© 2012 ІМФ (Інститут металофізики ім. Г. В. Курдюмова НАН України) Надруковано в Україні. Фотокопіювання дозволено тільки відповідно до ліцензії

PACS numbers: 61.48.De, 62.23.Pq, 65.80.-g, 75.50.Tt, 81.05.ub, 81.05.uj, 81.70.Pg

#### Исследование термостойкости Ме-С-нанокомпозитов

# Ал. Д. Золотаренко, А. А. Рогозинская, А. П. Помыткин<sup>\*</sup>, В. А. Лавренко

Институт проблем материаловедения им. И. Н. Францевича НАН Украины, ул. Кржижановского, 3, 03142 Киев, Украина \*Национальный технический университет Украины «Киевский политехнический институт», просп. Победы, 37, 03056 Киев, Украина

В данной работе исследована термостойкость нанокомпозитов Me-C (Me = Fe, Co и Ni), полученных совместным испарением в дуговом разряде механической смеси ферромагнитных порошков с графитом. Выполненные исследования показали, что полученные Me-C-нанокомпозиты окисляются в более широком интервале температур, чем чистая сажа. Снижение температуры начала их окисления можно объяснить наличием в них аморфной сажеподобной составляющей. Увеличение верхнего интервала температур окисления может быть вызвано окислением многослойных нанотрубок и ферромагнетиков, катализаторами роста которых они являются.

У даній роботі виконано дослідження термостійкости нанокомпозитів Me-C (Me = Fe, Co i Ni), одержаних сукупним випаровуванням у дуговому розряді механічної суміші феромагнетних порошків із графітом. Виконані дослідження показали, що одержані Me-C-нанокомпозити окиснюються в більш широкому інтервалі температур, аніж чиста сажа. Зниження температури початку їх окиснення можна пояснити наявністю в них аморфної сажоподібної складової. Збільшення верхнього інтервалу температур окиснення може бути викликане окисненням багатошарових нанорурок і феромагнетиків, каталізаторами зростання яких вони є.

In a given work, the thermal stability of the Me-C (Me = Fe, Co, and Ni) nanocomposites obtained by simultaneous co-evaporation in an arc discharge of the mechanical mixture of ferromagnetic powders with graphite is investigated. The performed studies show that the fabricated Mg-C nanocomposites are oxidized in a wider temperature range than the pure carbon black. The decrease of their oxidation-beginning temperature can be explained by the presence of an

805

amorphous soot-like component. Increasing the upper temperature range of oxidation can be caused by the oxidation of multiwall nanotubes and ferromagnetic materials, which are the catalysts of their growth.

Ключевые слова: *Me*-C, Fe, Co, Ni, смеси, графит, сажа, нанокомпозиты, продукты окисления, дуговой разряд, многослойные нанотрубки, ферромагнетики, экзопик, фуллерен.

(Получено 19 января 2012 г.)

### 1. ВВЕДЕНИЕ

В настоящее время большое внимание исследователей привлекают к себе металл-углеродные (Me-C) нанокомпозиты из-за уникальности их физико-химических свойств. Особое место среди них занимают Me-C-нанокомпозиты на основе металлов группы железа. В настоящем сообщении приводятся результаты исследования термостойкости на воздухе Me-C-нанокомпозитов, содержащих смесь Fe, Ni и Fe-Ni.

#### 2. РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Термический анализ образцов, полученных дуговым методом путем испарения чистого графита и его механических смесей с ферромагнетиками (Fe, Ni, Fe–Ni), выполнен на приборе дериватограф Q-1500Д на воздухе в условиях динамического нагрева от комнатной температуры до 1000°С.

Рентгеновский анализ образцов выполнялся после съемки образцов на дифрактометре ДРОН-3М в Си $K_{\alpha}$ -излучении с Ni-фильтром при напряжении на трубке 35 кВ и анодном токе 20 мА. Интервал углов съемки составлял  $10^{\circ} \le 2\theta \le 100^{\circ}$  с шагом 0,1 Å и счетом в каждой точке 4″. Выполнялась трехкратная запись линий отражения каждого образца в сканирующем режиме с цифровой регистрацией отражений и их компьютерной обработкой.

Результаты изменения массы (TG), скорости изменения массы (DTG), энтальпии (DTA) продуктов синтеза в процессе нагрева приведены на рис. 1 и в табл. 1.

Результаты рентгеновского фазового анализа образцов до и после окисления представлены на рис. 2 и сведены в табл. 2.

Выполненные исследования показали, что окисление графитизированной пристенной сажи протекает в температурном интервале  $329-778^{\circ}$ С. На кривой DTG этому процессу отвечает широкий ассиметричный пик с  $T_{\text{мах}} = 684^{\circ}$ С.

На кривой DTA в этой температурной области наблюдается небольшой широкий экзопик, перекрывающийся с более крупным и



**Рис. 1.** Температурная зависимость изменения TG, DTG, DTA синтезированных образцов, полученных испарением: 1. *a* — чистого графита; 2. механических смесей: *б* — C + Fe; *s* — C + Ni; *c* — C + Fe + Ni.

острым экзопиком с максимальной интенсивностью при 709°С (рис. 1, *a*; табл. 1, п. 1).

На дифрактограмме исходного материала (рис. 2, *a*; табл. 2, п. 1) присутствуют линии графита с ромбоэдрическим искажением и гало от аморфной фазы.

Из литературных сведений известно, что аморфный углерод сго-

		Температурный	VGLUTL	DTG				[
№	Материал	интервал	уовлв массы. %	π ∘C	⊤ം വ	π °C	π °C	DTA
		окисления, °C	Maccosi, 70	1 <sub>1плеч.</sub> , С	1 <sub>2плеч.</sub> , С	$I_{1 \max}, C$	$I_{2max}$ , U	
1	C <sub>(caжa)</sub>	329 - 778	98			684		709
2	C + Fe	209 - 886	61	386		668		668
3	C + Ni	209 - 849	70,4	346	530	683		692
4	C + Fe + Ni	206 - 894	72,3		505	690,5	776	697

ТАБЛИЦА 1. Результаты термического исследования продуктов, полученных совместным испарением графита с ферромагнетиками.

ТАБЛИЦА 2. Результаты рентгенофазового анализа образцов графита с ферромагнетиками до и после окисления.

№	Материал	Фазовый состав до окисления	Фазовый состав после окисления
1	C <sub>(caжa)</sub>	графит с ромбоэдрическим иска- жением; аморфная фаза (гало)	_
2	$\mathbf{C} + \mathbf{F}\mathbf{e}$	сажа (аморфная фаза, гало на 2θ≈12–22°); следы графита (линия средней интенсивности с <i>d</i> = 3,36 Å); α-Fe (ОЦК) и γ-Fe (ГЦК)	основная фаза — Fe₂O₃; аморфная фаза (гало на 2θ≈14−24°)
3	C+Ni	сажа; Ni(C)-твердый раствор (меж- плоскостные расстояния увеличе- ны); следы NiC	основная фаза — NiO; аморфная фаза (гало на 20≈16−25°)
4	C + Fe + Ni	Fe <sub>0,64</sub> Ni <sub>0,36</sub> (кубическая сингония); сажа; следы графита с ромбоэдри- ческим искажением	основная фаза — $Ni_{1,43}Fe_{1,7}O_4$ (ГЦК), NiO; аморфная фаза (гало на $2\theta \approx 12-24^\circ$ )

рает в температурном интервале  $\cong 300-500$ °С. Фуллерены воспламеняются при  $\cong 550$ °С. Температуры окисления однослойных и многослойных нанотрубок соответственно равны  $\cong 650$  и  $\cong 750$ °С. Взаимодействие с кислородом воздуха графитизированных частиц происходит в области 800°С [1–3].

Исходя из полученных данных, следует, что довольно плавная убыль массы сажи в области низких температур происходит, повидимому, вследствие выгорания аморфного углерода. При нагреве до 600°С происходит окисление фуллереноподобных наноструктур, а по мере роста температуры — окисление графитизированной массы и, возможно, многослойных нанотрубок с различной термостойкостью.

Продукты, содержащие ферромагнетики, начинают окисляться при более низких температурах (206–209°С), и этот процесс протекает в более широком температурном интервале. Убыль массы продуктов составляет 61–72,3 масс.% (рис. 1,  $\delta$ - $\epsilon$ ; табл. 1, п.п. 2–4). При окислении продукта, содержащего Fe, на кривой DTG в области 386°С наблюдается плечо, а при 668°С — большой асимметричный пик. Этой температуре соответствует и максимум экзотермического пика на кривой ДТА (рис. 1, *б*; табл. 1, п. 2).

В остаточном продукте окисления рентгенофазовым анализом выявлен оксид железа  $Fe_2O_3$  (решетка кубическая, a = 9,404 Å, V = 831,6 Å<sup>3</sup>). На малых углах присутствует четко выраженное гало, предположительно, полимерного соединения «C–Fe», о чем свидетельствует интенсивность и форма гало (пик на  $2\theta = 17^{\circ}$ ; табл. 2; рис. 2, *в*).

Кривая DTG окисления продукта C + Ni, наряду с плечом в низкотемпературной области (346°C), содержит плечо при 530°C;  $T_{\rm max}$ большого асимметричного пика наблюдается при 683°C. Кривая ДТА представлена двумя размытыми перекрывающимися экзотермическими пиками с  $T_{\rm max} = 692$ °C (рис. 1, *s*; табл. 1, п.3).

При окислении продукта, содержащего Ni, выявился оксид никеля NiO (кубическая сингония, a = 4,1769 Å, V = 72,87 Å<sup>3</sup>) и четкое гало с d = 5,30 Å, предположительно, полимерного соединения «С–



Рис. 2. Дифрактограммы исходных материалов и продуктов окисления: *a*) C (графит, сажа);  $\delta$ ) C + Fe (до окисления); *b*) C + Fe (после окисления); *b*) C + Ni (до окисления);  $\partial$ ) C + Ni (после окисления);  $\mathcal{K}$ ) C + Fe + Ni (до окисления); *b*) C + Fe + Ni (после окисления); *b*) C + Fe + Ni (после окисления).



Продолжение Рис. 2.

Ni» (табл. 2; рис. 2, ∂).

Особенностью высокотемпературного поведения продукта, содержащего Fe–Ni, является наличие только одного плеча (505°C) (табл. 1, п. 4), смещение большого асимметричного пика в область более высоких температур (690°C), появление небольшого пика при 776°C (рис. 1, *z*; табл. 1, п. 4).

Рентгенофазовым анализом продуктов окисления C + Fe + Ni установлен их сложный фазовый состав: образовались фазы Ni<sub>1,43</sub>Fe<sub>1,7</sub>O<sub>4</sub> (кубическая сингония, a = 8,3473 Å, V = 581,6 Å<sup>3</sup>); NiO (кубическая сингония); на малом углу ( $2\theta = 17^{\circ}$ ) наблюдается сильная размытая линия — гало предположительной аморфной фазы «C-Fe-Ni» (табл. 2; рис. 2,  $\mathcal{X}$ ).

Таким образом, при окислении образцов с ферромагнетиками наличие на кривых DTG плечей при 346°C, 386°C, вероятно, связано со сгоранием аморфного углерода. Появление на кривых DTG широких пиков ( $T_{\rm max} = 668-690$ °C) и соответствующих им экзотермических пиков на кривых ДТА ( $T_{\rm max} = 668-697$ °C), как и в случае сажи, может свидетельствовать о наличии в продуктах сажи с ферромагнетиками углеродных нанотрубок.

Более сложный характер кривых TG, DTG, DTA окисления этих образцов (по сравнению с чистой сажей) при более высоких температурах, по-видимому, вызван образованием в процессе их нагрева твердых продуктов, вследствие окисления металлов — оксидов  $Fe_2O_3$ , NiO, сложного оксида  $Ni_{1,43}Fe_{1,7}O_4$ , полимерных соединений «C-Me».

#### 3. ВЫВОДЫ

Выполненные исследования показали, что полученные Me-C-нанокомпозиты окисляются в более широком интервале температур, чем чистая сажа. Снижение температуры начала их окисления можно объяснить выгоранием в них аморфной сажеподобной составляющей. Увеличение верхнего интервала температур окисления может быть вызвано окислением многослойных нанотрубок и ферромагнетиков, катализаторами роста которых они являются.

## ЦИТИРОВАННАЯ ЛИТЕРАТУРА

- 1. А. В. Елецкий, Успехи физ. наук, 172, № 4: 401 (2002).
- 2. Э. Т. Раков, Успехи химии, 69, № 1: (2000).
- 3. Э. И. Головко, В. А. Боголепов, С. Ю. Загинайченко, Е. А. Лысенко,
  - Д. В. Щур и др., Наносистеми, наноматеріали, нанотехнології, 3, вип. 3: 633 (2005).