

# بررسی اثر کاتالیستی نانوذرهی γ-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> بر روی سرعت تخریب یک کمپلکس پرانرژی اکسووانادیومی (IV)

فاطمه بدلی<sup>۱</sup>۰۰، اسماعیل عمرانی<sup>۲</sup> و نادر نوروزی پسیان<sup>۳</sup>

۱- کارشناس ارشد شیمی فیزیک، گروه شیمی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران ۲- دانشجوی دکترای شیمی آلی، گروه شیمی، دانشگاه شهید بهشتی، تهران، ایران ۳- دانشیار شیمی آلی، گروه شیمی، دانشگاه ارومیه، ارومیه، ایران

دریافت: اردیبهشت ۱۳۹۳، بازنگری اول: مرداد ۱۳۹۳، بازنگری دوم: مهر ۱۳۹۳، پذیرش: اَذر ۱۳۹۳

**چکیده:** کمپلکس اکسووانادیم (IV) از واکنش <sub>2</sub>VO(acac) با شیف باز H<sub>2</sub>L (N'N) –بیس(سالیسیل آلدامیناتو) ۱،۳– دی آمینو پروپان) بهدست آمد و با استفاده از روشهای IR، IH-NMR ا<sup>-1</sup> <sup>۱</sup>-SC-NMR، <sup>۱</sup>۲ تجزیه عنصری و تجزیه گرمایی با روش DSC مورد بررسی قرار گرفت. دادههای به دست آمده از DSC نشان داد که این کمپلکس دارای آنتالپی تخریب زیادی است. بنابراین، با توجه به این موضوع سینتیک تخریب گرمایی آن با و بدون حضور نانوذره آهن اکسید (γ-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) مورد مطالعه قرار گرفت و مشخص شد که حضور نانوذره به عنوان کاتالیست نقش مؤثری در افزایش سرعت تخریب دارد.

واژههای کلیدی: اثرکاتالیستی ۹۰-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>، کمپلکس پرانرژی، سینتیک تخریب گرمایی

#### مقدمه

فلزات واسطه، کمپلکسهای شیفباز را تشکیل میدهند و شیفبازها مانند لیگاندها شلاته در شیمی کثوردیناسیون عمل میکنند. کمپلکسهای فلزی در طول سالیان بسیار مورد توجه بوده است. کمپلکسهای فلزی شیفبازها به دلیل کاربردهای صنعتی، داروهای ضد ویروس، ضد باکتری و پادتن بسیار مورد مطالعه قرار میگیرند [۱ تا ۶]. کمپلکسهای اکسووانادیمی با لیگاندهای شیف باز از جنبههای متفاوتی مانند ویژگیهای کاتالیستی [۷]، الکتروشیمیایی [۸] و پزشکی [۹] بررسی شدهاند. هم چنین چگونگی سنتز آنها هم در شرایط متفاوت مورد مطالعه قرار گرفته است و این ماده در شرایط استاندارد از آنتالپی تخریب

بسیار بزرگی برخوردار است و برای نخستین بار توسط گروه ما به انرژتیک بودن این مواد هم پی برده شد. آنتالپی تخریب بزرگ VOL، این امکان را فراهم میکند که آن را به عنوان یک مادهی پایه خوب برای مواد منفجره مورد استفاده قرار داد. با افزایش سرعت تخریب میتوان این ماده را برای انفجار بهتر بهینهسازی کرد. بدیهی است که یکی از راهها برای افزایش سرعت استفاده از کاتالیست است. نانوذرات آهن اکسید از جمله موادی هستند که به عنوان کاتالیست برای واکنشهای حالت جامد از جمله تخریب گرمایی و انفجار به کار میروند [۱۰]. با ایجاد ساختارهای نانومتری، کنترل ویژگیهایی از مواد مانند رفتار مغناطیسی، رسانایی الکتریکی، استحکام، نقطهی ذوب، رفتارهای بیوزیستی

<sup>\*</sup>عهدهدار مكاتبات: Fth.badali@yahoo.com

بررسی اثر کاتالیستی نانو ذرہی <sub>4</sub>-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> بر روی ...

و... بدون تغییر ترکیب شیمیایی آنها نسبت به مواد دانه درشت تر امکان پذیر است. این مسأله می تواند منجر به استفاده از فناوری نانودر زمینه های متفاوتی همچون صنایع الکترونیک، پزشکی، داروسازی، مواد، صنایع شیمیایی، نفت، گاز و غیره شود [۱۱ و ۱۲]. در این مقاله با استفاده از روش DSC، میزان انرژی فعالسازی تخریب کمپلکس گفته شده با و بدون حضور نانوذرات آهن اکسید تعیین شد و سایر عامل های سینتیکی هم به دست آمدند.

# بخش تجربى

## مواد مصرفی

۷۵(acac) سالیسیل آلدئید، ۳،۱– دی آمینو پروپان، اتانول و VO(acac) برای سنتز کمپلکس از شرکت Merk تهیه شد. آهن کلرید آبدار (FeCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O)، آهن سولفات آبدار (FeSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O)) Aldrich و Merk و Merk و Aldrich و Aldrich مولار از شرکتهای Merk و Aldrich تهیه خریداری شده و همراه با آب مقطر به عنوان حلال برای تهیه نانوذره مورد استفاده قرار گرفتند.

### دستگاهها

برای ثبت طیف FT-IR از دستگاه اسپکترو فوتومتر مدل <sup>1</sup>H-NMR برای طیفهای I<sup>3</sup>C-NMR و اندست آوردن دستگاه FT-NMR 300 MHz استفاده شد. برای بهدست آوردن دادههای مربوط به DSC از دستگاه METTLER TOLEDO و هم چنین برای به دست آوردن اطلاعات مربوط به XRD نمونه از دستگاه XRD-6000,Shimadzu استفاده شد.

## تهيه شيفباز H<sub>2</sub>L

۲ میلیمول از سالیسیل آلدئید را در ۲۰ میلیلیتر اتانول حل کرده و در حین هم زدن، قطره قطره محلول اتانولی (۲۰ میلیلیتر) حاوی یک میلیمول از ۳۰۱– دی آمینو پروپان افزوده شد و پایان واکنش با TLC مورد تایید قرار گرفت. محلول مورد نظر به حال خود گذاشته شد تا رسوب تشکیل شود (رسوب به دست آمده زرد رنگ است) سپس آن را صاف کرده و با اتانول شست و شو داده

شد و در معرض هوا خشک شد. بازده واکنش ۶۵٪ به دست آمد و دمای ذوب آن C° ۱۶۳ است.

IR (KBr cm<sup>-1</sup>): 3356 (OH), 1628 (C=N), 1467 (C=C), 1253 (C–O); <sup>1</sup>H NMR ( $\delta$  ppm, 300 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 13.45 (1H, s), 8.31 (1H, s), 6.8-7.01 (2H, m), 7.22-7.31 (2H, m), 3.66 (2H, m), 2. 07 (1H, *J*= 6.3 Hz); <sup>13</sup>C NMR ( $\delta$  ppm, 75 MHz, CDCl<sub>3</sub>): 31.7, 56.7, 118.6, 131.3, 132.3, 161.1, 165.5

تهیه کمپلکس VOL

یک میلی مول (۲۰,۳۴۲ گرم) لیگاند  $H_2L$  را در ۲۰ میلی لیتر اتانول حل کرده و به اتانول داغ (۲۰ میلی لیتر) حاوی یک میلی مول (۲۶۵۵ گرم) وانادیل استیل استونات افزوده شد و به مدت ۱۸۵ ساعت تحت شرایط بازروانی قرار گرفت و پایان واکنش با استفاده از TLC تعیین شد. در ادامه رسوب نارنجی به دست آمده، صاف و با اتانول شست و شو و در معرض هوا آن خشک شد. بازده واکنش ۸۲٪ به دست آمد و دمای تخریب آن  $\Omega^\circ$  ۳۱۰ است.

FT-IR (KBr, cm-1): 3444, 2920, 1630, 1448, 1317, 856, 569, 462.

تهیه نانوذره آهن /کسید به روش wet chemical در دمای /تاق به ازای ۲ مول از  $O_4^{-}7H_2O_4 \cdot FeSO_4 \cdot 7H_2O_5$  بوداشته شد و در ۵۰ میلی لیتر ۲۰۱۱ مولار حل شد و محلول به دست آمده در حمام فراصوت قرار گرفت تا در ضمن اینکه عمل همزدن کامل شود واکنش شیمیایی نیز به خوبی انجام شده و از به هم چسبیدن ذرات جلوگیری شود. و همزمان ۶ گرم سود را در ۱۰۰ میلی لیتر آب مقطر حل کرده و در آبی که جوشیده قرار داده شد تا به حالت همدما با آن در بیاید. در مرحلهی بعد محلول به دست آمده از Of GeSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O محلول سود افزوده شد. در ادامه ککار رسوب سیاه رنگ به دست آمده صاف و به مدت ۲۴ ساعت در دمای  $2^{\circ} \cdot 6$  خشک شد. برای بررسی ساختار مواد از تجزیه پراش پرتو X (XRD) استفاده شد.

نتيجهها و بحث

الف

بررسی مشخصات H<sub>2</sub>L و VOL

در طیف H-NMR<sup>I</sup> این شیف باز همان گونه که در شکل ۱ مشاهده می شود در ناحیه ی  $\delta$  برابر با ۶٬۷۴ تا ۶۹۹ می یک چند شاخه مشاهده می شود که مربوط به هیدروژن های آروماتیکی است و پروتون های H–O گروه فنلی در mpm ۱۳٫۹۳ مشاهده می شود. پیک پروتن های آزومتان هم در ناحیه ی ۸٫۳۲ مشاهده ظاهر می شود و هم چنین مقدارهای به دست آمده با آن چه پیش ظاهر می شود و هم چنین مقدارهای به دست آمده با آن چه پیش از این برای شیف بازها گزارش شده مطابقت دارد [۱۳]. در طیف از این برای شیف بازها گزارش شده مطابقت دارد [۱۳]. در طیف در ۲٫۰۳ و H<sub>2</sub>L (شکل ۲) کربن های گروه متیلن در ۲٫۰۳ و مره مشاهده می شوند و پیکهای مربوط به کربن های حلقه های بنزن در نواحی ۱۱۳٫۹ و ۱۹۸۴ م

مشاهده می شود. پیکی در ناحیه ی ۱۵۱٬۸ ppm دیده می شود که مربوط به کربن متصل به OH فنلی است و پیک مربوط به کربن آزومتان هم در ۲۶۵٬۶ ppm مشاهده می شود.

شکل ۲ طیف FT-IR شیفباز  $H_2L$  و کمپلکس مربوط را نشان میدهد. در این طیف،  $H_2L$ ، ۲ پیک قوی در ۱۲۵۳ و <sup>-1</sup> ما۲۶ میدهد. در این طیف،  $H_2L$ ، ۲ پیک قوی در ۳۵۳ و ارتعاشات دیده میشود که به ترتیب به ارتعاشات کششی O-O و ارتعاشات کششی C=N مربوط میشود. پیک پهن و متوسطی در ناحیه <sup>-1</sup> مربوط به ارتعاشات کششی گروه هیدروکسیل است. در فرکانس پایین تر ظاهر شدن این پیک به علت پیوند هیدروژنی درون مولکولی است [۱۴ و ۱۵]. پیک ظاهر شده در حدود <sup>-1</sup> درون مولکولی است [۱۴ و ۱۵]. پیک ظاهر شده در حدود <sup>-1</sup>

هنگامي كه اين ليگاند با واناديم كمپلكس مي شود پيك ظاهر



شکل ۱ شيفباز H-NMR (الف) طيف H-NMR و (ب) طيف H-NMR شکل ۱



شکل ۲ مقایسه طیف FT-IR لیگاند سنتز شده و کمپلکس وانادیم تشکیل شده از آن

شده در ناحیه <sup>۱-</sup>۳۳۵۶ مربوط به گروه هیدروکسیل حذف میشود. در طیف IR کمپلکس VOL در نواحی ۴۶۲ و<sup>۱-</sup>۵۶۹ میشود. دو پیک با شدت به نسبت ضعیف دیده میشود که به ترتیب مربوط به ارتعاشات O–V و N–V هستند. دو پیک با شدت قوی در نواحی ۸۵۶ و <sup>1-</sup>۲۰۰ مشاهده میشود که به ترتیب به ارتعاشات کششی O–V و N=C مربوط میشوند. ظاهر شدن پیک <sup>1-</sup>۲۰۰ ۸۵۶ دلیل دیگری بر تشکیل کمپلکس است. پیک دیگر با شدت متوسط در ناحیهی <sup>1-</sup>۲۰۰ ۲۳۱۷ دیده میشود که مربوط به ارتعاشات کششی O–C است. تجزیه عنصری این مربوط به ارتعاشات کششی O–C است. تجزیه عنصری این کمپلکس نشان داد که عناصر H، C و N به ترتیب از راست به چپ با درصدهای ۲٬۶۷۵، ۵۶٫۲۲ در نمونهها وجود دارند که با دادههای نظری (به ترتیب از راست به چپ ۶٫۶۶، ۵۶٫۱۳، ۶٫۶۵

## بررسی ویژگیهای نانوذره آهن اکسید

الگوی XRD نانوذرات آهن اکسید در شکل ۳ ارایه شده است. باتوجه به نمونه استاندارد (JCPDS=25-1402)  $\gamma$ -Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> مربوط به کانی مگنتیت با فرمول شیمیایی (JCPDS و  $\gamma$ -Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> و  $\pi$ /۵۳ Å است و این کانی متشکل از ترکیب ۶۸٫۹۹٪ Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> و ۳۰٫۰۳٪ FeO است. به این ترتیب از روی دادههای مربوط به JRD و geژگیهای ظاهری (ویژگی مغناطیسی قوی، سیاه رنگ، کدر و geژگیهای ظاهری (ویژگی مغناطیسی قوی، سیاه رنگ، کدر و  $\varphi$ -() این نانوذره می توان گفت که همانند مگنتیت ترکیبی حاوی  $\varphi$ -() این نانوذره می توان گفت که همانند مگنتیت ترکیبی حاوی  $\varphi$ -() این نانوذره می توان گفت که مربوط به طیف IR نانوذره  $\varphi$ -() این نانوذره می توان گفت که مربوط به طیف IR نانوذره  $\varphi$ -() این نانوذره می توان گفت که مربوط به طیف IR نانوذره  $\varphi$ -() این نانوذره می توان گفت که مربوط به طیف IR نانوذره  $\varphi$ -() این نانوذره می توان گفت که مربوط به طیف IR نانوذره است، در ناحیه است. در شکل ۲۰ که مربوط به طیف IR نانوذره  $\varphi$ -() این ازوزه است. و هم چنین میانگین اندازه دانههای بلوری با توجه به  $\varphi$ -() رابطهی دبای شرر [۲۶ و ۱۲] ۲۵ نانومتر به دست آمد.

تصویرهای SEM با بزرگنماییهای متفاوت برای نانوذرات آهن اکسید سنتز شده به روش شیمیایی تر در شکل ۵ نشان داده شده است. همان طور که مشاهده می شود ذرات از دانههای کروی شکل به نسبت یکنواخت تشکیل شدهاند و به صورت متراکماند. میانگین اندازهی ذرات ۵۵ نانومتر است.

مطالعه سنیتکی کمپلکسهای سنتز شده

مطالعات گرمایی انجام شده بر روی کمپلکس VOL (شکل ۶ نمودار DSC) تخریب گرمایی این ترکیب را با و بدون حضور نانوذره آهن با سرعت گرمادهی <sup>۱-</sup>C.min<sup>-1</sup> نشان میدهد. همان طور که مشاهده می شود هر منحنی تک مرحله ای بوده و به صورت گرماده است.



 $\gamma$ -Fe $_2O_3$  ترکیب FT-IR شکل ۴ طیف



شكل ۵ تصوير SEM نانوذرات آهن اكسيد

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

بدلی و همکاران



مدلی که بزرگترین رگرسیون یا ایجاد کرد به عنوان مدل مدلی که بزرگترین رگرسیون را ایجاد کرد به عنوان مدل واکنش انتخاب میشود. انرژی واکنش (Ea) و فاکتور فرکانس (۱) به ترتیب از روی شیب و عرض از مبدأ به دست میآیند [۲۲].  $\ln \frac{d\alpha/dT}{f(\alpha)} = \ln \frac{A}{\beta} - \frac{E_a}{RT}$ 

در رابطهی بالا سرعت گرمادهی و R ثابت گازهاست. جدول ۱ عامل سینتیکی سهگانه کمپلکس VOL محاسبه شده با روش مدل فیتینگ تفاضلی مستقیم و در شرایط غیر همدما را در غیاب و حضور نانوذره آهن اکسید نشان میدهد.

همان گونه که از مقایسه ۲ حالت در جدول ۱ مشاهده می شود، با افزودن نانوذره ی آهن اکسید دمای تخریب، آنتالپی تخریب، انرژی فعال سازی و عامل فرکانس برای واکنش کاتالیز شده، تغییر می کند [۲۳]. در این کار افزایش انرژی فعال سازی و افزایش سرعت تخریب برای کمپلکس اکسووانادیم (IV) در حضور نانوذره ی آهن اکسید مشاهده می شود. این نتیجه برخلاف روند کلی مشاهده شده در مورد انرژی فعال سازی است، که با کاهش آن سرعت واکنش باید افزایش یابد که این تفاوت به عامل فرکانس (A) که در حین واکنش تغییر می کند نسبت داده می شود. افزایش انرژی فعال سازی و متناظر با آن افزایش عامل فرکانس با اثر جبران سینتیکی که پیش از این توسط Ninan و همکارانش گزارش شده، متناسب است [۲۳].



شکل ۶ نمودار DSC ترکیب VOL (a ،VOL ترکیب نانو دره و b) در حضور نانو ذره

بیشینه دمای پیک گرماده برای نمونه در غیاب و حضور نانوذره به ترتیب در دماهای ۲۱۰٫۶ و  $2^{\circ} 71۰٫۲۱$  مشاهده میشود و در هر دو حالت یک بیشینه دمای پیک گرماده بدون ذوب مشاهده میشود که نشاندهندهی تخریب کامل نمونه است. سینتیک واکنشهای تخریب گرماده مواد پرانرژی برای ارزیابی تخریب گرمایی آنها مهم است. کالریمتری روبشی تفاضلی (DSC) بهطور وسیعی برای تعیین عاملهای سینتیکی واکنشهای تخریب مواد پرانرژی استفاده میشود [۱۸ تا ۲۱]. برای بررسی سینتیک تخریب ابتدا پارامترهای سه گانهی سینتیکی (انرژی فعال سازی، فاکتور فرکانس و مدل واکنش) با استفاده از روش مدل فیتینگ تفاضلی مستقیم (بر اساس رابطهی ۱) تعیین میشوند. بر اساس این مدل نمودار [( $\alpha/dT$ )/f( $\alpha$ ] بر حسب T) رسم میشود نشان میدهد که نمودارهای سرعت بر حسب پیشرفت واکنش سیگموئیدی است.

نمونه	سرعت گرمادهی (C/min°)	دمای تخریب T <sub>d</sub> (°C)	گرمای واکنش ∆H(kJ/mol)	مدل واكنش	رگرسيون	فاکتور فرکانس min <sup>-1</sup>	انرژی فعالسازی Ea(Kj.mol <sup>-1</sup> )	ثابت سرعت min <sup>-1</sup>
VOL <sup>2</sup> در غياب	۱.	۳۱۰	۵/۵۵۹	A2	۰٫۸۱	۲,۱۱×۱۰ <sup>۱۲</sup>	108/187	۰٬۰۱
VOL <sup>2</sup> در حضور	۱.	۳۰۳	٣٫٣١٣	A2	۰ <sub>/</sub> ۸۹	٣, ١٩×١٠	894 <i>,</i> 898	۰٫۵۲

جدول ۱ عاملهای سه گانهی سینتیکی محاسبه شده با روش تفاضلی مستقیم برای کمپلکس VOL<sup>2</sup> در غیاب و حضور نانو ذره آهن (γ-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)

سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)

بیان این موضوع که بین انرژی فعالسازی و سرعت واکنش چه ارتباطی وجود دارد سخت است، زیرا انرژی فعالسازی و عامل فرکانس هر دو در واکنش تغییر میکنند. بنابراین، عامل فرکانس نقش مهمی در سرعت واکنش تخریب ایفا میکند و همان گونه که مشاهد میشود ثابت سرعت با افزودن نانوذرهی آهن اکسید به کمپلکس اکسووانادیم (IV) با نام VOL افزایش یافته است.

## نتيجه گيرى

در این مقاله یک کمپلکس اکسووانادیمی (IV) سنتز، و از روشهای IR ،<sup>1</sup>H-NMR ،<sup>13</sup>C-NMR و آنالیز گرمایی برای اثبات سنتز این ترکیب استفاده شد. همچنین با مطالعهی

#### مراجع

Dockal, E.R.; Polyhedron., 26, 1373, 2007.

- [14]Karakaplan, M.; Serin, S and Digrak, M.; J. Coord. Chem., 62, 3544, 2009.
- [15]Fernandez, M.I.; Gonzalez-Noya, A.M.; Manerio, M.; Pedrio, R and Romero, M.J.; Synth. React. Met.-Org. Chem., 36, 655, 2006.
- [16] Salavati-Niasari, M.; Ghanbari, D.; Davari, F.; Journal of Alloys and Compounds., 488, 442–447, 2009.
- [17]Emadi, H.; Salavati-Niasari, M.; Davari, F.; Polyhedron., 31, 438–442, 2012.
- [18] Brown, M.E.; Thermochim. Acta., 148, 521–531, 1989.
- [19]Pourmortazavi, S.M.; Nasrabadi, M.R.; Kohsari, I;, Hajimirsadeghi, S.S.; J. Therm. Anal., Calorim. 110, 857–863, 2012.
- [20] Roduit, B.; Xia, L.; Folly, P.; Berger, B.; Mathieu, J.; Sarbach, A.; Andres, H.; Ramin, M.; Vogelsanger, B.; Spitzer, D.; Moulard, H.; Dilhan, D.; J. Therm. Anal. Calorim., 93, 143–152, 2008.
- [21]Pisharath, S.; Ang, H.G.; Thermochim. Acta. 459, 26–33, 2007.
- [22]Sharp, J.H.; Wentworth, S.A.; Anal. Chem., 41, 2060-2062, 1969.
- [23] Dubey, B.L.; Nath, N.; Tripathi, A and Tiwari, N.; Sci., 1, 341, 1994.

سینتیک تخریب این کمپلکس نشان داده شد به دلیل بزرگ بودن آنتالپیهای تخریب کمپلکسهای اکسووانادیم (IV) و عدم ذوب قبل از تخریب، میتوان از این مواد به عنوان مادهی پایه در تهیه ی ماده ی منفجره در صنایع نظامی، معدن و صنعت فضانوردی استفاده کرد. و با استفاده از روش تفاضلی مستقیم مشخص شد که انرژی فعالسازی و عامل فرکانس کمپلکس NOL در حضور نانوذرات آهن اکسید سنتز شده با روش شیمیایی تر، افزایش یافته و ثابت سرعت هم متناسب با آنها افزایش یافت. بنابراین میتوان از این نانوذره به عنوان کاتالیزور و نیز برای بهینه سازی سرعت تخریب کمپلکس سنتز شده استفاده

- [1] Singh, K.; Barwa, M.S.; Tyagi, P.; Chem., 42, 394, 2007.
- [2] Cozzi, P.G.; Soc. Rev., 33, 410, 2004.
- [3] Chandra, S.; Sangeetika.; J. Indian Chem. Soc., 81, 203, 2004.
- [4] Ferrari, M.B.; Capacchi, S.; Pelosi, G.; Reffo,
  G.; Tarasconi, P.; Albertini, R.; Pinelli, S.;
  Lunghi, P.; Chim., 286, 134, 1999.
- [5] Canpolat, E.; Kaya, M.; Chem., 57, 1217, 2004.
- [6] Yildiz, M.; Dulger, B.; Koyuncu, S.Y.; Yapici, B.M.; Soc., 81, 7, 2004.
- [7] Simon, P.; J. Therm. Anal. Cal., 76, 123, 2004.
- [8] Ligtenbarg, G.J.; Hage, R and Feringa, B.L.; Coordination Chemistry Reviews., 237, 89, 2003.
- [9] Kianfar, A.H.; Mohebbi, S.; J. Iran. Chem. Soc., 4, 215, 2007.
- [10]Mohapatra, M.; Anand, S.; Int. J. Eng. Sci. Tech., 2, 127-146, 2010.
- [11] Radhakrishnan, S.; Krishnamoorthy, K.; Sekar, C.; Wilson, J.; Kim, S.J.; Applied Catalysis B: Environmental., 22, 148–149, 2014.
- [12] Tian, B.; Wang, T.; Dong, R.; Bao, S.; Yang, F.; Zhang, J.; Applied Catalysis B: Environmental., 22, 147, 2014.
- [13]Aranha, P.E.; Do Santo, M.P.; Romera. S.;

سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳

نشریه پژوهشهای کاربردی در شیمی (JARC)



# Catalytic effect of nano -γFe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> particle on decomposition rate of energetic oxovanadium (IV) complex

F. Badali<sup>1,\*</sup>, E. Omrani<sup>2</sup> and N. Norouzi-Pasian<sup>3</sup>

MSc in Physical Chemistry, Department of Chemistry, Urmia University, Urmia, Iran
 Ph.D student in Organic Chemistry, Department of Chemistry, Shahid Beheshti University, Tehran, Iran
 Associate Prof. of Organic Chemistry, Department of Chemistry, Urmia University, Urmia, Iran

Recieved: April 2014, First Revised: August 2014, Second Revised: October 2014, Accepted: December 2014

**Abstract:** Oxovanadium (IV) symmetrical complexes have been papered from the reaction of  $VO(acac)_2$  with tetradentate schiff bases. The compounds were characterized by elemental analyses, 1H-NMR, 13C-NMR, infrared, and thermal analysis (DSC). The thermal characteristic data of the complexes were determined from differential scanning calorimetry (DSC). The DSC data indicated that these complexes had very large decomposition enthalpy and released a lot of energy. Thus, thermal decomposition kinetics of these compounds was studied using DSC technique. The results showed that  $\gamma$ -Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> nanoparticles catalyzed decomposition rate of synthesized complexes.

Keywords: Catalytic effect of  $\gamma$ -Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Thermal decomposition kinetics, Energetic complex

 $<sup>*</sup> Corresponding \ author \ Email: Fth. badali@yahoo.com$