بررسی عوامل تأثیرگذار بر رشد و خواص نوری نانوذرات سولفیدمنگنز

بهاره قنبری^{۲۰}، فرید جمالی شینی³، رامین یوسفی⁴ ¹گروه فیزیک، پردیس علوم و تحقیقات خوزستان، دانشگاه آزاد اسلامی، اهواز، ایران ²گروه فیزیک، واحد اهواز، دانشگاه آزاد اسلامی، اهواز، ایران ⁴گروه فیزیک، واحد مسجد سلیمان، دانشگاه آزاد اسلامی، مسجد سلیمان، ایران دریافت: 1396/02/06 ویرایش نهائی: 1396/09/10 پذیرش: 1396/12/13

چکیدہ

از فرآیند ماکروویو-هیدروترمال برای رشد نانوذرات سولفیدمنگنز استفاده شد. تأثیر عواملی همچون غلظت، نوع حالل، توان و همچنین اثر دمای تابش دهی ماکروویو روی خواص نوری مورد بررسی قرار گرفت. نانوذرات سولفیدمنگنز توسط دستگاههای شناسایی مختلفی همانند پراش سنج پرتو ایکس (XRD)، میکروسکوپهای الکترونی روبشی و عبوری، پراش انرژی پرتو ایکس (EDX) و طیف سنج جذبی مورد مطالعه قرار گرفتند. الگوی حاصل از پراش انرژی پرتو ایکس و پراش پرتو ایکس بهترتیب بیانگر وجود عناصر مورد نظر و تشکیل فاز سولفیدمنگنز می باشند. تصاویر میکروسکوپهای الکترونی حاکی از رشد نانوذراتی کروی شکل و بههم چسبیده دارند. مطالعهٔ طیف جذبی نشان داد که افزایش دما انرژی شکاف باند نوری نانوذرات را افزایش داده و شدت جذب نسبی کاهش می یابد.

كليدواژگان: ماكروويو-هيدروترمال، نانوذرات سولفيدمنگنز، خواص نوري

مقدمه

نانومواد بهدلیل خواص منحصر بهفرد و کاربردهای بالقوه که در فناوریهای مختلف می توانند داشته باشند توجه زیادی را بهخود جلب کردهاند [6-1]. بهطور کلی خواص فیزیکی و شیمیایی نانوذرات به ترکیب شیمیایی، اندازه، شکل، ابعاد و فاز آنها بستگی دارد [01-6]. در سالهای اخیر سولفیدمنگنز (MnS) توجه زیادی را بهدلیل داشتن خواص نوری، الکتریکی و مغناطیسی بهخود جلب کرده است [1،11]. سولفیدمنگنز یک نیمرسانای مهم مغناطیسی با هدایت الکتریکی حفره غالب (p-type) است [13] که عموماً

دارای سه فاز بلوری پایدار می باشد: 1- ساختار پایدار α-MnS با ساختار سنگ نمک و ساختارهای شبه پایدار 2- β-MnS چهار ضلعی و 3- γ-Mn-۴ شش ضلعی [۱٤،۱۵]. هر دو ساختار β-MnS و γ-MnS و γ-Mn شبه پایدار سولفیدمنگنز می باشند که می توانند فقط در شرایط دمای پایین وجود داشته باشند و در دما و فشار بالا (C 00 400-100) به حالت پایدار تبدیل می شوند [۱٦,۱۷].

در مطالعات قبلی روش های مختلفی برای رشد نانوذرات سولفیدمنگنز از قبیل هیدروترمال، سولوترمال، رسوب الکتروشیمیایی و ... استفاده شده

¹ Wurtzite نوع

^{*}نويسنده مسئول:faridjamali2003@yahoo.com

است [16-19]. با توجه به این موضوع تعیین روشی برای تولید این ماده در ابعاد نانو، یکی از چالش های موجود میباشد. در سالهای اخیر روشهای شیمیایی بهدلیل ارزانی و سادگی مورد توجه قرار گفته است که در این بین روش رشد ماکروویو بهدلیل کنترل آسان اندازهٔ ذرات، عدم نیاز به خلاً، خلوص بالا و همگنی محصول مورد توجه بوده است. لذا رشد نانوذرات بهروش مخلوطی از فرآیندهای ماکروویو و حلال گرمایی، زمان واکنش و تولید محصول را بهمقدار قابل توجهی تقلیل میدهد [20،21]. در این پژوهش از روش ماکروويو -هيدروترمال (در حضور حلالهاي آبي و غیر آبی) برای رشد نانوذرات سولفیدمنگنز استفاده شده است. در فرآیند رشد عوامل گوناگونی مدنظر قرار گرفت تا تأثیر هر یک بر فرآیند رشد بررسی شود. مشخص شد که نوع حلال و دمای واکنش در رشد نانوذرات سولفيدمنگنز اثر قابل توجهي دارد. نانوذرات سولفیدمنگنز با مشخصهیابیهای مختلفی بهمنظور مطالعهٔ خواص ساختاری، میکروسکوییکی و نوری مورد بررسی قرار گرفتند.

کارهای آزمایشگاهی

کلیهٔ آزمایشها به گونه ای طراحی شد که در سه مرحله شرایط مختلفی ایجاد شود تا عوامل رشد بررسی گردد. از منگنز کلراید چهارآبه (MnCl₂.4H₂O)، سدیم سولفات (Na₂S) و حلالهای الکل، آب مقطر و اتیلن گلیکول به عنوان حلال برای تولید نانوذرات سولفیدمنگنز استفاده شد. در مرحلهٔ اول مولاریته های مختلف MnCl₂:Na₂S (0,00 (0,005) 0,005) ، مرحلهٔ دوم نسبت MnCl₂:Na₂S در سه توان W 050، W مرحلهٔ دوم نسبت 0,05 (0,00 در سه توان W 250، W مرحلهٔ دوم نسبت 20,04 در سه توان W 500 رم دال

مختلف الكل، آب مقطر، اتيلن گليگول استفاده شد. در مرحلهٔ چهارم با نسبت 0,00 قر0, توان W 500 و حلال اتيلن گليكول در سه دماى مختلف 2°20، 2008 و 2°220 نمونه ها رشد داده شدند. همهٔ محلول هاى آماده شده بهترتيب در اتوكلاو دستگاه ماكروويو (Milestone Co., Italy) قرار گرفت و بعد از حرارت دهى اتوكلاو در دماى اتاق سرد شد. سپس محلول هاى بهدست آمده 4 مرحله به وسيله سانتريغيوژ با اضافه كردن اتانول به آن با دور آون با دماى بهمدت min 5 شستشو داده شد و در آون با دماى 2007 بهمدت 2 ساعت خشك گرديد.

بررسی ساختاری نمونه ها با پراش سنج پرتو ایکس (XRD, Rigaku Ultima IV,CuK_α=1.5406 Å) در محدوده C°0 تا 20°C صورت گرفت. ریخت شناسی نمونه ها توسط میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM, VEGA, TESCAN-LMU) و میکروسکوپ الکترونی عبوری SEM, CM120, و ایکس (TEM, CM120, توسط پراش انرژی پرتو (RDA) که بروی SEM نصب شده بود صورت گرفت. همچنین از طیف سنجی نور مرئی -فرابنفش گرفت. همچنین از طیف سنجی نور مرئی -فرابنفش نوری نمونه استفاده شد.

بحث و نتیجهگیری خواص ساختاری

الگوی پراش نمونههای رشد داده شده در مولاریتههای مختلف MnCl2:Na2S (2,00: 0,05: 0,05) مرال (2,00: 0,05 ، 0,05) در شکل انشان داده شده MnS است. نمونه با نسبت 0,05: 0,05 دارای فازهای NaCl NaCl ، (JCPDS Card No 00-040-1288) NaClO و JCPDS Card No 01-089-2780) و رالداد (JCPDS Card No 01-085-2189) می باشد.

در اثر تغییر مولاریته به ۵/04: 50/0 و 50/05: 50/0 و تغییرات در تغییرات در شدت قلهها ایجاد شد که این تغییرات در مورد نمونه با مولاریته ۵/04: 0/05 مناسب ارزیابی شده و بنابراین این نمونه به عنوان بهترین مولاریته انتخاب شد. نسبت مولاریته در فرآیند ماکروویو تغییراتی در فازها به وجود می آورد. شرایط آزمایش امکان به وجود نهایی دارای فازها یا فازها یا فاز خالصی را مهیا نکرد و محصول نهایی دارای فازهای دیگری می باشد. اکنون تأثیر فرآیند ماکرویوی پراش نمونه در نوانهای مده دارای فازهای دیگری می باشد. اکنون تأثیر فرآیند رشد بررسی می شود. الگوی پراش نمونه در فرآیند رشد بررسی می شود. الگوی پراش نمونه در فرآیند رشکل 2 ترسیم شده است. نمونه W 250 به ترتیب در شکل 2 ترسیم شده است. نمونه W 250 به ترتیب در شکل 2 ترسیم شده است. نمونه W 200 زیارای ای فاز 8 در اثر تغییر توان به موان عامل اثر گذار بر شکل 2 ترسیم شده است. نمونه W 200 دارای فاز 8 در اثر تغییر توان به سمس 2000 تغییرات اساسی در فاز و در 10



شکل1. الگوی پراش نمونههای رشد داده شده با فرآیند ماکروویو-هیدروترمال در مولاریتههای مختلف در دمای C° 120 و زمان تابش دهی 10 min 1 با حلال الکل.

این فازها شامل فازهای NaClO₃ MnS و NaClO₃ و NaClO₃ میباشد. همچنین در توان 750W فازهای S و MnS میباشد. همچنین در توانهای مختلف در فرآیند ماکروویو اثر قابل ملاحظهای بر تشکیل فاز خالص نانوذرات سولفیدمنگنز دارد. پهنای قله در نصف شدت سولفیدمنگنز در نمونه W 500 کاهش یافته که نشان دهنده تغییرات بلوری نانوذراتی است که در این شرایط

رشد کردهاند. در نتیجه در مراحل بعدی آزمایش، از توان 500W استفاده می شود. الگوی پراش نمونه های رشد داده شده با حلال های مختلف در شکل 3 نشان داده شده است. حلال آب مقطر دارای فازهای Mn₃O₄ داده شده است. حلال آب مقطر دارای فازهای S [22], S و MnS می باشد.



شکل2. الگوی پراش نمونههای رشد داده شده با فرآیند ماکروویو -هیدروترمال با توانهای 8 250 w 500 و 8 750 در دما C° 120 و زمان تابش دهی 10 min.

با تغییر حلال به الکل تغییراتی در قلهها حاصل شد. این فازها شامل فازهای Mn₃O₄ و MnS میباشد و تعدادی از فازهای اضافی حذف شده است. همچنین با تغییر حلال به اتیلن گیلکول فاز MnS تشکیل شد و همه فازهای اضافی حذف شدند. برای بهدست آوردن اندازهٔ بلورک، سه قلهای که دارای شدت بیشتری بودند انتخاب شده و میانگین آنها در نمونه آب مقطر nm گلیکول 21/79 nm کا/160 و در نمونه اتیلن

نوع حلال مصرفی در فرآیند ماکروویو اثر قابل ملاحظهای بر تشکیل فاز خالص نانوذرات سولفیدمنگنز دارد. به بیان دیگر، هر چه حلال قطبی تر باشد، توانایی آن در برهمکنش با انرژی ماکروویو بیشتر خواهد بود و این منجر به افزایش سرعت واکنش می گردد. به طور کلی، در روش ماکروویو می توان از حلال های معمول که در دیگر روش ها به کار می رود، استفاده نمود. افزایش دما اندازهٔ ذرات کوچکتر می شود. علت آنرا می توان در این دانست که با افزایش دما، یک انرژی آزاد گیبس به وجود می آید که منجر به شکل گیری تعداد زیادی هسته های کوچک می شود [26].



شکل3. الگوی پراش نمونههای رشد داده شده با فرآیند ماکروویو -هیدروترمال در حلالهای مختلف در دما C°180 و زمان تابش دهی 10 min.



شکل 4. الگوی پراش نمونههای رشد داده شده با فر آیند ماکروویو -هیدروترمال با دمای تابش دهی C°120، C°180 و C°220 و زمان تابش دهی 10 min.

جهت بررسی بیشتر ریخت و اندازه نمونه های به دست آمده، از تصویر برداری میکروسکوپ الکترونی عبوری استفاده شده است که شکل6 این تصاویر را به همراه نمودار توزیع اندازهٔ ذرات برای هر نمونه نشان می دهد. این تصاویر ذرات بهم چسبیده کروی شکل را در هماهنگی با تصاویر SEM نشان می دهند که افزایش دما اندازه متوسط ذرات را کاهش داده است. مسئلهای که باید مورد توجه قرار گیرد، برهم کنش حلال با امواج ماکروویو است. بسته به خاصیت دیالکتریکی حلالها، آنها با ماکروویو برهم کنشهای متفاوتی دارند. بیشترین تانژانت اتلاف، بالاترین تبدیل انرژی ماکروویو به گرما را منجر میشود و بیشترین تأثیر را در گرمایش خواهد داشت که در این میان اتیلن گلیکول بیشترین تانژانت اتلاف را دارا میباشد [23].

جدول. مقایسه عملکرد حلال های مختلف در برابر ماکروویو [23،24].

حلال	نقطه جوش (°C)	ຮ່	ε"	tanδ ε"/ε	جذب امواج ماکروويو
اتيلن گليكول	197	37,0	47 _/ 950	1,350	خیلی خوب
اتانول	78	24/3	22/866	0/941	خوب
آب	100	80/4	9/889	0/123	متوسط

مطابق جدول1 جذب امواج ماكروويو توسط حلال اتیلن گلیکول بیشتر از اتانول و آب می باشد که نتایج بهدست آمده با آن مطابقت دارد. در جدول 1 '٤ (ثابت دىالكتريك) نشان دهنده قطبش پذيرى مولكول در میدان دیالکتریک و "٤ (اتلاف دیالکتریک) نشان دهندهٔ کارآیی تبدیل امواج الکترومغناطیس به گرما میباشد. الگوی پراش نمونه های رشد داده شده در دماهای مختلف در حلال اتیلن گلیکول در شکل 4 نشان داده شده است. مشاهده می شود که فاز غالب در دمای 120°C گوگرد می باشد. با افزایش دما فاز خالص سولفيدمنگنز با ساختار بلوري هگزاگونال تشكيل می گردد. همچنین با افزایش دما به 220°C شدت قلهها و اندازه بلورک افزایش می یابد. این افزایش شدت قله ها با افزایش دما قبلاً نیز برای ساختارهای سولفیدمنگنز که با روش هیدروترمال رشد داده شده بودند، مشاهده و گزارش شده است [25]. شکل5 تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونهها را در دماهای تابش دهی مختلف نشان میدهد. برای هر دو نمونه ذرات به هم چسبیده کروی شکل در کنار هم قرار گرفتهاند که با





شکل5. تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی و نمودار توزیع اندازه ذرات نمونههای رشد داده شده در دمای الف و ج) دمای 180°C و ب و د) دمای C20°C.



شکل 6. تصاویر میکروسکوپ الکترونی عبوری و نمودار توزیع اندازهٔ ذرات نمونه های رشد داده شده در دمای الف و ج) C°180 و ب و د) C200°C.

با توجه به اینکه در شرایط آزمایشگاهی با حلال اتیلن گلیکول و در دماهای C°180 و C20°02 فاز خالص MnS تشکیل میگردد، لذا بهمنظور شناسایی بهتر نمونههای بهدست آمده آنالیز پراش انرژی پرتو ایکس انجام شده که شکل7 آنرا نشان میدهد. در این طیفها عناصر Mn و S دیده میشود. آنالیز EDX (شکل7الف) نمونهٔ C°180 حضور اتمهای منگنز را حدود 87 درصد اتمی و سولفور را با حدود 13 درصد

اتمی را تأیید میکند. همچنین در شکل 7ب برای نمونه 220°C حضور اتمهای منگنز حدود 81 درصد اتمی و سولفور با حدود 19 درصد اتمی مشخص میباشد. از مقایسه این دو نمونه مشخص میشود که با افزایش دما درصد اتمهای منگنز کاهش و درصد اتمهای سولفور افزایش پیدا کرده است.



شکل7. طیف EDX الف) نمونه C°180 درجه سانتی گراد ب) نمونه 220°C.

خواص نوری

برای بررسی خواص نوری فاز خالص MnS تشکیل شده از طیف جذبی استفاده شد که شکل 8 آنرا نشان میدهد. همان طورکه این شکل نشان میدهد، شدت جذب نسبی نمونه ها با افزایش دمای تابش دهی کاهش یافته و لبه جذب حدوداً mn 350 میباشد. جهت تخمین انرژی شکاف باند نوری نانوذرات از روش (شکل 9) انرژی شکاف باند نوری نانوذرات این نمودار سولفیدمنگنز را بهترتیب V9 90/3 برای دمای 2°300 و V9 3/18 برای دمای 2°22 نشان میدهد که این انرژی باند با لبه جذب مطابقت دارد.



نتيجه گيرى

در این مطالعه اثر عوامل تأثیر گذار بر رشد نانوذرات سولفيدمنگنز بەروش ماكروويو-ھيدروترمال بررسى شد. الگوهای یراش نشان دادند که پس از انجام آزمایش های متفاوتی از قبیل نسبت غلظت ها، توان ها، نوع حلالها و بررسي اثر دما فاز خالص سولفيدمنگنز در حلال اتیلن گلیکول تشکیل می شود. همچنین این نتایج نشان داد که نوع حلال مصرفی و دما در فرآیند ماکروویو اثر قابل ملاحظهای بر تشکیل فاز خالص نانوذرات سولفيدمنگنز دارد. جذب امواج ماكروويو توسط حلال اتيلن گليكول بيشتر از اتانول و آب می باشد که نتایج به دست آمده با آن مطابقت دارد. همچنین با افزایش دمای تابش دهی در حلال اتیلن گلیکول فاز خالص و شدت بهتری از قلهها بهدست میآید. تصاویر میکروسکوپهای الکترونی حاکی از كوچكتر شدن اندازهٔ ذرات با افزایش دما میباشند. همچنین طیف جذبی نانوذرات نشان دهنده این است که این افزایش دما شدت جذب نسبی نمونهها را کاهش مىدهد. انرژى شكاف باند نورى نانوذرات سولفیدمنگنز از 3/09eV برای دمای C° 180، به 3/18eV برای دمای C° 220 افزایش ییدا می کند.

سپاس گزاری

نویسندگان از مرکز تحقیقات مهندسی سطح پیشرفته و نانومواد دانشگاه آزاد اسلامی واحد اهواز بهواسطه پشتیبانی فنی از این کار کمال تشکر و قدردانی را ابراز میدارند.



طبق نمودار نمایان می شود که با کاهش اندازهٔ ذرات (با توجه به تصاویر میکروسکوپ الکترونی) انرژی شکاف باند نوری افزایش می یابد. این نتیجه گیری در توافق با کارهای دیگران می باشد [27]. همان طور که می دانیم، نوارهای انرژی به وسیله ادغام شدن گروهی از ترازهای انرژی هم جوار، ایجاد می شوند. هنگامی که اندازهٔ ذرات کوچکتر می شود، مقدار همپوشانی اور بیتالها یا ترازهای انرژی کاهش می یابد و عرض نوار باریک تر می شود. این موضوع سبب می گردد که افزایش اندازه انرژی بین نوار ظرفیت و نوار رسانش به وجود آید و انرژی شکاف باند بیشتر شود [28]. همچنین نمودار مرجعها

[1] Z. Ganjiani, F. Jamali-Sheini, R. Yousefi, Electrochemical synthesis and physical properties of Sn-doped CdO nanostructures, *Superlattices and Microstructures* **100** (2016) 988-996.

[2] R. Yousefi, F. Jamali-Sheini, M. Cheraghizade, S. Khosravi-Gandomani ,A. Sáaedi, N.M. Huang, W.J. Basirun, M. Azarang, Enhanced visible-light photocatalytic activity of strontium-doped zinc oxide nanoparticles, *Materials Science in Semiconductor Processing* 32 (2015) 152-159.

[3] S. Sohila, M. Rajalakshmi, C. Ghosh, A.K. Arora, C. Muthamizhchelvan, Optical and Raman scattering studies on SnS nanoparticles, *Journal of Alloys and Compounds* **509** (2011) 5843-5847.

[4] F. Jamali-Sheini, R. Yousefi, N. Ali Bakr, M. Cheraghizade, M. Sookhakian, N.M. Huang, Highly efficient photo-degradation of methyl blue and band gap shift of SnS nanoparticles under different sonication frequencies, *Materials Science in Semiconductor Processing* **32** (2015) 172-178.

[5] S.R. Suryawanshi, S.S. Warule, S.S. Patil, K.R. Patil, M.A. More, Vapor–Liquid–Solid Growth of One-Dimensional Tin Sulfide (SnS) Nanostructures with Promising Field Emission Behavior, *ACS Applied Materials & Interfaces* 6 (2014) 2018-2025.

[6] F. Jamali-Sheini, R. Yousefi, Field Emission Studies of Au doped ZnO Nanowire Arrays, *Journal of Research on Many-body Systems* 1 (2012) 19-24.

[7] J. Yang, Z. Li, W. Zhao, C. Zhao, Y. Wang, X. Liu, Controllable synthesis of Ag–CuO composite nanosheets with enhanced photocatalytic property, *Materials Letters* **120** (2014) 16-19.

[8] U. Jabeen, S.M. Shah, N. Hussain, A. Fakhr e, A. Ali, A. khan, S.U. Khan, Synthesis, characterization, band gap tuning and applications of Cd-doped ZnS nanoparticles in hybrid solar cells, *Journal of Photochemistry and Photobiology A: Chemistry* **325** (2016) 29-38.

[9] C. Burda, X. Chen, R. Narayanan, M.A. El-Sayed, Chemistry and Properties of Nanocrystals of Different Shapes, *Chemical Reviews* **105** (2005) 1025-1102.

[10] S. Goswami, H.J. Pant, J. Biswal, J.S. Samantray, V.K. Sharma, A. Dash, Synthesis, characterization and application of Au-198 nanoparticles as radiotracer for industrial

applications, *Applied Radiation and Isotopes* 111 (2016) 18-25.

[11] Y. Gui, L. Qian, X. Qian, Hydrothermal synthesis of uniform rock salt (α -) MnS transformation from wurtzite (γ -) MnS, *Materials Chemistry and Physics* 125 (2011) 698-703.

[12] Y. Zheng, Y. Cheng, Y. Wang, L. Zhou, F. Bao, C. Jia, Metastable γ -MnS Hierarchical Architectures: Synthesis, Characterization, and Growth Mechanism, *The Journal of Physical Chemistry B* 110 (2006) 8284-8.

[13] Y. Liu, Y. Qiao, W.-X. Zhang, Z. Li, X.-L. Hu, L.-X. Yuan, Y.-H. Huang, Coral-like α -MnS composites with N-doped carbon as anode materials for high-performance lithium-ion batteries, *Journal of Materials Chemistry* 22 (2012) 24026-240.

[14] G. Pandey, H.K. Sharma, S.K. Srivastava, R.K. Kotnala, γ -MnS nano and micro architectures: Synthesis, characterization and optical properties, *Materials Research Bulletin* 46 (2011) 1804-1810.

[15] P. Zhao, Q. Zeng, X. He, H. Tang, K. Huang, Preparation of γ -MnS hollow spheres consisting of cones by a hydrothermal method, *Journal of Crystal Growth* 310 (2008) 4268-4272.

[16] J. Yu, H. Tang, Solvothermal synthesis of novel flower-like manganese sulfide particles, *Journal of Physics and Chemistry of Solids* 69 (2008) 1342-1345.

[17] D. Fan, H. Wang, Y. Zhang, J. Cheng, B. Wang, H. Yan, Preparation of crystalline MnS thin films by chemical bath deposition,

Materials Chemistry and Physics 80 (2003) 44-47.

[18] F. Zuo, B. Zhang, X. Tang, Y. Xie, Porous metastable γ -MnS networks: biomolecule-assisted synthesis and optical properties, *Nanotechnology* 18 (2007) 215608.

[19] L. Amirav, E. Lifshitz, Spray-Produced Coral-Shaped Assemblies of MnS Nanocrystal Clusters, *The Journal of Physical Chemistry B* 110 (2006) 20922-20926.

[20] J. Lu, P. Qi, Y. Peng, Z. Meng, Z. Yang, W. Yu, Y. Qian, Metastable MnS Crystallites through Solvothermal Synthesis, *Chemistry of Materials* 13 (2001) 2169-2172.

[21] S. Wang, K. Li, R. Zhai, H. Wang, Y. Hou, H. Yan, Synthesis of metastable γ-manganese sulfide crystallites by microwave irradiation, *Materials Chemistry and Physics* 91 (2005) 298-300.

[22] P.D.F. ICDD, International Centre for Diffraction Data, *Powder Diffraction File*, *Newtown Square*, *Pennsylvania*, USA (1997). [23] S. Horikoshi, N. Serpone, Microwaves in nanoparticle synthesis: fundamentals and applications, John Wiley & Sons2013.

[24] C.O. Kappe, D. Dallinger, S.S. Murphree, Practical microwave synthesis for organic chemists, John Wiley & Sons2008.

[25] Y. Zhang, H. Wang ,B. Wang, H. Yan, M. Yoshimura, Low-temperature hydrothermal synthesis of pure metastable γ -manganese sulfide (MnS) crystallites, *Journal of Crystal Growth* 243 (2002) 214-217.

[26] R.C. Singh, M.P. Singh, O. Singh, P.S. Chandi, Influence of synthesis and calcination temperatures on particle size and ethanol sensing behaviour of chemically synthesized SnO₂ nanostructures, *Sensors and Actuators B: Chemical* 143 (2009) 226-232.

[27] I. Oidor-Juárez, P. Garcí a Jiménez, G. Torres-Delgado, R. Castanedo-Pérez ,O. Jiménez-Sandoval, B. Chao, S. Jiménez-Sandoval, Substrate temperature effects on the growth and properties of γ -MnS thin films grown by rf sputtering, *Materials Research Bulletin* 37 (2002) 1749-1754.

[28] A. Sarkar, A.B. Ghosh, N. Saha, D.N. Srivastava, P. Paul, B. Adhikary, Enhanced photocatalytic performance of morphologically tuned Bi_2S_3 NPs in the degradation of organic pollutants under visible light irradiation, *Journal of Colloid and Interface Science* 483 (2016) 49-59.

Investigating effective parameters on the growth and optical properties of MnS nanoparticles

Bahareh Ghanbari^{1, 2}, Farid Jamali-Sheini^{3,*}, Ramin Yousefi⁴

¹Department of Physics, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Ahvaz, Iran

² Department of Physics, Ahvaz Branch, Islamic Azad University, Ahvaz, Iran

³Advanced Surface Engineering and Nano Materials Research Center, Department of Physics, Ahvaz Branch, Islamic Azad University, Ahvaz, Iran

⁴Department of Physics, Masjed-Soleiman Branch, Islamic Azad University (I.A.U), Masjed-Soleiman, Iran

Received: 26.04.2017 Final revised: 01.12.2017 Accepted: 04.03.2018

Abstract

In this research, hydrothermal-microwave process was used for synthesis of manganese sulfide (MnS) nanoparticles (NPs). The effects of growth parameters such as concentration, solution type, and power were investigated. After synthesis, different thermo-radiations of microwave were applied and optical properties were studied. Different characterization methods for study of NPs properties such as X-ray diffraction (XRD), transmission and scanning electron microscopy (TEM and SEM), energy dispersive X-ray, and UV-Visible spectroscopy were used. XRD patterns and EDX spectra represent formation of polycrystalline MnS phase and the existence of desired elements, respectively. Electron microscopy images showed the composition of NPs in the form of adherent spherical particles. With increasing synthesis temperature, optical energy band gap increased and relative absorbance intensity decreased.

Keywords: Hydrothermal-microwave, MnS nanoparticles, Optical properties