

An Investigation on Thermal Stability of Fe₅C₂ Nanoparticles

*Fatemeh Najar Nia¹, Samaneh Sahebian Saghi², Fatemeh Ahmadpoor³

- 1- M.Sc., Department of Materials and Metallurgy, Faculty of Engineering, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran.
- 2- Assistant Professor, Department of Materials and Metallurgy engineering, Faculty of Engineering, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran.

3- Student of PhD, Department of Materials Engineering, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.

Citation: Najar Nia F, Sahebian Saghi S, Ahmadpoor F. An Investigation on Thermal Stability of Fe₅C₂ Nanoparticles. Metallurgical Engineering 2019: 22(3): 188-193 http://dx.doi.org/10.22076/me.2019.103722.1233

doj : http://dx.doi.org/ 10.22076/me.2019.103722.1233

ABSTRACT

 $Fe_{s}C_{2}$ is a recently attentioned iron carbide with high saturation magnetization and suitable chemical inertness that is known to have applications in different fields of engineering and medicine. One of the most important challenges in usage, is thermal stability of iron carbide nanoparticles. In this research, $Fe_{s}C_{2}$ nanoparticles were synthesized through a wet chemical route. XRD and TEM techniques were used to characterize chemical and morphological features of the sample at room temperature, respectively. TEM micrograph demonstrated the spherical morphology and the average size of the nanoparticles to be 30 nm. Thermogravimetric analysis (TGA) was performed to study the thermal behavior of this magnetic carbide. The activation energy of the phase decomposition was evaluated to be 139.51 kJ utilizing Ozawa method. After heating, XRD test was repeated to investigate phase changes at high temperature. Finally, X-ray diffraction pattern proved the conversion of Hagg iron carbide to iron and magnetite after heat treatment.

Keywords: Fe₅C₂, Thermal Stability, TGA, Flynn-Wall-Ozawa Method.

Received: 16 February 2019 Accepted: 9 December 2019

* Corresponding Author:

Fatemeh Najar Nia, M.Sc.

Address: Department of Materials and Metallurgy, Faculty of Engineering, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, Iran. Tel: 98(9155071350) E-mail: Fatemeh.najarnia@mail.um.ac.ir



بررسی پایداری حرارتی نانوذرات Fe₅C₂

* فاطمه نجارنیا'، سمانه صاحبیان سقی۲، فاطمه احمدپور۳

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد، دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران. ۲- استادیار، دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران. ۳- دانشجوی دکتری، دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران.

چکیدہ

_Fe₂2 یکی از انواع کاربیدهای آهن است که در سالهای اخیر بسیار موردتوجه قرارگرفته است. این ماده با توجه به مغناطش اشباع بالا و خنثی بودن ازلحاظ شیمیایی می تواند در حوزههای مختلف مهندسی و پزشکی کاربرد داشته باشد. یکی از مهم ترین چالشها در عمل، پایداری حرارتی نانوذرات C₂-Fe₅2 است. در این تحقیق، نانوذرات Fe₅C توسط یک روش شیمی تر سنتز شدند. تکنیکهای پراش پرتوایکس (XRD) و میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) به ترتیب برای بررسی خواص شیمیایی و مورفولوژی نمونه در مای محیط مورداستفاده قرار گرفتند. تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) به ترتیب برای بررسی خواص شیمیایی و مورفولوژی نمونه در دمای محیط مورداستفاده قرار گرفتند. تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری نمایانگر مورفولوژی کروی و میانگین اندازه ۳۰ نانومتر برای نانوذرات بود. آنالیز توزین حرار تی (TGA) برای مطالعه رفتار حرارتی این کاربید مغناطیسی انجام شد. مقدار محاسبه شده برای انرژی اکتیواسیون تخریب حرارتی فاز با استفاده از (TM) برای مطالعه رفتار حرارتی این کاربید مغناطیسی انجام شد. مقدار محاسبه شده برای انرژی اکتروی از برسی شود. برای نانوذرات بود. آنالیز توزین حرار ۲۵ (TM) برای مطالعه رفتار حرارتی این کاربید مغناطیسی انجام شد. مقدار محاسبه شده برای انرژی اکتیواسیون تخریب حرارتی فاز با استفاده از روش Raw

واژههای کلیدی: Fe_sC₂، پایداری حرارتی، TGA، مدل Flynn-Wall-Ozawa.

دریافت: ۱۳۹۷/۱۱/۲۷ پذیرش: ۱۳۹۸/۹/۱۸

۱. مقدمه

نانومواد مغناطیسی به دلیل کاربردهای بسیار گسترده از تبدیل انرژی تا دارورسانی هدفمند بسیار موردتوجه قرار گرفتهاند (۱–۵). بااین وجود، مشکلات متعددی در استفاده از نانومواد مغناطیسی وجود دارد. بهعنوان مثال، نانوذرات مغناطیسی فلزی مانند نانوذرات آهن و کبالت در مقایسه با سایر نانومواد مغناطیسی، مغناطش اشباع بالاتری دارند، اما این نانوذرات در دمای محیط بسیار واکنش پذیر و فعال هستند و اکسیداسیون نامطلوب آنها میتواند مغناطش اشباع آنها را کاهش دهد (۳, ۶, ۷). مشکل مهم دیگر در مورد نانوذرات فلزی سمیت است که کاربردهای بیولوژیکیشان را محدود کرده است (۷). از سوی دیگر، نانوذرات اکسیدآهن سمی نیستند و به دلیل زیست ساز گاری مطلوب در کاربردهای بیولوژیکی متداول هستند، اما مغناطش متوسط آنها (حداکثر حدود gyen ۸۰) دلیل اصلی محدودیت کاربردهایشان است (۲, ۶, ۷).

برای غلبه بر چنین مشکلاتی، کاربیدهای آهن بهعنوان گروهی از مواد مغناطیسی میتوانند مورد ملاحظه قرار گیرند. خواص مکانیکی شبه سرامیکی، خواص مغناطیسی بالا و پایداری شیمیایی دلایل مهم جلب توجه محققان به این دسته از مواد مغناطیسی است (۴, ۸).

در میان این گروه، Fe₅C₂ مادهای شگفتانگیز است که خواص فوقالعادهای از خود نشان داده است. مغناطش اشباع بالا (۱۴۰ emu/g) (۴, ۹)، پایداری شیمیایی (۴, ۵, ۷, ۹) و استحکام مکانیکی (۴) به دلیل حضور اتمهای کربن در ساختار مونوکلینیک (۱۰) این کاربید را به گزینه مناسبی برای کاربردهای پزشکی، کاتالیست در فرایند FTS(۴)، و عامل ایجاد کنتراست در تصویربرداری رزونانس مغناطیسی (۵, ۲, ۹) تبدیل کرده است. بهویژه این نکته حائز اهمیت است که نانوذرات Fe₅C₂ سنتزشده به روش تجزیه حرارتی، یک یوسته نازک آمورف کربنی دارند که باعث محافظت در

نشانی: مشهد، دانشگاه فردوسی مشهد، دانشکده مهندسی مواد و متالورژی. **تلفن:** ۳۸۴۱۶۸۱۶ (۵۱) ۹۸+

پست الكترونيكى: Fatemeh.najarnia@mail.um.ac.ir

^{.....}

^{*} نویسنده مسئول:

مهندس فاطمه نجارنيا

淞 مهندسي متالور ژي

برابر اکسیداسیون می شود. بعلاوه، این لایه بیرونی جذب مادون قرمز بالایی دارد که درمجموع این ساختار هسته-پوسته را به انتخابی مناسب برای درمان فوتوترمال تبدیل کرده است (۵).

بهمنظور استفاده از نانوذرات کاربید آهن در کاربردهای دما بالا، اطلاع از پایداری حرارتی این نانوذرات حائز اهمیت است. تاکنون هیچ گزارشی مبنی بر مشخصهیابی پایداری حرارتی نانوذرات Fe₅C₂ منتشر نشده است؛ بنابراین در این مطالعه رفتار حرارتی نانوذرات Fe₅C₂ که با یک روش شیمی تر آسان سنتز شدهاند (۱۱) با استفاده از آنالیز توزین حرارتی (TGA) از دمای محیط تا ۳۰۰ درجه سانتی گراد بررسی شده است. روش Flynn-Wall-Ozawa برای محاسبه انرژی اکتیواسیون به کار گرفته شد.

۲. مواد و روش تحقیق

سنتز نانوذرات _{Fe₅}C₂ مبنای روش تجزیه حرارتی با توجه به کار پژوهشی احمدپور و همکارانش (۱۱) انجام شد. در مرحله اول، مخلوطی از اکتادسیل آمین (۱۴/۵ g) و CTAB (۰/۱۱۳ g) تهیه شده و تحت گاز N_v گاززدایی شد. به منظور همگن سازی محتویات محفظه سنتز، در طول فرایند سنتز مخلوط توسط همزن مکانیکی به هم زده شد. دمای مخلوط اولیه تا °° ۱۲۰ افزایش دادهشده و در این دما مقدار ml ۰/۵ پنتاکربونیل آهن به محفظه سنتز تزریق شد. سپس مخلوط تا دمای C° ۱۸۰ با نرخ حرارتی C/min° ۱۰ گرم شده و به مدت ۱۰ دقیقه در این دما نگهداری شد. مشاهده تغییر رنگ از نارنجی به سیاه موید تجزیه پیشمادهی اور گانومتالیکی کربونیل آهن (Fe(CO)₅) و جوانهزنی نانو کریستالهای آهن بود. سپس مجدداً مخلوط با نرخ گرمایشی C/min° ۱۰ تا C° ۳۵۰ گرم شده و بعد از نگهداری به مدت ۱۰ دقیقه در این دما، تا دمای محیط سرد شد. محصول نهایی با اتانول و هگزان شستشو دادهشده و برای مشخصهیابی جمع آوری شد.

شناسایی فازهای سنتزشده با استفاده از الگوی پراش دستگاه پراش پرتو ایکس XRD (Xpert pw3040) TEM به انجام رسید. از میکروسکوپ الکترونی عبوری TEM (JEOL 1010 TEM at 60 KV and LEO 912 AB at 120 KV) برای بررسی مورفولوژی و اندازه نانوذرات مورداستفاده قرار گرفت. رفتار حرارتی نمونه با استفاده از آنالیز توزین حرارتی TGA گرفت. (TGA-50,shimadzu) با نرخهای گرمایشی ۱۰، ۲۰ و TGA ۳۰°

۳. نتايج و بحث

آنالیز پراش پرتوایکس برای شناسایی ترکیب شیمیایی فازهای نمونه انجام شد. شکل ۱ الگوی پراش پرتوایکس نمونه در دمای محیط را نشان میدهد. پیکهای این نمودار کاملاً

با الگوی استاندارد فاز کریستالی نانوذرات Fe_sC_2 مطابقت دارند، که این نکته نشاندهنده سنتز موفقیت آمیز کاربید آهن Fe_sC_2 است. دو پیک پلاتین، مربوط به صفحات پلاتینی دستگاه XRD حرارتی هستند.



شکل ۱. الگوی XRD نانوذرات $Fe_{5}C_{2}$ در دمای اتاق

تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری که در شکل ۲ آمده است، نشان میدهد که مورفولوژی نانوذرات سنتزشده تقریباً بیضی شکل است و میانگین اندازه نانوذرات در حدود ۳۰ نانومتر است. همچنین نشان داده شده است که نانوذرات دارای ساختار هسته-پوسته شامل هسته مغناطیسی Fe₅C₂ و پوسته آمورف کربنی هستند (۱۱).



شکل ۲. تصویر TEM نانوذرات Fe_sC₂ که نشانگر مورفولوژی کروی و ساختار هسته-پوسته است.

137/40

30

107/13

		J Z J J		
β	T _{onset} (°C)	T _{peak} (°C)	T _{endset} (°C)	Residual Mass (%)
10	132/45	183/13	242/51	107/57
20	140/83	187/15	241/67	105/27

257/30

189/90

جدول ۱. دمای شروع، پیک و پایان استحاله و درصد جرم باقیمانده نانوذرات Fe_sC₂ در نرخهای گرمایشی مختلف



شکل ۳. نمودارهای GA (a) تا و DTG و DTG نانوذرات Fe₅C₂ در نرخهای گرمایشی ۱۰، ۲۰ و C/min° ۳۰ از دمای محیط تا C°

β	۱۰	۲۰	۳۰		
α	Temp(°C)	Temp(°C)	Temp(°C)	Ea(kJ)	R ₂
۲/۵	189/98	۱۵۰/۶۸	۱۵٩/۷۰	۲۹/+۶	•/9974
۵	148/11	100/95	۱۵۸/۱۳	171/78	۰/۹۵۸۹
V/Δ	101/51	180/05	184/09	151/08	٠/٩٩٨٣
١٠	100/80	184/00	188/0.	१८४१/८४	•/9074
۱۲/۵	101/42	184/10	१८४/४८	147/80	•/٩۶۵•
۱۵	181/89	189/+1	111/44	100/01	•/9,878
$1 V/\Delta$	183/71	14./61	147/08	۱۶۷/۸۶	۰/۹۸۵۹
۲.	۱۶۵/۳۹	171/79	174/18	۱۸۸/۳۷	•/9877

جدول ۲. دماهای متناظر با ۲/۵ تا ۲۰ درصد وزنی نانوذرات Fe₅C₂ در نرخهای گرمایشی ۱۰، ۲۰ و C/min° ۳۰

گرافهای TGA و DTG نانوذرات $_{2}Fe_{5}C_{2}$ در سه نرخ گرمایشی متفاوت (۱۰، ۲۰ و C/min) از دمای محیط تا $^{\circ}$ ۲۰۰ در شکل ۲ نشان دادهشده است. دماهای شروع، پیک و پایان فرایند تخریب حرارتی در جدول ۱ خلاصهشدهاند. روند افزایشی درصد وزنی برای نانوذرات $_{2}Fe_{5}$ مشاهده می شود که مربوط به واکنش کاربید آهن با اکسیژن موجود در اتمسفر است. همان طور که در شکل ۵ مشاهده می شود، این نکته

توسط الگوی پراش پرتوایکس نانوذرات $Fe_{5}C_{2}$ که تا دمای $^{\circ}$ ۲۰۰ حرارت داده شدهاند، تائید شده است.

در روش Flynn-Wall-Ozawa کسر تغییرات وزن مورد ملاحظه قرار می گیرد. در اینجا، دمای مطلق متناظر با درصدهای وزنی ۲/۵ تا ۲۰ (با فاصلههای ۲/۵ درصد) از نمودار TGA استخراجشده است. دماهای مرتبط با نرخهای گرمایشی ۱۰، ۲۰ و C/min° ۳۰ در جدول ۲ نشان داده شدهاند.

معادله Flynn-Wall-Ozawa از رابطه ۱ پیروی میکند:

$$\log\beta = \log\frac{AE_{a}}{R} - \log f(\beta) - 2.315 - 0.4567\frac{E_{a}}{RT}$$
 (1)

$$Slope = -0.4567 \frac{E}{R}$$
 (Y)

مقدار انرژی اکتیواسیون میانگین محاسبهشده با استفاده از روش فوق، ۱۳۹/۵۱ kJ/mol است.

XRD پس از گرمایش نانوذرات $_{2}^{2} \operatorname{Fe}_{5} C$ تا 2° ۳۰۰، تست XRD مجدداً برای آنالیز فازها بعد از استحاله انجام شد. الگوی XRD نشان داده شده در شکل ۴ مشخص می کند که محصول استحاله آهن و مگنتیت است. به بیان دیگر، در حین گرمایش، نانوذرات $_{2}^{2}$ Fe $_{3}$ C به تحاله آمان می دهد که نانوذرت انرژی اکتیواسیون پایین این استحاله نشان می دهد که نانوذرت $_{2}^{2}$ در اتمسفر محیط در دماهای بالا پایدار نیستند.



شکل ۴. الگوی XRD بعد از گرمایش نانوذرات Fe₅C₂ تا C° ۳۰۰

٤. نتيجه گيرى

نانوذرات Fe₅C₂ بهطور موفقیتآمیز توسط یک روش شیمی تر سنتز شدند. با توجه به تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری میانگین اندازه نانوذرات در حدود ۳۰ nm و مورفولوژی آنها عمدتاً کروی است. در این تحقیق، پایداری حرارتی نانوذرات Fe₅C₂ برای اولین بار با استفاده از آنالیز توزین

حرارتی موردمطالعه قرار گرفت. انرژی اکتیواسیون استحاله محاسبه شده با استفاده از روش Flynn-Wall-Ozawa مقدار محاسبه شده با استفاده از روش XRD بعد از XRD بعد از گرمایش تا C° ۲۰۰، نتایج ناپایداری نانوذرات کاربید آهن در دمای بالا و تبدیل آن به اکسید آهن را تائید کرد.

تشكر و قدرداني

نویسندگان از کانون برگزیدگان باشگاه نانو برای حمایت از انجام این پژوهش و نیز آزمایشگاه تحقیقاتی مهندسی شیمی دانشگاه فردوسی مشهد مراتب تقدیر و تشکر را به عمل میآورند.

References

- Gupta AK, Gupta M. Synthesis and surface engineering of iron oxide nanoparticles for biomedical applications. Biomaterials. 2005; 26(18): 3995-4021.
- [2] Lu AH, Salabas EeL, Schüth F. Magnetic nanoparticles: synthesis, protection, functionalization, and application. Angewandte Chemie International Edition. 2007; 46(8): 1222-44.
- [3] Peng S, Wang C, Xie J, Sun S. Synthesis and stabilization of monodisperse Fe nanoparticles. Journal of the American Chemical Society. 2006; 128(33): 10676-7.
- [4] Yang C, Zhao H, Hou Y, Ma D. Fe5C2 Nanoparticles: A Facile Bromide-Induced Synthesis and as an Active Phase for Fischer-Tropsch Synthesis. Journal of the American Chemical Society. 2012;134 (38): 15814-21.
- [5] Yu J, Yang C, Li J, Ding Y, Zhang L, Yousaf MZ, et al. Multifunctional Fe5C2 nanoparticles: a targeted theranostic platform for magnetic resonance imaging and photoacoustic tomography-guided photothermal therapy. Advanced Materials. 2014; 26(24): 4114-20.
- [6] Huber DL. Synthesis, properties, and applications of iron nanoparticles. Small. 2005; 1(5): 482-501.
- [7] Tang W, Zhen Z, Yang C, Wang L, Cowger T, Chen H, et al. Fe5C2 nanoparticles with high MRI contrast enhancement for tumor imaging. Small. 2014; 10(7): 1245-9.
- [8] Giordano C, Kraupner A, Wimbush SC, Antonietti M. Iron carbide: an ancient advanced material. Small. 2010; 6(17): 1859-62.
- [9] Feng L, Gai S, Dai Y, He F, Sun C, Yang P, et al. Controllable Generation of Free Radicals from Multifunctional Heat-Responsive Nanoplatform for Targeted Cancer Therapy. Chemistry of Materials. 2018; 30(2): 526-39.
- [10] Faraoun H, Zhang Y, Esling C, Aourag H. Crystalline, electronic, and magnetic structures of θ-Fe 3 C, χ-Fe 5 C 2, and η-Fe 2 C from first principle calculation. Journal of applied physics. 2006; 99(9): 093508.
- [11] Ahmadpoor F, Shojaosadati SA, Delavari H, Christiansen G, Saber R. Synthesis of Fe5C2@ SiO2 core@ shell nanoparticles as a potential candidate for biomedical application. Materials Research Express. 2018; 5(5): 055038.

衫 مهندسی متالور ژی

- [12] Chen Y, Wang Q. Thermal oxidative degradation kinetics of flame-retarded polypropylene with intumescent flame-retardant master batches in situ prepared in twin-screw extruder. Polymer Degradation and Stability. 2007; 92(2): 280-91.
- [13] Tiptipakorn S, Damrongsakkul S, Ando S, Hemvichian K, Rimdusit S. Thermal degradation behaviors of polybenzoxazine and silicon-containing polyimide blends. Polymer degradation and stability. 2007; 92(7): 1265-78.
- [14] Yuan X, Li C, Guan G, Xiao Y, Zhang D. Thermal degradation investigation of poly (ethylene terephthalate)/fibrous silicate nanocomposites. Polymer Degradation and Stability. 2008; 93(2): 466-75.
- [15] Zhao W, Zhang Q, Chen T, Lu T. Preparation and thermal decomposition of PS/Ni microspheres. Materials Chemistry and Physics. 2009; 113(1): 428-34.