

سنتز و شناسایی شبکه آلی فلزی MOF-199 اصلاح شده با Pd/SWCNTs به منظور افزایش جذب گاز هیدروژن در دمای محیط

مجتبى فريادرس (و*، عباس عبدالملكى، حنيف كازروني و سكينه ماند گارزاد

۱– کارشناس ارشد شیمی تجزیه، دانشکده شیمی، دانشگاه علم و صنعت ایران، تهران، ایران ۲– کارشناس ارشد شیمی تجزیه، دانشکده شیمی، دانشگاه صنعتی مالک اشتر، تهران، ایران ۳– کارشناس ارشد مهندسی شیمی، دانشکده مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی امیرکبیر (پلی تکنیک تهران)، تهران، ایران ۴– کارشناس ارشد شیمی تجزیه، آزمایشگاه تحقیقاتی الکتروشیمی، گروه شیمی، دانشگاه مازندران، بابلسر، ایران

دریافت: اردیبهشت ۱۳۹۳، بازنگری اول: شهریور ۱۳۹۳، بازنگری دوم: آبان ۱۳۹۳، پذیرش: آذر ۱۳۹۳

چکیده: در این مطالعه، ترکیب شبکه آلی فلزی MOF-199 به عنوان جاذب گاز هیدروژن بر اساس روش جذب سطحی به کار گرفته شد. نانو ساختار بهدست آمده با نانوذرات پالادیم کاهش داده شده بر روی نانولولههای کربنی تک دیواره، به منظور افزایش ظرفیت جذب هیدروژن در دمای محیط اصلاح شد و سپس ترکیب اصلاح شده به وسیله روشهای SEM، XRD، BET و TGA تشاسایی شد. میزان ظرفیت جذب هیدروژن بر روی ترکیب سنتز شده با روش حجم سنجی در دمای ۲۹۸ K و فشار ۱۵ هدادازه گیری شده است. نتیجههای بهدست آمده نشان می دهد که ظرفیت جذب ترکیب سنتز شده با روش حجم سنجی در دمای ۲۹۸ K و فشار ۱۵ هدادازه گیری شده است. نتیجههای بهدست آمده نشان می دهد که ظرفیت جذب ترکیب MOF-199 پس از اصلاح شدن با Pd/SWCNT حدود ۹۰٪ افزایش یافته است.

واژههای کلیدی: شبکه آلی فلزی، MOF-199، نانوذرات پالادیم، نانولولههای کربنی تک دیواره، جذب و ذخیرهسازی هیدروژن

مقدمه

منابع محدود سوختهای فسیلی و تاثیرات نامطلوب زیست محیطی آنها، نیاز به استفاده از منابع تجدید پذیر و پاک را آشکار کرده است. در حال حاضر هیدروژن تنها گزینه حامل انرژی پاک با دارابودن انرژی شیمیایی بالا و وزن سبک است. تنها محدودیت پیش روی کاربردی شدن این گاز به عنوان سوخت اتومبیل، مساله ذخیرهسازی آن در مقیاس انبوه است [۱ و ۲]. در این راستا به

منظور ذخیرهسازی گاز هیدروژن، روشهای فشردهسازی گاز در سیلندرهای تحت فشارهای بالا، مایعسازی آن، روش جذب سطحی بر روی ترکیبات جامد بر اساس هیدریدهای فلزی و جذب فیزیکی بر روی مواد متخلخل توسط پژوهشگران به کار گرفته شده است [۳، ۴ و ۵]. در این میان روش جذب سطحی بر اساس جذب سطحی فیزیکی به دلیل سینتیک جذب سریع و برگشت پذیری فرایند جذب در شرایط متعادل، به منظور کاربرد

^{*}عبدددار مكاتبات: arenafarayd@chem.iust.ac.ir

سیار این گاز مورد توجه واقع شده است. لذا جاذبهای متفاوتی از جمله زئولیتها [۶]، ترکیبات کربنی [۷] و ساختارهای شبکههای آلی فلزی [۸ و ۹] (MOFs) به منظور جذب و ذخیرهسازی گاز هیدروژن به کار رفتهاند. در این میان شبکههای آلی فلزی جاذبهای ایدهال تری برای ذخیرهسازی محسوب می شود. زیرا دارای مساحت سطح بالا، اندازه تخلخل در حد کمتر از nm ۲، سایتهای غیر اشباع فلزی و قابلیت کنترل اندازه تخلخل در حد ابعاد مطلوب برای برهمکنش بهتر با گاز هیدروژن، هستند. شبکههای آلی فلزی ترکیباتی هستند که حاصل پیوند کووالانسی یون های فلزی با لیگاندهای آلی آروماتیک بوده که نتیجهی آن تشكيل ساختار خوشهاى متخلخل با مساحت سطح بالاست [١٠]. بررسی حاضر بر روی یک نوع شبکه آلی فلزی شناخته شده مس (II) و لیگاند ۱و۳و۵- بنزن تری کربوکسیلات است که به عنوان Cu-BTC یا MOF-199 شناخته می شود. این ترکیب ساختار بلوری مکعبی سهوجهی دارد که از واحدهای تتراکربوکسیلات مس دیمر شده بهدست می آید [۱۱]. هر اتم مس با ۴ اتم اکسیژن از لیگاند ۱و۳و۵- بنزن تری کربوکسیلات (BTC) و یک مولکول آب پیوند کووالانسی ایجاد میکند. این طرح ساختاری ویژه MOF-199 دارای دو نوع توزیع اندازه حفرات به همراه مکانهای فلزى غير اشباع كئوردينانسيوني است [١٢]. تخلخلهاي مربعي شکل آبدوست با ابعاد حدود ۰٬۹ nm که از ۱۲ واحد زیر مجموعهای دهند. تشکیل شده است، هشت وجهی تشکیل می دهند. (COO) دومین سامانه تخلخل با گوشههای چهار وجهی و با ابعاد حدود ۰٫۵ nm، از چهار حلقه بنزنی که در سطح داخلی جای گرفته است، تشکیل شده است. این پاکتهای افزوده شده با پنجرههای سه گوشهای در حدود ۰٫۳۵ nm قابل دسترس است [۱۳]. در طول دهه گذشته شبکه MOF-199 در فرایندهای جذب و جداسازی گاز به خصوص ذخیرهسازی هیدروژن [۱۴، ۱۵ و ۱۶] در دمای محیط و دمای سرمایشی مورد مطالعه واقع شده است. دليل انتخاب اين شبكه آلى فلزى به عنوان جاذب هيدروژن، حضور سایتهای غیر اشباع +Cu²⁺ و فراوانی میکرو تخلخلها در ابعاد ۰٫۳۵ و ۰٫۵ و ۰٫۹ نانومتر است. مولکول هیدروژن خیلی سریع

تخلخلهای حدود ۰٫۹ تا ۳۵ ۲۵ را پر می کند. زیرا تخلخلهای کوچکتر به دلیل قابلیت بالای همپوشانی دو دیواره مقابل، تمایل بیشتری برای جذب هیدروژن دارند. افزون بر این حضور مکانهای باز فلزی فراوان در MOF-199 توانایی جذب سطحی L2 در فشارهای پایین و دمای ۲۷ K را بهبود می بخشد [۱۷].

متاسفانه در حالى كه MOF-199 ظرفيت ذخيرهسازى بالايى را در دماهای پایین برای هیدروژن نشان دارد (wt کم ۵٫۷ در MPa) اما این مقدار کمتر از wt ۱ در دمای محیط است [۱۸]. این عملکرد ضعیف در K ۲۹۸ از طریق برهمکنشهای ضعیف (۳ تا ۱۰ kj maol) بین مولکول هیدروژن و شبکه MOF-199 توجیه می شود. یکی از راههای افزایش برهمکنش بین هیدروژن و ماده جاذب استفاده از نانوذرات مانند پالادیم است. لذا در این پژوهش به منظور افزایش ظرفیت ذخیرهسازی این شبکه، ذرات پالادیم ابتدا بر روی یک پایه نانولوله کربنی تک دیواره کاهش یافته و سپس این ساختار در شبکه MOF-199 در حین سنتز آن وارد می شود. مشخصات ساختاری کامپوزیت سنتز شده با استفاده از روشهای SEM ،XRD و TGA شناسایی می شود. نتایج نشان میدهد که استفاده از این ساختار در مقدار بهینه موجب افزايش جذب هيدروژن مىشود. زيرا نانوذرات پالاديم موجب اثر سرریز شدن هیدروژن و بهبود ویژگیهای لازم برای افزایش جذب در کامپوزیت سنتز شده مشاهده می شود.

بخش تجربى

مواد شیمیایی و دستگاهها

واکنشگرهای مصرفی در این مطالعه شامل مسنیترات سه آبه واکنشگرهای مصرفی در این مطالعه شامل مسنیترات سه آبه (Cu(NO₃)₂·3H₂O)، ا–۳–۵– بنزن تری کربوکسیلیک اسید (HrBTC)، پالادیم کلرید (PdCl₂)، هیدرازین، نانولوله کربنی تک دیواره (SWCNTs) و اتانول که همگی از شرکت مرک آلمان خریداری شد. آب یونزدایی شده نیز از دستگاه موجود در آزمایشگاه تهیه شده است.

دستگاههای مورد استفاده برای شناسایی ساختاری جاذبهای سنتز شده شامل دستگاه وزنسنجی گرمایی (TGA)، دستگاه

فریادرس و همکاران

پراش پرتو ایکس (مدل PHILIPS 1830)، دستگاه اندازه گیری جذب و واجذب نیتروژن (مدل ASAP 2010)، میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) (مدل PHILIPS XL30) است. برای اندازه گیری میزان جذب از دستگاه حجم سنجی بر اساس طرح سیورت استفاده شده است.

روش بارگذاری نانو ذرات پالادیم بر روی نانولولههای کربنی تک دیواره (SWCNT)

برای این منظور نانولولههای کربنی تک دیواره (با خلوص برای این منظور نانولولههای کربنی تک دیواره (با خلوص مولار نیتریکاسید خلوص آن افزایش یافت. ابتدا مقدار g ۰٫۱۶ از پالادیم کلرید در Im ۵ اتانول ریخته و g ۰٫۱ از نانولوله کربنی تک دیواره خالص شده به آن افزوده شد. مخلوط بهدست آمده در حمام فراصوت به مدت ۱۰ دقیقه گذاشته شد تا پراکندگی موردنظر بهدست آید. در مرحله بعد، به این مخلوط در حال همزدن، حدود افزوده شد. سپس با محلول الام قطره تحت اتمسفر نیتروژن حدود ۹ تنظیم شد. برای کاهش کامل حالت اکسایش پالادیم، مخلوط به مدت ۲ ساعت در دمای 2° ۱۰۰ بر روی همزن مغناطیسی هم زده شد. در پایان رسوب بهدست آمده در آون با آمده، Pd/SWCNT نامگذاری شد.

روش سنتز نانو كاميوزيت Pd/SWCNTs@ MOF-199 برای تهیه این ترکیب، از روش به کار رفته توسط پارک برای هیبرید MOF-5 با نانولوله کربنی استفاده شد [۱۹ و ۲۰]. برای فرایند هیبرید شدن دو ساختار با نسبت وزنی wt٪ ۱۰ از نانولوله کربنی حاوی پالادیم بر روی شبکه MOF-۱۹۹ از روش گرمایی با وارد کردن Pd/SWCNT در ساختار شبکه در حین فرایند تشکیل شبکه استفاده شد. برای این منظور g ۲٬۳۲ از مسنیترات سه آبه را در ۲۴ ml آب یونی زدایی شده حل و به آن ۲۴ ml ترکیب H_aBTC محلول در H_aBTC اتانول، افزوده شد. مخلوط به مدت ۲۰ min بر روی همزن مغناطیسی همزده شد. سپس مقدار g از ترکیب Pd/SWCNTs به آن افزوده شده و به مدت یک شبانه روز در دمای محیط روی همزن هم زده شد. مخلوط بهدست آمده به اتوکلاو تفلونی با پوشش فولاد ضد زنگ منتقل و در کوره با دمای C° ۲۰ به مدت ۱۲ ساعت قرار داده شد . در نهایت رسوب بهدست آمده صاف شده و با آب یون زدایی شده جوشان و استون شستوشو داده شد و سپس در آون خلاء با دمای C° ۱۰۰ به مدت ۴ ساعت خشک شد.

روش اندازه گیری جذب گاز هیدروژن

به منظور بررسی مقدار جذب هیدروژن بر روی ماده Pd/SWCNTs از روش حجم سنجی سیورت (شکل ۱) استفاده شد. در آغاز آزمایش باید جاذب آمادهسازی شود یعنی باید از وجود



شکل ۱ شماتیک دستگاه اندازه گیری گاز به روش حجم سنجی

سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳

سنتز و شناسایی شبکه آلی فلزی MOF-199 ...

هر گونه گاز که ممکن است در شرایط محیطی جذب کرده باشد، تمیز شود تا جاذب برای انجام فرایند جذب سطحی آماده شود. از اینرو، مقدار 0, 0 گرم جاذب درون مخزن جذب ریخته و به دستگاه متصل شد و شیرهای شماره 0, 01 و 11 بازشده و بقیه شیرها بسته شد. سپس مخزن جذب درون حمام شن قرار داده شد و دمای آن در 2° 170 تنظیم شد. پس از ثابت شدن دما پمپ خلاء روشن و تحت این شرایط به مدت ۳ ساعت نگه داشته شد تا در اثر حرارت و شرایط خلاء گازهای باقیمانده درون حفرههای جاذب بهطور کامل خارج شوند. پس از پایان مدت مذکور ابتدا شیرهای شماره ۱۰ و ۱۱ بسته شده و سپس پمپ خلاء و حمام شیرهای شماره ۱۰ و ۱۱ بسته شده و سپس پمپ خلاء و حمام به تعادل رسید و سرانجام جاذب که تحت شرایط خلاء نگه داشته بود آماده استفاده در فرایند جذب سطحی شد.

از آن جایی که مقدار جذب گاز هلیم بهوسیله جاذب ناچیز است، از این گاز جهت اندازه گیری حجم فضای خالی (حجم فضای مرده مخزن جذب و حجم تخلخل جاذب) استفاده می شود.

نتيجهها و بحث

نتيجههاي ميكروسكوپ الكتروني روبشي

ریختشناسی سطح جاذبهای سنتز شده با روش میکروسکوپ الکترونی روبشی بررسی شد. در تصویر SEM نمونه سنتزی (شکل A–۲) هشت وجهیهای منظمی مشاهده می شود. ریخت ترکیب MOF-199 به شدت به دمای سنتز وابسته است. در مطالعات پیشین، در دماهای پایین، ذرات به صورت مکعبی گوشهدار نشان داده شدهاند [۶۶]. در حالی که با افزایش دما به حالت هشت وجهیهای منظم مشاهده می شوند. هم چنین به حالت هشت وجهیهای منظم مشاهده می شوند. هم چنین مدم حضور فازهای دیگر بجز قطعههای MOF-199 سنتز شده در شکل، نشان دهنده شستوشوی مناسب فراورده، شده در شکل مواد واکنش نداده و خلوص ترکیب -MOF ما09 سنتز شده است. در شکل B–۲ تصویر SEM جاذب ما09-199 پس از اصلاح با Pd/SWCNT ارایه شده است. این تصویرها قرار گرفتن لولههای بلند نانولولههای کربنی





SEM شکل ۲ تصویرهای Pd/SWCNTs@MOF-199 (B) و MOF-199 (A)

تجزيه EDX

سال هشتم، شماره ٤، زمستان ٩٣

فریادرس و همکاران

شکل ۳ طیف EDX مربوط به جاذب هیبرید شده را نشان میدهد. تجزیه عنصرهای انجام شده با روش EDX حضور فلزهای مس و پالادیم با درصدهای ۹۰٪ و ۱۰٪ را تایید کرد که با نسبت نانولولههای کربنی حاوی پالادیم به شبکه آلی فلزی MOF-199 در طی سنتز کامپوزیت مورد نظر همخوانی دارد. شایان ذکر است که پیک عنصر طلا مربوط به پوشش طلا در مرحله آمادهسازی نمونه برای گرفتن تصویرهای SEM است.

نتیجههای پراش پرتو ایکس

شکل A–۴ الگوی پراش پرتو ایکس ترکیب MOF-199 را نشان میدهد. پیکهای مشاهده شده در ناحیه 76 حدود ۱۰ تا ۲۰، نشان دهنده ساختار بلوری مکعبی MOF-199 است که با الگوی ارایه شده در مطالعات پیشین مطابقت دارد [۲۱]. شکل (B–۴) الگوی XRD جاذب اصلاح شده را نشان میدهد. مشاهده میشود که افزودن XRD جاذب اصلاح شده را نشان میدهد. مشاهده میشود که افزودن Pd/SWCNTs موجب تغییر ساختار بلوری MOF-199 نشده است، زیرا پیک در 76 حدود ۱۱۶۸ که شدیدترین پیک شبکه 20₃(BTC) و مربوط به انعکاس (۲۲۲)

نتيجه هاي بررسي وزن سنجي گرمايي (TGA) پایداری گرمایی MOF-199 با توجه به نتیجههای بهدست آمده از بررسی وزن سنجی گرمایی (TGA) تحت اتمسفر هوا در شکل (۵–۸) ارائه شده است. نمودار TGA نشان می دهد که جاذب سنتز شده تا دمای ^C ۳۰۰ یاپدار است. کاهش وزن در دو مرحله مشاهده شده است: نخستین مرحله در دمای ۲۵ تا ℃ ۱۸۰، مربوط به خروج مولکولهای آب موجود در تخلخل و مولکولهای حلال به دام افتاده حین سنتز ترکیب است و در این مرحله کاهش ۲۲٬۱۵٪ در وزن مشاهده شده است و در مرحلهٔ دوم تخریب گروههای OH و تجزیه بخش هایی از اسکلت آلی جاذب در ۳۰۰ تا ℃ ۳۲۰ اتفاق افتاده است که کاهش ۴۶٬۵۰٪ در وزن جاذب را نشان داده است. اکسیدهای مس احتمال دارد در دماهای بالاتر به عنوان فراورده پایدار و نهایی بهدست آید. نمودار TGA این ترکیب پایداری به نسبت پایین شبکههای آلی فلزی را به دلیل داشتن بخشهای آلی در چارچوب ساختاری آنها تایید می کند. شکل B-۵ نمودار TGA ترکیب کامپوزیت شده را ارایه میدهد. همان طور که مشاهده می شود، اصلاح شبکه توسط Pd/SWCNTs موجب افزایش اندکی در پایداری گرمایی جاذب شده است.این مقدار افزایش ناشی از حضور نانولوله های کربنی آبگریز است.



شکل ۳ طيف EDX نمونه هيبريد شده MOF-199 با نانولولههاي كربني تك ديواره حاوى پالاديم

سنتز و شناسایی شبکه آلی فلزی MOF-199 ...



شكل ۴ الگوهاى XRD نمونه (A) MOF-199 (B و MOF-199 (A) و MOF-199

نسبی نزدیک به ۱ مقداری افزایش در میزان جذب مشاهده شکل A– \mathcal{A} نمودار همدمای جذب و واجذب N_2 جاذب می می می دلیل تراکم در تخلخلهای موجود در شبکه در N_2 تخلخلها و همچنین برهمکنش موثر بین ماده جاذب و گاز

بررسی نمودارهای همدمای جذب و واجذب نیتروژن MOF-199 را ارایه میدهد، که با نمودار همدمای نوع I فشارهای نسبی بالاست. پر شدن اولیه تخلخلها، در فشارهای طبقهبندی آیوپاک مطابقت دارد. اشباع شدن در فشارهای نسبی سنسبی پایین در مقیاس لگاریتمی نشان دهنده کوچک بودن پایین، تاییدی بر میکرو پور بودن نمونه است. اما در فشارهای

سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳



شکل ۵: نمودار وزن سنجی گرمایی نمونههای (A) MOF-199 (B) و (B) MOF-199 (A)

است.

است. این برهمکنش میان ممان چهارقطبی N_2 و سایتهای دمای جذب و واجذب N_2 نمونه اصلاح شده را ارایه می کند. كاتيوني در شبكه آلي فلزي، موجب افزايش برهمكنش جذب نتيجهها نشان ميدهد در اثر اصلاح با پالاديم ساختار ميكرو شونده و جاذب می شود. به خاطر همین برهم کنش ها، پر متخلخل جاذب حفظ شده است، اما همان طور که انتظار شدن تخلخلهای ۵٫۵ تا ۱ nm ۱ با گاز نیتروژن در فشارهای میرود در اثر اصلاح، مساحت سطح مقداری کاهش یافته خیلی پایین اتفاق میافتد [۱۸]. شکل B-۶ نمودارهای هم

سنتز و شناسایی شبکه آلی فلزی MOF-199 ...



شکل ۶ نمودار جذب و واجذب ₂N در دمای ۲۷ K برای نمونههای (A) MOF-199 (B) و MOF-199 (B) و Pd/SWCNTs@MOF-199

جدول ۱ اطلاعات مربوط به مساحت سطح جاذب، حجم تخلخل و میانگین اندازه حفرات را برای جاذب سنتز شده نشان میدهد. حجم تخلخل بالا، توزیع اندازه حفرات نزدیک به قطر سینتیکی مولکول هیدروژن موجب شده است که جاذب سنتز شده کارایی مطلوبی در جذب گاز هیدروژن داشته باشد.

جدول ۱ اطلاعات ساختاری حفرات جاذب MOF-199 و Pd/SWCNTs@MOF-199

حجم مخلخل ها	میانگین اندازه حفرهها	مساحت سطح	نمونه
٠,۵۷	١,٧	1770	MOF-199
۰,۵۵	٢	1178	Pd/SWCNTs@MOF-199

نتیجههای آزمون جذب گاز هیدروژن بر روی MOF-199 و Pd/SWCNTs@MOF-199

شکل ۷ مقایسهای از نمودارهای همدمای تعادلی جذب گاز هیدروژن در دمای ۲۹۸ K بر روی جاذب MOF-199 و Pd/SWCNTs@MOF-199 را ارایه میکند. نتیجهها نشان میدهد که مقدار جذب روند به تقریب خطی با فشار تعادلی برای جذب سطحی تک لایه دارد که از مدل نوع هنری. تبعیت میکند [۲۲]. این مدل برهمکنشهای ضعیف بین جاذب و جذب

شونده را بیان می کند.



شکل ۷ نمودارهای همدمای جذب گاز هیدروژن در دمای ۲۹۸ K و فشار ۱ تا ۵۵ rd/SWCNTs ۱۵ bar بر روی نمونههای 109-199 و MOF-199

۵ mmol/g نتیجهها نشان داد که مقدار جذب هیدروژن از مقدار ۵ MOF-199 (۸ mmol/g م ۹/۵ mmol/g ابا شبکه MOF-199 اصلاح نشده به مقدار Pd/SWCNTs ارتقاء یافته ۱ست. که این مقدار نسبت به مطالعات پیشین افزایش قابل توجهی را نشان داده است [۲۳ و ۲۴]. شبکههای آلی فلزی MOF-199 به دلیل دارا بودن حفرات مناسب جذب گاز گزینه مناسبی برای جذب است. اما می توان با وارد کردن نانوذرات به داخل شبکه آلی فلزی که بتوانند فشار هیدروژن و در نتیجه جذب را در داخل حفرات بالا ببرند جذب را بالا برد. این افزایش ناشی از نقش نانو ذرات پالادیم بوده که ذرات

نتیجههای میزان جذب کمی را برای این ماده در دمای محیط نشان داده است. لذا استفاده از نانوذرات پالادیم کاهش یافته بر روی نانو لوله کربنی تک دیواره که در حین سنتز شبکه MOF-199 به آن افزوده شده است، موجب افزایش قابل توجهی در نتایج اندازهگیری جذب گاز هیدروژن به روش حجم سنجی در فشار ملاه و دمای محیط شد. این نتایج مطلوب را میتوان به اثر سر ریز شدن هیدروژن با نانوذرات پالادیم و همچنین اثر نانولولههای کربنی در جذب هیدروژن اشاره کرد. هر چند این مقدار جذب از مقدار مطلوب از سوی سازمان انرژی آمریکا کمتر است، اما نتیجه قابل قبولی برای جذب گاز هیدروژن در دمای محیط است که میتواند پژوهش های بیشتری را در این زمینه به دنبال داشته باشد.

- [1] Schlapbach , L.; Züttel, A.; Natur, 414-353, 2001.
- [2] Wang , C.Y.; Tsao, C.S.; J. Alloys. Compd., 88, 492, 2010.
- [3] Zuttel, A.; Sudan; P.; Int. J. Hydrogen. Energy., 27, 203, 2007.
- [4] Rowsell, J.L.C; Yaghi, O.M.; J. Am. Chem. Soc., 128, 1304, 2006.
- [5] Chen, C.H.; Huang; C.C.; Micropor Mesopor Mater, 109, 549, 2008.
- [6] Prasanth, K.P.; Pillai, R.S.; J Alloys Compd, 466, 439, 2008.
- [7] Darkrim, F.L.; Tartaglia, G.P.; Int J Hydrogen Energy, 27, 193, 2002.
- [8] Mueller ,U.; Schubert, M.; Teich, F.H.; J Mater Chem, 16, 626, 2006.
- [9] Yaghi, O.M.; Keeffe , M.O.; Nature, 423, 705, 2003.
- [10]Xiang, Z.; Yang, W.; Cao, D.; Int. J. Hydrogen Energy, 37, 946, 2012.
- [11]Vishnyakov, A.; Ravikovitch, P.I.; Neimark, A.V.; Nano Lett, 3, 713, 2003.
- [12]Krawiec, P.; Kramer, M.; Sabo, M.; Kunschke , R.; Adv. Eng, Mater, 8, 293, 2006.
- سال هشتم، شماره ٤، زمستان ۹۳

هیدروژن مولکولی را طی فرایند سر ریزشدن هیدروژن به هیدروژن اتمی تبدیل می کنند که فرایند جذب اتمها نسبت به مولکول هیدروژن آسان تر بوده و از این طریق ظرفیت جذب H_2 در دمای محیط افزایش قابل توجهی را نشان می دهد و از طرفی استفاده از نانو لولههای کربنی که خود به عنوان جاذب هیدرژن عمل کرده و هم چنین پایداری گرمایی نمونه به دلیل ویژگی آب گریزی نانولولههای کربنی افزایش می یابد.

نتيجهگيرى

در این مطالعه شبکه آلی فلزی MOF-199 به منظور جذب و ذخیرهسازی گاز هیدروژن انتخاب شده است. با وجود داشتن تخلخلهای میکرو که برای جذب گاز هیدروژن مناسب است،

مراجع

- [13]Lamia, N.; Jorge, M.; Granato, M.A.; Chem. Eng. Sci., 6, 3240, 2009.
- [14]Hartmann, M.; Kunz, S.; Himsl, D.O.; Langmuir, 24, 8634, 2008.
- [15]Furukawa, S.; Hirai, K.; Nakagawa, K.; Angew. Chem., 121, 1798, 2009.
- [16]Moellmer, J.; Moeller, A.; Dreisbach, F.; Micropor Mesopor Mater, 138, 140, 2011.
- [17]Gao, S.; Zhao, N.; Shu, M.; Applied Catalysis A: General, 388,196, 2010.
- [18]Garcı'a Blanco, A.A.; Sapag, K.; Int J Hydrogen Energy, 37, 1487, 2012.
- [19]Yang , S.J.; Choi, J.Y.; Chae, H.K.; Cho, J.H.; Chem. Mater, 21, 1893, 2009.
- [20]Yang , S.J.; Cho, J.H.; Nahm , K.S; Int J Hydrogen Energy, 10, 1, 2010.
- [21]Loera-Serna, S.; Oliver-Tolentino, M.A; J Alloys Compd, 540, 113, 2012.
- [22]Zlotea, C; Campesi, R; Cuevas, F.; J. Am. Chem. Soc, 132, 2991, 2010.
- [23]Liu, Y.Y.; Zeng, J.L.; Zhang, J.; Xu, F.; Int. J. Hydrogen Energy, 32, 4005, 2007.
- [24]Alaerts, L.; Maes, M.; Giebeler, L.; Jacobs , P.A.; J. Am. Chem. Soc, 130, 14170, 2008.



Synthesis and characterization of modified MOF-199 metal organic framework by Pd/SWCNTs catalyst for enhancing hydrogen storage capacity at ambient temperature

M. Faryadras^{1,*}, A. Abdolmaleki², H. Kazerooni³ and S. Mandegarzad⁴

1. MSc in Analytical Chemistry, Department of Chemistry, Iran University of Science and Technology, Tehran, Iran

 MSc in Analytical Chemistry, Department of Chemistry, Malek Ashtar University, Tehran, Iran
MSc in Chemical Engineering, Department of Chemical Engineering, Amirkabir University of Technology (Tehran Polytechnic), Tehran, Iran
MSc in Chemistry, Electrochemistry Research Laboratory, Department of Chemistry,

Mazandaran University, Babolsar, Iran

Recieved: April 2014, First Revised: September 2014, Second Revised: November 2014, Accepted: December 2014

Abstract: In this study, the metal-organic framework MOF-199 has been synthesized as hydrogen adsorbent. This nano-structure has been modified by the reduced Pd nanoparticles on the single wall nanotubes for enhancing hydrogen storage capacity at ambient temprature. The modified compound was characterized by BET, SEM, XRD, and TGA techniques. The amount of hydrogen storage capacity was measured by volumetric methods at 298 K and 15 bar hydrogen pressure. The result showed that about 90% increase in hydrogen storage capacity of the MOF-199 compound after modification by Pd/SWCNTs.

Keywords: Metal organic frameworks, MOF-199, Pd catalyst, Single wall carbon nanotube, Hydrogen storage

^{*}Corresponding author Email: arenafarayd@chem.iust.ac.ir