# مطالعه تغییرات فازی، ساختاری و جذب امواج مایکروویو پودر مغناطیسی با ترکیب (X=Ti,Ce,Sn) تر کیب BaZn<sub>0.6</sub>Zr<sub>0.3</sub>X<sub>0.3</sub>Fe<sub>10.8</sub>O<sub>19</sub>

محسن صالحی\*<sup>۱</sup>، صاحبعلی منافی<sup>۲</sup>، سید سلمان سید افقهی<sup>۳</sup>، مجتبی جعفریان<sup>۱</sup> ۱- دانشجوی دکتری، شرکت نانوفن آزمایان پیشرو، مدیرعامل و هیئت مدیره، پردیس خوارزمی، پارک علم و فناوری استان سمنان، ایران ۲- دانشیار، گروه مهندسی مواد، واحد شاهرود، دانشگاه آزاد اسلامی، شاهرود، ایران ۳- استادیار، دانشگاه امام حسین (ع)، دانشکده فنی مهندسی، گروه مهندسی مواد، تهران، ایران \* عهدهدار مکاتبات: mohsen.s.67.ms@gmail.com (تاریخ دریافت: ۱۳۹۸/۰۲/۳، تاریخ پذیرش: ۱۳۹۸/۰۷/۸)

**چکیده**: در این پژوهش نمونههای هگزافریت باریم با ترکیب (XRD)، میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی فعالسازی مکانیکی سنتز و بوسیله بوسیله آنالیزهای پراش اشعه ایکس (XRD)، میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی (FE-SEM)، مغناطیس سنج نمونه مرتعش (VSN) و تجزیه و تحلیل شبکه بردار (VNA) مورد ارزیابی قرار گرفتند. نتایج آنالیز پراش اشعه ایکس تائید کننده حضور فاز غالب هگزافریت باریم به همراه مقدار ناچیزی فاز غیر مغناطیسی هماتیت در ترکیب نمونهها بود. پارامترهای شبکه a و c با توجه به اختلاف شعاعهای یونی یونهای مهمان و میزبان افزایش پیدا کرد که بیشترین میزان افزایش مربوط به نمونه حلوی یون سریوم بود. نتایج FE-SEM تائید کننده میانگین اندازه ذرات در حدود m م64 و m م10 به ترتیب برای نمونه دوپ نشده و دوپ شده بودند. طبق منحنیهای H-M مقادیر مغناطش اشباع (M<sub>8</sub>) و نیروی وادارندگی (H) در تمامی نمونهها کاهش یافت و تغییرات قابل توجهی در خواص مغناطیسی هگزافریت باریم در اثر جانشینی وادارندگی (H) در تمامی نمونهها کاهش یافت و تغییرات قابل توجهی در خواص مغناطیسی هگزافریت باریم در اثر جانشینی یونهای آهن مشاهده شد. طبق نتایج بیشترین میزان مغناطش اشباع (M<sub>8</sub>) و کمترین نیروی پسماندزدا (N) و نیروی یونهای آهن مشاهده شد. طبق نتایج بیشترین میزان مغناطش اشباع (M<sub>8</sub>) و کمترین نیروی پسماندزدا (N) و نیروی در ورخا به نمونه با ترکیب وارای دمونه ها کاهش یافت و تغییرات قابل توجهی در خواص مغناطیسی هگزافریت باریم در اثر جانشینی در محدوده فر کانسی BaZno<sub>6</sub>Zro<sub>3</sub>Sno<sub>3</sub>Fe<sub>10.8</sub>O<sub>19</sub> و 2000 مغناطی ایرویو پسماندزدا (B270.3</sub>C) معروبو در فرکانس JH (J) ایه میزان Ba

> **واژههای کلیدی:** هگزافریت باریم، فعالسازی مکانیکی، خواص مغناطیسی، جذب مایکروویو.

> > ۱- مقدمه

فریتهای هگزاگونال، هگزافریت باریم میباشد. ترکیبات زیادی بین BaO و Fe2O3 وجود دارد، اما نسبت ۱:۶ از لحاظ مغناطیسی مهم ترین ترکیب میباشد [۱]. هگزافریت باریم خالص دارای ساختار کریستالی هگزاگونال میباشد که پارامتر

فریتهای هگزاگونال درصد بالایی از مغناطیسهای دائمی جهان را شامل میشوند و دارای ساختار مگنتوپلمبیت PbFe<sub>7.5</sub>Mn<sub>3.5</sub>Al<sub>0.5</sub>Ti<sub>0.5</sub>O<sub>19</sub> هستند. یکی از انواع مهم

شبکه آن ۲۳/۲۰ و ۵/۸۹ =۵ آنگستروم و حجم سلول واحد ۴۹۴/۷ آنگستروم مکعب میباشد. در هر سلول واحد، دو مولکول BaO.6Fe2O3 وجود دارد. از جمله دلایل استفاده از این ترکیب بهعنوان آهنرباهای دائم و دستگاههای ذخیره اطلاعات، دارا بودن نیروی وادارندگی و مغناطش باقیمانده بالا بعلاوه پایداری شیمیایی، دمای کوری بالا و هزینه تولید پایین این ترکیب میباشد.

دیگر مزیتهای این ترکیب می توان به امکان تغییر خواص فيزيكي آن بوسيله جانشيني يون،اي مختلف در ساختار کریستالی آن اشاره نمود. ساختار کریستالی هگزافریت بـاریم حاوی ۶۴ یون در هر سلول واحد میباشد. یکی از این یون ها مربوط به کاتیون دو ظرفیتی +Ba<sup>2+</sup> Sr<sup>2+</sup> یا +Pb<sup>2+</sup> می باشد، ۳۸ یون مربوط به آنیون های -O<sup>2</sup> و ۲۴ کاتیون +Fe<sup>3</sup> بوده که یون، ای آهن در مکان، اکتاهدرال (12k,2a,4f<sub>2</sub>)، تتراهدرال (4f1) و بای پیرامید (2b) توزیع شدهاند. اصلاح خواص مغناطیسی هگزافریت باریم با جانشینی کاتیون های مختلف با یون های آهن تغییرات عمدهای در مشخصه های فیزیکے و شیمیایی این ترکیب از جمله ناهمسانگردی مغناطیسی-بلوری، نیروی پسماندزدا و دمای کوری ایجاد مى كند. خواص مغناطيسى هگزافريت بـاريم جانشـين شـده بـه شدت تابع شرایط سنتز، دما و زمان سینترینگ، ترکیب شیمیایی و یونهای جانشین شونده میباشد [۴–۲]. روشهای متعددی به منظور سنتز و جانشینی کاتیون های مختلف در ساختار هگزافریت باریم همچون سل-ژل [۵،۶]، هیدروترمال [۷،۸]، هـم رسـوبي [١٠-٩]، ميكروامولسـيون [١٢-١١]، آلياژسـازي مکانیکی [۱۴–۱۳] و غیره بکار گرفته شده است. در میان این روشها روش آلیاژسازی مکانیکی به عنوان یکی از ساده ترین و مقرون بهصرفه ترین روش ها محسوب می شود، چراکه اصولاً مواد اولیه موردنیاز در این روش در دسترس و ارزان میاشند. درروش آلیاژسازی مکانیکی بهواسطه کنترل عواملی همچون میران انرژی وارده، زمان آسیا کاری و به تبع آن دمای سینترینگ پودر نهایی، یکی از روش های مناسب برای تولید

گستره وسیعی از یودرهای مغناطیسی و مواد نانو ساختار محسوب می شود. یکی از مهم ترین ویژگی های این روش فعالسازی واکنش با انرژی مکانیکی بهجای انرژی حرارتی که مورد نیاز فرآیندهای واکنش حالت جامد می باشد، است [10-19]. پژوهش های اخیر به منظور اصلاح خواص مغناطیسی و الکتریکی هگزافریت باریم از یون، ای فلزی سه ظرفیتی همچون Cr [۲۰] و La [۲۱] یا ترکیب مناسبی از یون های دوظرفیتی و سه ظرفیتی همچون La-Co [۲۲-۲۳] یا ترکیبی از یون، ای دو ظرفیتی و چهار ظرفیتی همچون Ni-Ti [۲۴] استفاده نمودهاند. خواص مغناطیسی هگزافریت باریم با جانشینی یون،ای دوظرفیتی و چهار ظرفیتی در گستره وسیعی تغییر می نماید و کارایی این ترکیب را برای استفاده در دستگاه ها و وسایل مختلف افزایش می دهد [۳۰–۲۵]. ارتباط بین کاهش فركانس رزونانس فرومغناطيسي هگزافريت باريم با آلايش با عناصر مختلف نیاز به تحقیقات گسترده دارد. برای ایـن منظـور در این مقاله به مطالعه هگزافریت باریم با ترکیب BaZn<sub>0.6</sub>Zr<sub>0.3</sub>X<sub>0.3</sub>Fe<sub>10.8</sub>O<sub>19</sub> (X=Ti,Ce,Sn) سے تتر شدہ ب روش فعالسازی مکانیکی پرداخته شد. هدف از این کار مطالعه تأثیر آلایش سهتایی با کاتیونهای روی و زیر کونیوم به همراه کاتیون،های تیتانیوم، سریوم و قلع بر خواص فیزیکی، مغناطیسی و جذب امواج مایکروویو نمونه های سنتز شده بود.

# ۲- روش انجام آزمایش

در این مقاله به منظور سنتز پودر هگزافریت باریم دوپه شده با ترکیب (BaZn<sub>0.6</sub>Zr<sub>0.3</sub>X<sub>0.3</sub>Fe<sub>10.8</sub>O<sub>19</sub> (X=Ti,Ce,Sn از مواد اولیه شامل کربنات باریم، اکسید آهن، اکسید روی، اکسید زیر کونیوم، دی اکسید تیتانیوم، دی اکسید سریوم و دی اکسید قلع به روش فعال سازی مکانیکی استفاده شد. مواد اولیه با توجه به نسبت استو کیومتری و نسبت وزنی گلوله به پودر (۲۰۰۳) در قندانی های آسیاب سیاره ای (Retsch PM100) قرار گرفته و به مدت ۲۰ ساعت در اتمسفر هوا آسیاکاری و سپس به مدت ۵ ساعت در دمای ۲۰۰۰ و با نرخ ۲۰۰۳ ° ۵ سینتر شدند. در

تمام شرایط به میزان ۱ cc اتانول به عنوان عامل کنترل کننده فرآیند به مخلوط پودری اضافه شد. بررسی فازی پودرهای سنتز شده با استفاده از دستگاه پراش اشعه ایکس (XRD, XMD 300) در محدوده Co ۰۰–۷۰ با استفاده از تابش CuKa با طول موج ۱/۵۴ آنگستروم صورت گرفت. مقادیر حجم سلول واحد (V=۰/۸۶۶a<sup>2</sup>c) و پارامترهای شبکه a و c از رابطه ۱ به دست آمد.

 $d_{(hkl)} = \left(\frac{3h^2 + hk + k^2}{4a^2} + \frac{l^2}{c^2}\right)^{-1/2} \qquad (1)$ 

جهت بررسی مورفولوژی پودر از دستگاه میکروسکوپ FE-SEM, TESCAN ( الکترونی روبشی گسیل میدانی ( FE-SEM, TESCAN) استفاده شد. اندازه ذرات نمونه ها بوسیله تصاویر MIRA3 LMU) استفاده شد. پارامترهای مغناطیسی نمونه های تصاویر FE-SEM تعیین شد. پارامترهای مغناطیسی نمونه های پودری تهیه شده، در دمای K ۲۹۸ با استفاده از دستگاه مغناطیس سنج نمونه مرتعش (VSN) اندازه گیری شد. به منظور بررسی میزان جذب امواج مایکروویو در محدوده باند X مداخر GHz)، پس از آماده سازی نمونه ها در ابعاد mm ۵×۱۰×۲۵ به گونه ای که به میزان ۵۰٪ پودر درزمینه رزین اپوکسی به طور کامل پخش شده بود، از دستگاه S10C می باشد. میزان ۱۰۵٪ می میزان شده استفاده شد. می باشد.

جدول (۱): کدهای مربوط به نمونههای آلایش شده.

تر کیب	کد نمونه
$BaZn_{0.6}Zr_{0.3}Ti_{0.3}Fe_{10.8}O_{19}$	ZZT
$BaZn_{0.6}Zr_{0.3}Ce_{0.3}Fe_{10.8}O_{19}$	ZZC
$BaZn_{0.6}Zr_{0.3}Sn_{0.3}Fe_{10.8}O_{19}$	ZZS

۳- نتایج و بحث
۱-۳- بررسی فازی و محاسبه پارامترهای شبکه سلول
واحد
آنالیز پراش اشعه ایکس به منظور بررسی ساختار کریستالی

نمونههای سنتز شده انجام شد. شکل ۱ نشاندهنده الگوهای پراش اشعه ایکس از تمامی نمونههای تهیهشده میباشد. نتایج نشان میده، در نمونه بدون دوپنت تمامی پیکهای الگوهای پراش اشعه ایکس می تواند به ساختار مگنتوپلمبیت مربوط بوده و نشاندهنده حضور تک فاز هگزافریت باریم منطبق با الگوی استاندارد به شماره کارت ۰۲۷۶-۰۰۷ باشد. بررسی الگوهای پراش اشعه ایکس نمونههای دوپ شده نشاندهنده پهن شدگی و جابجایی جزئی موقعیت پیک ها به سمت مقادیر 20 کمتر که به ترتیب نمونههای ZZC و ZZT دارای بیشترین و کمترین جابجایی پیکها میباشند؛ بنابراین دوپ نمودن عناصر منجر به افزایش پارامترهای شبکه هگزافریت باریم می شود. این اثر با در نظر گرفتن شعاع يوني كاتيونهاي جانشين شونده ( Ti<sup>+4</sup>=0.6 نسبت به شعاع (nm,  $Ce^{+4}=0.087$  nm,  $Sn^{+4}=$  0.069 nm يونى Fe<sup>+3</sup> (Fe<sup>+3</sup>= 0.64 nm) Fe<sup>+3</sup> در فريت قابل توجيه مىباشد. بعلاوه نتایج نشان میدهد که در نمونههای دوپ شده کسر کوچکی از فاز ثانویه (α-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) وجود دارد. همچنین به واسطه حد تشخیص اشعه ایکس حضور فازهای مربوط به اکسیدهای دوپ شونده نيز در الگوهاي پراش مشاهده نمي شود.

۸١



شکل (۱): الگوهای پراش اشعه ایکس نمونههای هگزافریت باریم خالص و دوپ شده.

تفاوت در شعاع یونی یونهای دوپ شده که اصولاً جایگزین یونهای +Fe<sup>3</sup> می شوند منجر به ایجاد تغییراتی در پارامترهای شبکه a و c و درنهایت تغییر حجم سلول واحد در سه حالت مختلف می شود. هر دو پارامتر شبکه a و c با استفاده از دو پیک عالب در الگوی XRD محاسبه شد که این مقادیر در جدول ۲ آورده شده است.

جدول (۲): پارامترهای شبکه (c،a) و حجم سلول واحد (V) نمونههای سنتز شده.

نمونه	a=b (Å)	V(Å <sup>3</sup> )	<b>c</b> (Å)	c/a	
BaFe <sub>12</sub> O <sub>19</sub>	$\Delta/\Lambda V$	690	۲۳/۱۷	3/94	
ZZT	0/911	۷۰۳/۷۵	23/20.	37/932	
ZZC	0/931	۷۰۸/۹۲	24/201	٣/٩٢٣	
ZZS	0/911	V•0/9V	23/269	٣/٩٣٠	

با توجه به اینکه یون <sup>+Ce<sup>3+</sup> بیشترین شعاع یونی را در بین ۲ یـون</sup> چهار ظرفیتی متغیر دارد شدت تغییرات در پارامترهای شبکه در حالت جایگزینی این یون به همراه یون های ۲۲<sup>4+</sup> Zr و Zn<sup>2+</sup> بیشتر از دیگر حالات است. طبق مطالعات انجام شده پارامتر c/a به منظور مشخص کردن کیفیت ساختار مورداستفاده قرار می گیرد [۱۹-۱۷]. برای هگزافریتهای نوع M این کمیت کمتر از مقدار ۸ ۳/۹۸ است. با بررسی نمونه های تولید شده در کار حاضر مقدار این پارامتر در محدوده مورد انتظار به دست آمد و این موضوع مؤید تشکیل هگزافریت باریم نوع M می باشد. مقادير پارامترهاي شبكه براي هگزافريت باريم خالص مطابق کارت استاندارد با شماره ۲۷۶-۰۰۷ برابر با a =۵/۸۷ Å و c = ۲۳/۱۷ میباشد. جانشینی یون های موردنظر در ترکیب هگزافريت باريم باعث تغيير فاصله بين لايهها و افزايش پارامترهای شبکه شده که این موضوع در تطابق خوبی بـا سـایر پـ ژوهش هـاى صـورت گرفتـه مـىباشـد [19-19]. شـكل ۲ نشاندهنده تغییرات پارامترهای شبکه a و c نسبت به نوع کاتیون ۴ ظرفیتی متغیر می باشد. تغییرات در مقادیر پارامتر شبکه بیانگر قرار گیری یون های دوپ شده در درون ساختار شبکه هگزافریت باریم است که این مسئله در توافق خوبی با

سایر پژوهشهای صورت گرفته میباشد [۱۹–۱۵].



## FE-SEM بررسی مورفولوژی با

تصاویر FE-SEM مربوط به نمونههای خالص و نمونه دوپ شده با ترکیب BaZn<sub>0.6</sub>Zr<sub>0.3</sub>Sn<sub>0.3</sub>Fe<sub>10.8</sub>O<sub>19</sub> در شکل ۳ آورده شده است.





شکل (۳): تصاویر FE-SEM از نمونههای، الف) هگزافریت باریم خالص و ب) ZZS

ساختار صفحهای و هگزاگونال ذرات در هر دو حالت مشاهده می شود. متوسط اندازه ذرات در نمونه خالص و دوپ شده به ترتیب برابر ۴۵۰ nm و ۲۵۰ ns می باشد و همان طور که به نظر مىرسد اندازه ذرات نمونه خالص نسبت به نمونه دوپ شده تا حدودی بزرگتر میباشد. این مسئله به دلیل حضور یونهای جانشین شونده در ترکیب هگزافریت باریم میباشد که به عنوان موانع رشد دانه عمل مي كنند [٢٣-٢٠]. با توجه به شعاع یونی متفاوت کاتیون،های جانشین شونده نسبت به یون،های Fe<sup>+3</sup> ممکن است اعوجاج شبکه منجر به عیوب مرزدانهای و نابجایی سطحی شده که همین امر باعث جلوگیری از رشد دانهها میشود که این مسئله در توافق خوبی با سایر یژوهش های صورت گرفته می باشد [۲۳–۲۰]. در هر دو حالت خالص و دوب شده ملاحظه می شود که نمونه ها به صورت تک دامنه مىباشند. چراكه قطر بحرانى تعيين شده براى حالت تك دامنه در حدود ۳۵۰ mm [۲۵] بوده که در حالت دوپ شده کمتر و در حالت خالص برابر با این مقدار می باشد.

### ۳-۳- بررسی مغناطیسی

طبق پیشینه تحقیقات انجام شده، مغناطش اشباع و نیروی پسماندزدا هگزافریت باریم خالص به ترتیب در محدوده ۹۹-۷۲ emu/g و ۹۹/۲ kOe ۳۹/۱ متغیر میباشد. این ماده همچنین دارای ثابت ناهمسانگردی بالا، erg/cm<sup>3</sup> استاد هذا و ناهمسانگردی مغناطیسی-بلوری نسبتاً بالا در حدود Nkoe Vkoe در راستای محور c میباشد [۲۹-۲۱]. شکل ۴ نشاندهنده میباشد که در دمای اتاق تهیه شده اند. پارامتر های مغناطیسی میباشد که در دمای اتاق تهیه شده اند. پارامتر های مغناطیسی باقیمانده نمونه ها در جدول ۳ آورده شده است. همچنین مقادیر بونهای ۴ ظرفیتی متغیر در ساختار، آورده شده است. یونهای ۴ ظرفیتی متغیر در ساختار، آورده شده است. تاکنون بیشترین مقدار مغناطش اشباع گزارش شده برای هگزافریت باریم خالص ۲۷ emu/g

حاضر میزان این پارامتر برابر ۴۹/۲ emu/g به دست آمد. مقدار مغناطش اشباع کمتر بهدست آمده در این تحقیق می تواند به دلیل چرخش اسپین ها و غیر هموژن بودن نمونه سنتز شده باشد.



شکل (۴): حلقه پسماند نمونه هگزافریت باریم، الف) خالص و ب) دوپ شده.

جدول (۳): مقادیر پارامترهای مغناطیسی نمونه های ZZC ،ZZT و

	ZZS		
	مغناطش	مغناطش	نيروى
تركيب	اشباع	باقيمانده	وادارندگی
	(emu/g)	(emu/g)	(Oe)
BaFe <sub>12</sub> O <sub>19</sub>	49/2	19/94	5747
$BaZn_{0.6}Zr_{0.3}Ti_{0.3}Fe_{10.8}O_{19}$	۳۳/۱	۱۰/۱	440
$BaZn_{0.6}Zr_{0.3}Ce_{0.3}Fe_{10.8}O_{19}$	20/26	4/31	176
BaZn <sub>0.6</sub> Zr <sub>0.3</sub> Sn <sub>0.3</sub> Fe <sub>10.8</sub> O <sub>19</sub>	18/14	۲/۹	11A

یون های تیتانیوم به طور ترجیحی مکان های ۲b را اشغال می کنند ولی زمانی که روی و تیتانیوم همزمان با یک دیگر وارد ساختار میشوند به طور ترجیحی یون های تیتانیوم در مکان های 4f\_ و 4f2 با يونهاي +Fe<sup>3+</sup> با اسپين پايين جانشين مي شوند [۲۸-۲۶]. همچنین یونهای Sn+4 مکانهای بای پیرامید (۲b) و یونهای -Ce<sup>4+</sup> مکان های تتراهدرال (۴f<sub>1</sub>) را اشغال می کنند. به طور کلی جانشینی یون،های دوپ شونده با گشتاورهای مغناطیسی  $Zr^{4+}\!\!=\!\!0~\mu_B,~Ti^{4+}\!\!=\!\!2~\mu_B,~Ce^{4+}\!\!=\!\!2~\mu_B,~Sn^{4+}\!\!=\!\!2~\mu_B,~Zn^{2+}\!\!=\!\!0$  ) لمتر از يون آهن ( $Fe^{3+}=5 \ \mu_B$ ) منجر به اختلال در آرايش ( $\mu_B$ مغناطیسی در مکان های خالی و عدم تعادل بین یون های +Fe<sup>3</sup> و +Fe<sup>2</sup> شدہ کہ ہمین امر منجر به تغییر خواص مغناطیسی می شود. از طرفی همچنین کاهش کلی مغناطش اشباع ناشی از حضور فاز غير مغناطيسي هماتيت در نمونه هاي دوپ شده میباشد که منجر به افت خواص مغناطیسی نمونه شده است. در این تحقیق بیشترین میزان کاهش مغناطش اشباع و نیروی پسماندزدا در نمونه با ترکیب ZZS رخ داد.



**3-۳- بررسی میزان جذب امواج مایکروویو** برای کاهش بازتاب از جاذبها باید امپدانس ذاتی جاذب با امپدانس موج در فضای آزاد برابر باشد که درنتیجه آن حالت تشدیدی صورت گرفته و بیشترین مقدار جذب در ماده نتیجه خواهد شد. در این حالت انرژی موج الکترومغناطیسی جذب شده توسط ماده از طریق اتلافهای مغناطیسی و دی الکتریکی به گرما تبدیل می شود. زمانی که با یونهای

همان طور که ملاحظه می شود نمونه خالص در اثر میدان اعمالی به اشباع نمی رسد و این مسئله به دلیل مقدار بالای میدان ناهمسانگردی این ترکیب میباشد. طبق مطالعات انجام شده در رابطه با هگزافریت باریم این ترکیب به روش های مختلفی و با گستره وسیعی از یـونهـا دوپ شـده و مقـادیر متنـوعی از پارامترهای مغناطیسی (مغناطش اشباع، نیروی پسماندزدا و مغناطش باقیمانده) برای این ترکیب گزارش شده است [۲۴-۳۰]. آنچه که در این مطالعه حاصل شد کاهش هر سه مشخصه مغناطیسی در هر سه حالت دوپ نمودن بوده که این کاهش در رابطه با نیروی وادارندگی به مقدار بسیار چشمگیری بود. بیشترین تغییرات نیروی وادارندگی مربوط به نمونه با ترکیب ZZS بود که میزان کاهش نیروی وادارندگی نسبت به نمونه خالص تهیهشده برابر ۹۷/۷۵٪ کاهش بود. در هگزافریت باریم مکانهای 4f2، 2fb و 2b سهم عمدهای در ناهمسانگردی مغناطو کریستالی این ساختار دارنـد. قرار گیـری یـون.هـا در ایـن مکانها تأثیر منفی بر ناهمسانگردی مغناطیسی-بلوری داشته و متعاقباً نيروي وادارندگي كاهش مي يابد. همچنين كاهش ميزان نیروی وادارندگی در تمامی نمونههای دوپ شده، به دلیل افت ناهمسانگردی مغناطیسی-بلوری و تغییر جهت آسان مغناطش از محور c در ساختمان بلوری شش وجهبی هگزافریت باریم به صفحه موازی با صفحه قاعده آن (ناهمسانگردی صفحهای) میباشد [۳۰-۲۵]. هگزافریت باریم خالص با دو زیر شبکه از یونهای آهن میباشد که اسپین یونهای آهـن قـرار گرفتـه در مکان های کریستالو گرافی ۴f<sub>1</sub> و ۴f<sub>2</sub> به صورت پادموازی با یون های آهن قرار گرفته در مکان های ۲۵، ۲b و ۱۲k می باشد [۲۸-۲۴]. طبق مطالعات انجام شده يون هاي ۲۸-۲۹]. مکانهای ۴f<sub>1</sub> را اشغال می کنند که یکی از مکانهای تتراهدرال با اسپین پایین محسوب می شود [۲۸-۲۶]. همچنین یون های -Zr<sup>4+</sup> در بین مکان های اکتاهدرال و تتراهدرال توزیع می شوند و مکان ترجیحی مشخصی برای این یون وجود ندارد [۲۹]. در رابطه با یون های ۲۱<sup>4+</sup> Ti] [۲۷–۲۷]، ۲۷<sup>4+</sup> Ce<sup>4+</sup> [۲۶–۲۷] و ۳۰<sup>4</sup> بررسیهای مزوبار پژوهشهای صورت گرفته نشان میدهد

مختلف آلایش ساختار فریت های هگزاگونال صورت گیرد، با وارد شدن يون در ساختار ماده، روى بر همكنش اسيين-مـدار و ناهمسانگردی بلوری ماده تأثیر می گذارد و خواص مغناطیسی بهویژه Hc را تغییر میدهد. فرکانس رزونانس فرومغناطیسی هگزافريت باريم نوع M بهواسطه آنيزوتروپي مغناطو كريستالين بالا در محدوده GHz ۶۰-۶۰ مي باشد [۲۰-۷]. بعلاوه فركانس رزونانسی می تواند با جانشینی یون های فلزی با Fe<sup>+3</sup> به سمت فرکانس های کمتر نیز انتقال پیدا کند. بر اساس تئوری رزوناس فرومغناطيس، فركانس رزونانسي نسبت مستقيم با ميدان ناهمسانگردی ترکیب هگزافریت باریم دارد. هرچند خواص مغناطیسی نمونه ها مبین تا حدودی نرم بودن تمام نمونه های آلایش شده می باشد ولی تنها بر اساس آن نمی توان بر روی خواص جذب فريت ها قضاوت كرد، به ويژه اينكه هر كدام از جاذب های امواج الکترومغناطیس در یک محدوده خاص مي توانند جذب خوبي از خود نشان دهند. بنابراين مي بايست میزان جذب امواج الکترومغناطیس در فرکانس های مختلف توسط هر یک از کامپوزیتهای موردمطالعه اندازه گیری شود. ميزان تلفات انعكاسي يك ماده جاذب امواج الكترومغناطيس تحت برخورد عمودي، به صورت تک لايه و با يشتى فلزى با توجه به مقدار امیدانس ورودی آن طبق نظریه خطوط انتقال با فرمول زير مشخص مي شود [۱۰]:

$$R(dB) = 20 \log \left| \frac{Z_{in} - 1}{Z_{in} + 1} \right|$$
 (۲)

که Z<sub>in</sub> توسط معادله زیر به پارامترهای مغناطیسی ماده جاذب ارتباط پیدا میکند [۱۰]:

 $Z_{in} = \sqrt{\frac{\mu_r}{\epsilon_r}} tanh \left[ j(\frac{2\pi}{c} \sqrt{\mu_r \epsilon_r}) f.d \right]$  (7)

که در آن µr و ٤r به ترتیب نفوذپذیری مغناطیسی و گذردهی الکتریکی محیط جاذب، C سرعت نور در هوای آزاد، f فرکانس و d ضخامت لایه جاذب می باشد. شکل ۶ نشان دهنده نمو دارهای میزان تلفات انعکاسی با فرکانس در محدوده GHz

۲۰/۴ – ۸ برای نمونه های ZZC و ZZS می باشد. در اینجا پهنای باند به صورت محدوده فرکانسی که در آن میزان تلفات انعکاس بیش از طB ۱۰ – باشد تعریف می شود. با توجه به منحنی های جذب مشاهده می شود که در تمامی نمونه ها در محدوده باند X با افزایش فرکانس، میزان جذب امواج افزایش می یابد. مقادیر پارمترهای جذب توسط نمونه ها در جدول ۴ آورده شده است. همان طور که ملاحظه می شود بیشترین میزان جذب مربوط به نمونه ZZS می باشد. جذب بالای این نمونه می تواند ناشی از کمتر بودن نیروی وادارندگی ۲۰ نسبت به دو نمونه دیگر و افزایش نفوذپذیری مغناطیسی ترکیب موردنظر باشد. مکانیزم غالب جذب امواج الکترومغناطیس در نمونه های فریتی دوپه شده حرکت دیواره حوزه های مغناطیسی می باشد.



ZZC و ZZC

و ZZS.	ZZC	<b>.</b> ZZT	نمونههاي	جذب	مترهاى	پاراه	:(۴)	جدول
--------	-----	--------------	----------	-----	--------	-------	------	------

نمونه	فركانس (GHz)	بيشترين اتلاف (dB)	پهنای باند جذب (GHz)
ZZT	١٢	-V/٩	-
ZZC	17/7	-14/1	•/٩
ZZS	11/1	-1۶/۳	۱/٦

[۳] ا.ع. نوربخش، م. نوربخش، م. شایگان و س. غربیان، "تأثیر افزودن یون کروم بر آنالیز فازی، ریزساختاری و خواص مغناطیسی بدنههای هگزافریت استرانسیوم تهیه شده به روش حالت جامد"، فصلنامه علمی پژوهشی مهندسی مواد مجلسی، جلد چهارم، ۲۴–۲۶، ۱۳۸۹.

- [4] M. J. Molaei, A. Ataie, S. Raygan & S. J. Picken, "Role of intensive milling in the processing of barium ferrite/magnetite/iron hybrid magnetic nano-composites via partial reduction of barium ferrite", Materials Characterization, Vol. 101, pp. 78-82, 2015.
- [5] S. S. Fortes, J. G. S. Duque & M. A. Macedo, "Nanocrystals of BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> obtained by the proteic sol-gel process", Physica B: Condensed Matter, Vol. 384, pp. 88-90, 2006.
- [6] G. Xu, H. Ma, M. Zhong, J. Zhou, Y. Yue & Z. He,"Influence of pH on characteristics of BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> powder prepared by sol–gel autocombustion", Journal of Magnetism and Magnetic Materials, Vol. 301, pp. 383-388, 2006.
- [7] L. Zhao, X. Lv, Y. Wei, C. Ma & L. Zhao,"Hydrothermal synthesis of pure BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> hexaferrite nanoplatelets under high alkaline system", Journal of Magnetism and Magnetic Materials, Vol. 332, pp. 44-47, 2013.
- [8] X. Xu, J. Park, Y. K. Hong & A. M. Lane, "Synthesis and characterization of hollow mesoporous BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> spheres", Journal of Solid State Chemistry, Vol. 222, pp. 84-89, 2015.
- [9] H. F. Yu, "BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> powder with high magnetization prepared by acetone- aided coprecipitation", J. Magn. Magn. Mater, Vol. 341, pp. 79-85, 2013.
- [10] M. M. Rashad & I. A. Ibrahim,"Improvement of the magnetic properties of barium hexaferrite nanopowders using modified co-precipitation method", Journal of Magnetism and Magnetic Materials, Vol. 323, pp. 2158-2164, 2011.
- [11] V. Pillai, P. Kumar, M. S. Multani & D. O. Shah,"Structure and magnetic properties of nanoparticles of barium ferrite synthesized using microemulsion processing", Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects, Vol. 80, pp. 69-75, 1993.
- [12] G. Nabiyouni, D. Ghanbari, A. Yousofnejad & M. Seraj "A sonochemical-assisted method for

در این مقاله خواص فیزیکی و مغناطیسی یو در هگزافریت باریم دوپ شـــده ـــا تر كــــه و BaZn<sub>0.6</sub>Zr<sub>0.3</sub>X<sub>0.3</sub>Fe<sub>10.8</sub>O<sub>19</sub> (X=Ti,Ce,Sn) به روش فعالسازی مکانیکی بررسی شد. نتایج حاكي از تشكيل تقريباً تك فاز هكزافريت باريم يس عمليات حرارتی در دمای C° ۱۰۰۰ به مدت ۵ h در نمونه ها بود. طبق تصاوير ميكروسكوپ الكتروني روبشي گسيل ميداني ذرات با مور فولوژی هگزاگونال و اندازهای در حدود mm و ۴۵۰ nm ۲۵۰ برای به ترتیب نمونه های دوپ نشده و دوپ شده بودند. اندازه گیری پارامتر های مغناطیسی با مغناطیس سنج نمونه مرتعش حاكي از تشكيل مادهاي نرم مغناطيس بهواسطه آلايـش با دوینت های دوظرفیتی و چهار ظرفیتی بود که بهواسطه افزایش ناهمسانگردی صفحهای c در ترکیب هگزافریت باریم بود. بیشترین میزان مغناطش اشباع در نمونهای با ترکیب BaZn<sub>0.6</sub>Zr<sub>0.3</sub>Ti<sub>0.3</sub>Fe<sub>10.8</sub>O<sub>19</sub> و بیسیه میسیزان ۳۳/۱ اندازه گیری شد. همچنین نتایج نشان داد آلایش با یون های روی، زیر کونیوم و قلع منجر به تبدیل شدن ترکیب به پودری با خواص نرم مغناطیس می شود که این مسئله به دلیل نحوه قرارگيري يونهاي مذكور در مكانهاي ينجگانه يونهاي آهن و کاهش برهمکنش های فوق تبادلی توجیه شد. بررسی اتلاف انعکاس در محدوده باند X برای نمونه حاوی یون چهار ظرفیتی قلع نسبت به نمونه های دیگر شاهد افزایش قابل ملاحظهای بود که این امر به کمتر بودن نیروی وادارندگی این نمونه نسبت به دو نمونه دیگر و افزایش نفوذیذیری مغناطیسی آن مربوط بود.

## ٥- مراجع

- [1] L. Zhao, X. Lv, Y. Wei, C. Ma & L. Zhao, "Hydrothermal synthesis of pure BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> hexaferrite nanoplatelets under high alkaline system", Journal of Magnetism and Magnetic Materials, Vol. 332, pp. 44-47, 2013.
- [2] X. Xu, J. Park, Y. K. Hong & A. M. Lane, "Synthesis and characterization of hollow mesoporous BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> spheres", Journal of Solid State Chemistry, Vol. 222, pp. 84-89, 2015.

٤- نتيجه گيري

by different substitution methods", Physica B: Condensed Matter, Vol. 448, pp. 57-59, 2014.

- [22] J. Li, H. Zhang, Q. Li, Y. Li & G. Yu,"Influence of La-Co substitution on the structure and magnetic properties of low-temperature sintered M-type barium ferrites", Journal of Rare Earths, Vol. 31, pp. 983-987, 2013.
- [23] T. Kaur, B. Kaur, B. Bhat, S. Kumar & A. K. Srivastava,"Effect of calcinations temperature on microstructure, dielectric, magnetic and optical properties of Ba<sub>0.7</sub>La<sub>0.3</sub>Fe<sub>11.7</sub>Co<sub>0.3</sub>O<sub>19</sub> hexaferrites", Physica B, Vol. 456, pp. 206-212, 2015.
- [24] M. Zhang, Z. Zi, Q. Liu, X. Zhu, C. Liang, Y. Sun & J. Dai, "Solvothermal synthesis and magnetic properties of BaFe<sub>12-2x</sub>(NiTi)<sub>x</sub>O<sub>19</sub> nanoparticles", Journal of Magnetism and Magnetic Materials, Vol. 369, pp. 23-26, 2014.
- [25] M. Kishimoto, S. Kitahata & M. Amemiya, "Structural and Magnetic Properties of BaCo<sub>x</sub>Fe<sub>12x</sub>O<sub>19</sub> (x=0.2, 0.4, 0.6, 1) Nanoferrites Synthesized via Citrate Sol-Gel Method", J. Appl. Phys, Vol. 61, pp. 101-104, 2011.
- [26] A. Xia, D. Du, P. Li & Y. Sun, "Crystalline structures and intrinsic magnetic properties of ZnTi-substituted hexagonal M-type Ba ferrite powder", J. Mater. Sci.: Mater. Electron, Vol. 22, pp. 223–227, 2011.
- [27] Z. F. Zi, Q. C. Liu, J. M. Dai & Y. P. Sun, "Effects of Ce–Co substitution on the magnetic properties of M-type barium hexaferrites", Solid State Communications, Vol. 152, pp. 894-897, 2012.
- [28] V. V. Soman, V. M. Nanoti & D. K. Kulkarni, "Effect of Substitution of Zn-Ti on Magnetic and Dielectric Properties of BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub>", Physics Procedia, Vol. 54, pp. 30-37, 2014.
- [29] M. Sharma, S. C. Kashyap & H. C. Gupta, "Effect of Mg–Zr substitution and microwave processing on magnetic properties of barium hexaferrite", Physica B: Condensed Matter, Vol. 448, pp. 24-28, 2014.
- [30] M. Jamalian, "An investigation of structural, magnetic and microwave properties of strontium hexaferrite nanoparticles prepared by a sol-gel process with doping Sn and Tb", Journal of Magnetism and Magnetic Materials, Vol. 378, pp. 217-220, 2015.

synthesis of BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> nanoparticles and hard magnetic nanocomposites", Journal of Industrial and Engineering Chemistry, Vol. 20, pp. 3425-3429, 2014.

- [13] K. V. Shafi & A. Gedanken, "Sonochemical approach to the preparation of barium hexaferrite nanoparticles", Nanostructured Materials, Vol. 12, pp. 29-34, 1999.
- [14] J. Qiu, H. Shen & M. Gu, "Microwave absorption of nanosized barium ferrite particles prepared using high-energy ball milling", Powder Technology, Vol. 154, pp. 116-119, 2005.
- [15] S. Dursun, R. Topkaya, N. Akdogan & S. Alkoy,"Comparison of the structural and magnetic properties of submicron barium hexaferrite powders prepared by molten salt and solid state calcinations routes", Ceramics International, Vol. 38, pp. 3801-3806, 2012.
- [16] R. Mendonca Almeida, W. Paraguassu, D. Soares Pires, R. Ribeiro Correa & C. W. de-Araujo Paschoal,"Impedance spectroscopy analysis of BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> M-type hexaferrite obtained by ceramic method", Ceramics International, Vol. 35, pp. 2443-2447, 2009.

```
[۱۷] ص. منافی، م. جعفریان و ص. خانی، "سنتز نانوساختارهای کلسیم
تیتانات (CaTiO<sub>3</sub>) به روش آلیاژسازی مکانیکی بدون عملیات
حرارتی "، فصلنامه علمی پژوهشی مهندسی مواد مجلسی، جلد هفتم،
صفحه ۲۸-۳۱، ۱۳۹۲.
```

- [18] A. M. Gadaila & H. W. Hennicke, "Formation of Barium Hexaferrite", Journal of Magnetism and Magnetic Materials, Vol. 1, pp. 144-152, 1975.
- [19] O. Acher, "Modern microwave magnetic materials: Recent advances and trends", Journal of Magnetism and Magnetic Materials, Vol. 321, pp. 2033-2034, 2009.
- [20] M. Awawdeh, I. Bsoul & S. H. Mahmood, "Magnetic properties and Mössbauer spectroscopy on Ga, Al, and Cr substituted hexaferrites", Journal of Alloys and Compounds, Vol. 585, pp. 465-473, 2014.
- [21] S. Verma, O. P. Pandey, A. Paesano & P. Sharma, "Comparison of structural and magnetic properties of La<sup>3+</sup> substituted BaFe<sub>12</sub>O<sub>19</sub> prepared

# Study on Phase, Structural Changes and Microwave Absorption of Magnetic Powder with Bazn0.6Zr0.3X0.3Fe10.8O19 (X=Ti,Ce,Sn) Composition

## Mohsen Salehi<sup>1\*</sup>, Sahebali Manafi<sup>2</sup>, Seyed Salman Seyed Afghahi<sup>3</sup>, Mojtaba Jafarian<sup>1</sup>

1- Khwarizmi Campus, Semnan Science and Technology PaArk, Nanofanazmayan Pishro Company, Managing Director and Board of Directors

IRAN, 2- Department of Materials Engineering, Shahrood Branch, Islamic Azad University, Shahrood, Iran

3- Department of Engineering, Imam Hossein University, Tehran, Iran

\*Corresponding author: mohsen.s.67.ms@gmail.com

#### Abstract

In this research, barium hexaferrite samples with BaZn0.6Zr0.3X0.3Fe10.8O19 (X=Ti,Ce,Sn) composition were synthesized via mechanical activation method and were evaluated by X-ray diffraction (XRD), field emission electron microscopy (FE-SEM), vibrating sample magnetometer (VSM) and Vector network analysis (VNA). X-ray diffraction results confirmed the present of barium hexaferrite as a dominant phase with small amount of hematite as a non-magnetic phase in the sample compound. Lattice parameters a and c was increased due to the difference between ionic radius of guest and host ions and the largest increases was related to the sample that containing cerium ion. The FE-SEM results confirmed the average particles size of about 450 nm and 250 nm for samples without and with dopant respectively. According to M-H curves the value of saturation magnetization (Ms) and coercive force (Hc) was reduced in all cases and significant changes were observed in magnetic properties of barium hexaferrite with the effect of substitution of Fe ions. According to the results maximum magnetic saturation (33.1 emu/g) and minimum coercivity force (8.14 Oe) were related to samples with composition of BaZn0.6Zr0.3Ti0.3Fe10.8O19 and BaZn0.6Zr0.3Sn0.3Fe10.8O19 respectively. According to the results of microwave absorption in the frequency range of 8-12.4 GHz the maximum absorption was related to the sample with the composition of BaZn0.6Zr0.3Sn0.3Fe10.8O19 at the frequency of 11.1 GHz was -16.3 dB.

**Keywords:** Barium Hexaferrite, Mechanical Activation, Magnetic Properties, Microwave Absorption.

Journal homepage: ma.iaumajlesi.ac.ir

#### Please cite this article using:

Seyed Salman Seyed Afghahi, Mojtaba Jafarian, Mohsen Salehi, Study on Phase, Structural Changes and Microwave Absorption of Magnetic Powder with Bazn0.6Zr0.3X0.3Fe10.8O19 (X=Ti,Ce,Sn) Composition, New Process in Material Engineering, 2020, 14(2), 79-88.