ่มมากขึ้นเป็น 3.6 wt % หลังจากปล่อยทิ้งไว้ 22 ชั่วโมง ต่อจากนั้นกีทำการ เก็บกักไฮโดรเจนรอบที่สาม (โดยใช้อุณหภูมิและความดันเท่ากับรอบที่สอง ที่ 425 °C และ 145 bar H₂) แต่ ใช้เวลา 12 ชั่วโมง พบว่าการปลดปล่อยไฮโดรเจนในรอบที่สี่เป็น 3.5 wt % หลังจากทำทิ้งไว้นาน 14 ชั่วโมง ซึ่งมีก่าไม่แตกต่างจากการปลดปล่อยไฮโดรเจนในรอบที่สามมากนัก ดังนั้นการเก็บกักไฮโดรเจน (ที่ 425 °C และ 145 bar H₂)โดยใช้เวลาประมาณ 10 ชั่วโมงจึงน่าจะเพียงพอ จากผลการทดลองข้างด้นสรุปได้ว่า สารประกอบกอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS สามารถ เกิดปฏิกิริยาแบบผันกลับได้และมีความสามารถได้การทำซ้ำได้หลายรอบ นอกจากนี้ยังสังเกตได้ว่าใน ระหว่างรอบการทดลองทั้งหมด รอบแรกจะให้ปริมาณไฮโดรเจนที่ปลดปล่อยออกมามากที่สุดเมื่อ แปรียบเทียบกับรอบที่สอง สาม และสี่ (รูปที่ 6(a)) ที่เป็นเช่นนี้อาจจะเนื่องมาจากการเกิด MgB₂ ที่ไม่สมบูรณ์ (สังเกตจากสัญญาณของ Mg ที่เหลืออยู่ ซึ่งอภิปรายในหัวข้อที่ 4.1 และรูปที่ 3) หลังจากปฏิกิริยาปลดปล่อย ไฮโดรเจนรอบแรกของสารประกอบกอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS ซึ่ง Vajo et al.ได้ทำการทดลองและรายงานไว้ว่าการจะเพิ่มการปลดปล่อยและเก็บกักไฮโดรเจน ของ 2LiBH₄-MgH₂ ได้ดีนั้นจะต้องเกิด MgB₂ และ LiH ได้ทั้งหมดหลังจากปฏิกิริยาปลดปล่อย ไฮโดรเจนในรอบแรก ถ้าผลิตภัณฑ์ที่ได้เป็นของผสม (ไม่เกิดเป็น MgB₂ และ LiH ทั้งหมด) จะส่งผลให้ จลนศาสตร์การปลดปล่อยไฮโดรเจนในรอบถัดไปช้าลงด้วย และนอกจากนั้นการเกิด MgO ในระหว่างการ หลอมเหลว (รูปที่ 1) ยังมีผลต่อการลดลงของจลนศาสตร์การปลดปล่อยไฮโดรเจนอีกด้วย

ในกรณีสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บดละเอียด การปลดปล่อยและเก็บกักไฮโดรเจน ของ ถูกวิเคราะห์ที่ 425 °C ความดันของไฮโดรเจน 3.4 bar และที่ 425 °C ความดันของไฮโดรเจนเท่ากับ 145 bar ตามลำดับ ส่วนเวลาที่ใช้ในปฏิกิริยาเก็บกักไฮโดรเจนนั้นเท่ากันทั้งหมดคือ 12 ชั่วโมง ได้ผลดังแสดงใน รูปที่ 6b พบว่าสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บดละเอียด เกิดปฏิกิริยาการปลดปล่อยไฮโดรเจน 2 ขั้นตอน ขั้นตอนแรกเป็นการกายไฮโดรเจนของ MgH₂ และขั้นตอนที่สองเป็นการกายไฮโดรเจนของ LiBH₄ ได้ปริมาณไฮโดรเจนทั้งหมด 10.6 wt. % หลังจากทำปฏิกิริยาทิ้งไว้นาน 30 ชั่วโมง และรอบที่สองได้ 10.0 wt. % เมื่อทิ้งไว้นาน 27 ชั่วโมง ในขณะที่ปฏิกิริยาการกายไฮโดรเจนของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS เกิดขึ้นเพียงขั้นตอนเดี่ยวใน ซึ่งให้ผล สอดกล้องกับผลของ DSC และ TG (รูปที่ 5) จากผลการทดลองข้างต้นสามารถยืนยันได้ว่า การบรรจุวัสดุ คอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ เข้าไปในรูพรุนของวัสดุการ์บอน RF-CAS ช่วยพัฒนาประสิทธิภาพทางด้าน จถาศาสตร์ของตัวอย่างนี้อย่างมีนัยสำคัญเมื่อเทียบกับตัวอย่างที่บดละเอียด

เพื่อเปรียบเทียบผลทางจลนศาสตร์ของทั้งสองระบบให้ชัคเจนยิ่งขึ้น ปริมาณการปลคปล่อย ไฮโครเจนของทั้งสองตัวอย่างถูกนำมาแปลงให้เป็นมาตรฐานเดียวกัน โคยเทียบเป็นอัตราส่วนกับค่าความจุ ใฮโครเจนที่มากที่สุดของแต่ละตัวอย่าง (normalized hydrogen desorption profile) คังผลการทคลองที่แสดง ในรูปที่ 7)



รูปที่ 7. Normalized hydrogen desorption profile (จากข้อมูลรูปที่ 6a และ 6b)

เมื่อเปรียบเทียบผลจากรูปที่ 7 พบว่าในรอบแรกสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปใน รูพรุนของวัสอุการ์บอน RF-CAS ปลดปล่อยไฮโดรเจนออกมาเป็น 90% ของปริมาณไฮโดรเจนทั้งหมดเมื่อ ทำการทดลองทิ้งไว้นานเพียง 1.30 ชั่วโมง แต่สารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บดละเอียด ปลดปล่อยไฮโดรเจนออกมาเพียง 34% ของปริมาณไฮโดรเจนทั้งหมด นอกจากนี้รูปที่ 7 ยังแสดงให้เห็นว่า สารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสอุการ์บอน RF-CAS ให้ผล ทางด้านจลนศาสตร์ที่ดีขึ้นกว่าสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บดละเอียด แม้ว่าจะทำการทดลอง ซ้ำถึง 4 รอบก็ตาม นอกจากนี้เมื่อทำซ้ำแล้วยังได้ปริมาณไฮโดรเจนที่กายออกมาเกือบจะ 100% ในทุกๆ รอบการทดลอง นอกจากนี้ผลทางด้านจลนศาสตร์ของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุ เข้าไปในรูพรุนของวัสอุการ์บอน RF-CAS จากงานวิจัยนี้ยังให้ผลที่ดีกว่าเมื่อเทียบกับ MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้า ไปในรูพรุนของวัสอุการ์บอน RF-CAS (ขนาดรูพรุน 22 นาโนเมตร) และ LiBH₄ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุน ของวัสอุการ์บอน RF-CAS (ขนาดรูพรุน 25 นาโนเมตร)

บทที่ 4

บทสรุป

สรุปผลการทดลอง

การบรรจุระดับนาโนเมตรของสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ สามารถเตรียมได้โดยวิธีการ หลอมเหลววัสดุคอมโพสิตของ 2LiBH₄-MgH₂ ที่บดละเอียดเข้าไปในวัสดุรูพรุนของ resorcinolformaldehyde คาร์บอนแอโรเจลสคาฟโฟล์ด (RF-CAS) สำหรับใช้เป็นแหล่งเก็บกักไฮโดรเจน จากการ วิเคราะห์ด้วยเทคนิค SEM-EDS-mapping สามารถพิสูจน์ทราบได้ว่าสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุคาร์บอน RF-CAS แล้ว ในกรณีของประสิทธิภาพการปลดปล่อยและเก็บ กักไฮโดรเจนเป็นวัฏจักร พบว่าสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่ถูกบรรจุเข้าไปในรูพรุนของวัสดุ คาร์บอน RF-CAS มีความจุถึง 3.6 wt. % H₂ โดยเกิดปฏิริยาเป็นขั้นตอนเดียว (single-step reaction) และไว กว่าสารประกอบคอมโพสิท 2LiBH₄-MgH₂ ที่บดละเอียดประมาณ 10 เท่า จากผลข้างต้นแสดงให้เห็นว่า การบรรจุสารประกอบคมโพสิต 2LiBH₄-MgH₂ เข้าไปในรูพรุนของวัสดุคาร์บอน RF-CAS สามารถทำได้ ง่าย โดยวิธีการหลอมเหลวโดยตรง ซึ่งการบรรจุดังกล่าวส่งผลอย่างมีนัยสำคัญต่อการพัฒนาประสิทธิภาพ ของสารประกอบคอมโพสิทดังกล่าว

บรรณานุกรม

- (1) Schlapbach, L.; Z€uttel, A. Nature 2001, 414, 353.
- (2) Gross, A. F.; Vajo, J. J.; Van Atta, S. L.; Olsen, G. L. J. Phys. Chem. C 2008, 112, 5651.
- (3) Cahen, S.; Eymery, J.-B.; Janot, R.; Tarascon, J.-M. J. Power Sources 2009, 189, 902.
- (4) Bösenburg, U.; Doppiu, S.; Mosegaard, L.; Barkhordarian, G.;Eigen, N.; Borgsculte, A.; Jensen, T. R.;
 Cerenius, Y.; Gutfleisch, O.; Klassen, T.; Dornheim, M.; Bormann, R. Acta Mater. 2007, 55, 3951.
- (5) Price, T. E. C.; Grant, D. M.; Legrand, V.; Walker, G. S. Int. J. Hydrogen Energ. 2010, 35, 4154.
- (6) Mauron, P; Buchter, F.; Friedrichs, O.; Remhof, A.; Bielmann, M.; Zwicky, C. N.; Z€uttel, A. J. Phys. Chem. B 2008, 112, 906.
- (7) Au, M.; Jurgensen, A. J. Phys. Chem. B 2006, 110, 7062.
- (8) Züttel, A.; Wenger, P.; Rentsch, S.; Sudan, P.; Mauron, P.; Emmenegger, C. J. Power Sources 2003, 118, 1.
- (9) Au,M.; Jurgensen, A. R.; Spencer, A.W.; Anton, D. L.; Pinkerton, E. P.; Hwang, S. J.; Kim, C.; Bowman, R. C., Jr. J. Phys. Chem. C 2008, 112, 18661.
- (10) Au, M.; Jurgensen, A.; Ziegler, K. J. Phys. Chem. B 2006, 110, 26482.
- (11) Züttel, A.; Rentsch, S.; Fischer, P.; Wenger, P.; Sudan, P.; Mauron, P.; Emmenegger, C. J. Alloys Compd. 2003, 356_357, 515.
- (12) Mosegaard, L.; Møller, B.; Jørgensen, J.-E.; Filinchuk, Y.; Cerenius, Y.; Hanson, J. C.; Dimasi, E.; Besenbacher, F.; Jensen, T. R. J. Phys. Chem. C 2008, 112, 1299.
- (13) Dornheim, M.; Doppiu, S.; Barkhordarian, G.; Boesenberg, U.; Klassen, T.; Gutfleisch, O.; Bormann,R. Scripta Mater. 2007, 56, 841.
- (14) Vajo, J. J.; Skeith, S. L. J. Phys. Chem. B 2005, 109, 3719.
- (15) Barkhordarian, G.; Klassen, T.; Dornheim, M.; Bormann, R. J. Alloys Compd. 2007, 440, L18.
- (16) Gertsman, V. Y.; Birringer, B. Scripta Metall. Mater. 1994, 30, 577.
- (17) Bosenberg, U.; Vainio, U.; Pranzas, P. K.; Bellosta Von Colbe, J. M.; Goerigk, G.; Welter, E.; Dornheim, M. Nanotechnology 2009, 20, 204003.

- (18) Bösenberg, U.; Kim, Ji Woo; Gosslar, D.; Eigen, N.; Jensen, T. R.; Bellosta von Colbe, J. M.; Zhou,
 Y.; Dahms, M.; Kim, D. H.; Günther, R.; Cho, Y. W.; OH, K. H.; Klassen, T.; Bormann, R.;
 Dornheim, M. Acta Mater. 2010, 58, 3381.
- (19) Deprez, E.; Justo, A.; Rojas, T. C.; Lopez-Cartes, C.; BonattoMinella, C.; Boesenberg, U.; Dornheim, M.; Bormann, R.; Fernandez, A. Acta Mater. 2010, 58, 5683.
- (20) Nielsen, T. K.; Besenbacher, F.; Jensen, T. R. Nanoscale 2011, 3, 2086.
- (21) Nielsen, T. K.; Manickam, K.; Hirscher, M.; Besenbacher, F.; Jensen, T. R. ACS Nano 2009, 3, 3521.
- (22) Nielsen, T. K.; B€osenberg, U.; Gosalawit, R.; Dornheim, M.; Cerenius, Y.; Besenbacher, F.; Jensen, T. R. ACS Nano 2010, 4, 3903.
- (23) Gross, A. F.; Ahn, C. C.; Van Atta, S. L.; Liu, P.; Vajo, J. J. Nanotechnology 2009, 20, 204005.
- (24) Li, W. C.; Lu, A. H.; Weidenthaler, C.; Sch€uth, F. Chem. Mater. 2004, 16, 5676.
- (25) Halsey, G. J. Chem. Phys. 1948, 16, 931.
- (26) de Boer, J. H.; Linsen, B. G.; Plas, Th.; Zondervan, G. J. J. Catal. 1969, 4, 649.
- (27) Brunauer, S.; Emmet, P.; Teller, E. J. Am. Chem. Soc. 1939, 60, 309.
- (28) Barrett, E. P.; Joyner, L. G.; Halenda, P. P. J. Am. Chem. Soc. 1951, 73, 373.
- (29) Cerenius, Y.; St_ahl, K.; Svesson, L. A.; Ursby, T.; Oskarsson, Å; Albertsson, J. J. Synchrotron Rad. 2000, 7, 203.
- (30) Jensen, T. R.; Nielsen, T. K.; Filinchuk, Y.; Jorgensen, J.-E.; Cerenius, Y.; Gray, E. M.; Webb, C. J. J. Appl. Crystallogr. 2010, 43, 1456.
- (31) Li, J.; Wang, X.; Huang, Q.; Gamboa, S.; Sebastian, P. J. J. Power Sources 2006, 158, 784.
- (32) Cahen, S.; Eymery, J. B.; Janot, R.; Tarascon, J. M. J. Power Sources 2009, 189, 902.

ประวัติผู้วิจัย

1. ชื่อ (ภาษาไทย) ระพี โกศัลวิตร-อูทเกอ

(ภาษาอังกฤษ) Rapee Gosalawit-Utke

- 2. เลขหมายบัตรประจำตัวประชาชน 3 3416 01161 044
- 3. ตำแหน่งปัจจุบัน ผศ.คร.
- หน่วยงานที่อยู่ที่ติดต่อได้พร้อมโทรศัพท์ โทรสาร และ E-mail สาขาวิชาเคมี สำนักวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรานรี 111 ถ. มหาวิทยาลัย ต.สุรนารี อ. เมือง จ. นครราชสีมา 30000

โทรศัพท์ 044-224-654 โทรสาร 044-224-185

Email: rapee.g@sut.ac.th

5. ประวัติการศึกษา

พ.ศ. 2545 ว.ท.บ. (เคมี) เกรียตินิยมอันดับ 1 (3.91) มหาวิทยาลัยขอนแก่น

พ.ศ. 2550 Ph.D. (Polymer Science) วิทยาลัยปีโตรเลียมและปีโตรเกมี จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

6. สาขาวิชาการที่มีความชำนาญพิเศษ (แตกต่างจากวุฒิการศึกษา) ระบุสาขาวิชาการ

Proton exchange membranes, fuel cells, solid-state metal hydrides, hydrogen storage systems

- 7. ผลงานวิจัย
- R. Gosalawit-Utke*, S. Meethom, C. Pistidda, C. Milanese, D. Laipple, T. Saisopa, A. Marini, T. Klassen, M. Dornheim. Destabilization of LiBH4 by nanoconfinement in PMMA-co-BM polymer matrix for reversible hydrogen storage. . *International Journal of Hydrogen Energy* 2014, 39, 5019. (IF=4.054)
- R. Gosalawit-Utke*, C. Milanese, P. Javadian, A. Girella, D. Laipple, J. Puszkiel, A. S. Cattaneo, C. Ferrara, J. Wittayakhun, J. Skibsted, T. R. Jensen, A. Marini, T. Klassen, M. Dornheim. 2LiBH4-MgH2-0.13TiCl4 confined in nanoporous structure of carbon aerogel scaffold for reversible hydrogen storage. *Journal of Alloys and Compounds* 2014, 599, 78. (IF=2.390)
- J. Puszkiel*, F. Gennari, P. A. Larochette, F. Karimi, C. Pistidda, R. Gosalawit-Utke, J. Jepsen, T. R. Jensen, C. Gundlach, J. Bellosta von Clobe, T. Klassen, M. Dornheim. Sorption behavior of the

MgH2-Mg2FeH6 hydride storage system synthesized by mechanical milling followed by sintering. *International Journal of Hydrogen Energy* 2013, 38, 14618. (IF=4.054)

- I. Saldan*, M. Schulze, C. Pistidda, T. Gosalawit-Utke, O. Zavarotynska, L. H. Rude, J. Skibsted, D. Hasse, Y. Cerenius, T.R. Jensen, G. Spoto, M. Baricco, K. Taube, M. Dornheim. Hydrogen Sorption in the LiH-LiF-MgB2 System. *Journal of Physical Chemistry C* 2013, 117, 17360. (IF=4.805)
- R. Gosalawit-Utke*, C. Milanese, P. Javadian, J. Jepsen, D. Laipple, F. Karimi, J. Puszkeil, T. R. Jensen, A. Marini, T. Klassen, M. Dornheim. Nanoconfined 2LiBH4-MgH2-TiCl3 in carbon aerogel scaffold for reversible hydrogen storage. *International Journal of Hydrogen Energy* 2013, 38, 3275. (IF=4.054)
- R. Gosalawit-Utke*, C. Milanese, T. K. Nielsen, F. Karimi, I. Saldan, K. Pranzas, T. R. Jensen, A. Marini, T. Klassen, M. Dornheim. Nanoconfined 2LiBH4-MgH2 for reversible hydrogen storage: Reaction mechanisms, kinetics and thermodynamics. *International Journal of Hydrogen Energy* 2013, 38, 1932. (IF=4.054)
- I. Saldan*, R. Gosalawit-Utke, C. Pistidda, U. Bosenberg, M. Schulze, T. R. Jensen, K. Taube, M. Dornheim, T. Klasen. Influence of Stoichiometry on Hydrogen Sorption Behavior in the LiF-MgB₂ System. *The Journal of Physical Chemistry C* 2012, 116, 7010-7015. (IF=4.805)
- R. Gosalawit-Utke*, T. K. Nielsen, K. Pranzas, I. Saldan, C. Pistidda, F. Karimi, D. Laipple, J. Skibsted, T. R. Jensen, T. Klassen, M. Dornheim. 2LiBH₄-MgH₂ in a Resorcinol-Furfural Carbon Aerogel Scaffold for Reversible Hydrogen Storage. *The Journal of Physical Chemistry C* 2012, 116, 1526-1534. (IF=4.805)
- R. Gosalawit-Utke*, J. Bellosta von Colbe, M. Dornheim, T. R. Jensen, Y. Cerenius, U. Bösenburg,
 K. Suarez, R. Bormann. Ca(BH₄)₂-MgF₂ Reversible Hydrogen Storage System: Reaction Mechanism and Kinetic properties. *The Journal of Physical Chemistry C* 2011, 115, 3762-3768. (IF=4.805)
- R. Gosalawit-Utke*, T. K. Nielsen, I. Saldan, D. Laipple, Y. Cerenius, T. R. Jensen, M. Dornheim,
 T. Klassen. Nanoconfined 2LiBH4-MgH2 Prepared by Direct Melt Infiltration into Nanoporous Materials. *The Journal of Physical Chemistry C* 2011, 115, 10903-10910. (IF=4.805)

- C. Bonatto Minella*, G. Barkhordarian, S. Garroni, C. Pistidda, R. Gosalawit-Utke, C. Rongeat, O. Gutfleisch, T. R. Jensen, Y. Cerenius, M. D. Baro, R. Bormann, T. Klassen, M. Dornheim. Effect of Transition Metal Fluorides on Reversible Formation of Ca(BH₄)₂. *The Journal of Physical Chemistry C* 2011, 115, 2497-2504. (IF=4.805)
- J. Yana, P. Nimmanpipug*, S. Chirachanchai, R. Gosalawit, S. Dokmaisrijan, S. Vannarat, T. Vilaithong, V. S. Lee. Molecular dynamics simulations of Krytox-Silica–Nafion composite for high temperature fuel cell electrolyte membranes. *Polymer* 2010, 51, 4631-4638. (IF=3.438)
- C. Pistidda*, S. Garroni, F. Dolci, E. Gil Bardají, A. Khandelwal, P. Nolis, M. Dornheim, R. Gosalawit, T. R. Jensen, Y. Cerenius, S. Suriñach, M. Dolors Baró, W. Lohstroh, M. Fichtner. Synthesis of amorphous Mg(BH₄)₂ from MgB₂ and H₂ at room temperature. *Journal of Alloys and Compounds* 2010, 508, 212-215. (IF=2.289)
- R. Gosalawit*, J. Bellosta von Colbe, M. Dornheim, T. R. Jensen, Y. Cerenius, C. M. Bonatto, M. Peschke, R. Bormann. LiF-MgB2 System for Reversible Hydrogen Storage. *The Journal of Physical Chemistry C* 2010, 114, 10291-10296. (IF=4.805)
- T. K. Nielsen*, U. Bösenburg, R. Gosalawit, M. Dornheim, Y. Cerenius, F. Besenbacher, T. R.Jensen. A Reversible Nanoconfined Chemical Reaction. *ACS Nano* 2010, 4, 2903-3908. (IF=11.421)
- R. Gosalawit, S. Chirachanchai*, A. Figoli. Physicochemical and Electrochemical Characterizations of Organically Montmorillonite (OMMT)/Sulfonated Poly(ether ether ketone) (SPEEK) Composite Membranes. *Asia-Pacific Journal of Chemical Engineering on Membrane Reactors* 2010, 5, 60-65. (IF=0.758)
- R. Gosalawit, S. Chirachanchai*, A. Basile, A. Iulianelli. Thermo and electrochemical characterization of sulfonated PEEK-WC membranes and Krytox-Si-Nafion composite membrane. *Desalination* 2009, 235, 293-305. (IF=2.590)
- R. Gosalawit, S. Chirachanchai*, S. Shishatskiy, S. P. Nunes. Sulfonated montmorillonite (SMMT)/sulfonated poly(ether ether ketone) (SPEEK) nanocomposite membrane for direct methanol fuel cells (DMFCs). *Journal of Membrane Science* 2008, 323, 337-346. (IF=3.850)

- R. Gosalawit, S. Chirachanchai*, S. Shishatskiy, S. P. Nunes. Krytox-Montmorillonite-Nafion nanocomposite membrane for effective methanol crossover reduction in DMFCs. *Solid State Ionics* 2007, 178, 1627-1635. (IF=2.646)
- 20. R. Gosalawit, S. Chirachanchai*, H. Manuspiya, E. Traversa. Krytox-Silica-Nafion® composite membrane: A hybrid system for maintaining proton conductivity in a wide range of operating temperatures. *Catalysis Today* 2006, 118, 259-265. (IF=3.407)

* Corresponding author