يادداشت پژوهشى

مطالعه حساسیت نانولههای کربنی آلایش شده با پالادیوم برای استفاده در حسگر گاز منواکسیدکربن

محمد حسين جلال پور'، نگين معنوىزاده*'، مژگان صادقيان لمراسكى'

ادانشگاه صنعتی خواجه نصیر الدین طوسی، دانشکده مهندسی برق، تهران، ایران.

تاريخ ثبت اوليه: ١٣٩۴/١٠/٢٣، تاريخ دريافت نسخة اصلاحشده: ١٣٩٥/٢/١٣، تاريخ پذيرش قطعي: ١٣٩٥/٧/١١

چکیده در این مقاله، تأثیر اضافه شدن اتم پالادیم به نانولولههای کربنی به منظور استفاده از آن در حسگر گاز منو اکسید کربن، بررسی شده است. با بررسی و مقایسه حالتهای مختلف نحوه قرارگرفتن اتم پالادیوم بر روی سطح نانولولههای کربنی و نیز نحوه تماس مولکول منواکسیدکربن بر روی آن با استفاده از نرمافزارهای شبیه سازی ابعاد اتمی (sista و Sista یا روی سطح نانولولههای کربنی و نیز نحوه تماس مولکول منواکسیدکربن بر روی آن با استفاده از آمده، پایدارترین نوع قرارگیری پالادیوم در حالت موازی با سطح و بهترین نوع تماس مولکول در حالتی است که گاز منواکسیدکربن از سمت اتم کربن خود به نانولوله کربنی نزدیک شده باشد. با استفاده از سنجش انرژی کل سیستم، نشان داده شده که ساختار بدست آمده برای استفاده در حسگرهای گاز منواکسیدکربن مناسب می باشد.

کلمات کلیدی: حسگر گاز منواکسید کربن، نانولوله کربنی آلایش شده با پالادیوم، شبیه سازی ابعاد اتمی.

An Investigation on Pd Decorated Carbon Nanotube Sensitivity for CO Gas Sensor Application

Mohammad hosein Jalalpur¹, Negin Manavizadeh^{*1}, Mojgan Sadeghian Lemraski¹

¹K. N. Toosi University of Technology, Faculty of Electrical Engineering, Tehran, Iran.

Abstract In this paper, the effect of Pd decorated Carbon nanotube system for Carbon monoxide gas sensor applications was studied. Various positions of Pd atom and CO molecule have been considered and investigated using ab initio atomic simulator software (Siesta and Quantumwise) to obtain the most appropriate structure for enhancing the

sensitivity of Carbon nanotubes. According to the simulation results, the most stable configuration of Pd atom and CO molecule are obtained while Pd atoms stand parallel to the CNT with no carbon vacancy on and CO molecule approaches the Carbon nanotube with its Carbon atom. Results indicate that the obtained structure can be considered as an interesting candidate for gas sensing devices.

Keywords: Carbon-monoxide gas sensor, CNT-Pd Decorated, Ab initio simulation.

^{*}عهده دار مکاتبات

۱- مقدمه

گاز منواکسید کربن، بی رنگ، بی بو و به شات سمّی بوده و شناسایی آن توسط حواس ششگانه انسان (بدون ابزار)، غیر ممکن است و در برخی موارد علائمی بسیار مشابه با بیماریهای معمولی داشته و منجر به مرگ سریع می شود. این گاز، محصول بسیاری از فرآیندهای احتراق و سوختی می باشد لذا شناسایی به موقع این گاز سمی از اهمیت بالایی بر خوردار است [1].

آشکارسازهای گاز منواکسیدکربن (CO)، شامل چهار خانواده نورى- شيميايي، بايوميمتيک (تقليد بيولوژيکي)، الکتروشیمیایی و حسگرهای نیمههادی هستند و تفاوت عمده این خانوادهها در قیمت، دقّت و زمان پاسخ حسگرهای ساخته شده میباشد. حسگرهای نوری- شیمیایی یک صفحه از جنس مادهای شیمیایی با رنگی خاص، تشکیل شدهاند. رنگ این ماده شيميايي در اثر برخورد با گاز منواکسيدکربن تغيير کرده، در نتيجه اين گاز شناسايي ميشود. سپس اين تغيير رنگ توسط سیستم الکترونیکی از طریق تاباندن نور و آشکارسازی طیف نور بازتاب شده، شناسایی و وجود گاز در محیط نشان داده می شود. از آنجایی که این حسگرها درصد غلظت گاز منواکسیدکربن در هوا را نشان نمیدهند، کمترین میزان مصونیت را برای انسان ایجاد میکنند، اما دارای کمترین هزینه در میان خانوادههای حسگر گاز هستند [۲]. در حسگرهای بايوميمتيک، مادّهاي که عملکرد آن براساس کارکرد گلبولهاي قرمز خون است، بعد از مواجهه با گاز منواکسیدکربن دچار تغییر رنگ شده و مشابه مکانیزم اپتیکی- شیمیایی در این دسته از حسگرها، عملیات شناسایی رنگ صورت می پذیرد و وجود گاز منواکسیدکربن شناسایی می شود [۳]. حسگرهای الکتروشیمیایی به دلیل قیمت مناسب و عملکرد مطلوبی که دارند، در حال حاضر رایجترین نوع حسگر گاز منواکسیدکربن میباشند. این حسگر دارای دو صفحه آند و کاتد و محلول الكتروليتي بين اين دو صفحه است. تماس گاز منواكسيدكربن با این محلول منجر به جذب گاز توسط سیستم شده و متناظر با مقدار مولكول هاى گاز جذب شده، جريان الكتريكي توليد خواهد شد [۴]. دسته چهارم از خانواده حسگرهای این گاز، حسگرهای نیمههادی میباشند. در این حسگرها میزان گاز

موجود در محیط براساس تغییرات صورت گرفته در ویژگیهای الکتریکی قطعهای از جنس نیمههادی، در مواجهه با مولکولهای گاز منواکسید کربن، تعیین می گردد [۵].

معیارهای انتخاب یک حسگر شامل حساسیت، پاسخ حسگر، زمان پاسخ، زمان بازیابی، طول عمر قطعه، توان مصرفی، دمای کاری و هزینه ساخت است. در حال حاضر حسگرهای الکتروشیمیایی با توجه به معیارهای موجود، در وضع مطلوبتری نسبت به بقیه حسگرها قرار دارند ولی با پیشرفتهای صورت گرفته، نسلهایی از حسگرهای نیمههادی در حال ظهور هستند که دارای مشخصات بهتر و دقیقتری می باشند.

نانولولههای کربنی ('CNTs) از جمله نیمههادیهایی هستند که در سالهای اخیر به دلیل خواص منحصربه فردشان، نظیر خواص مکانیکی، فیزیکی و الکتریکی و ویژگیهای هندسی شامل قطر کوچک و نسبت ابعاد بالا، از اهمیت بالایی برخوردارند. تحقیقات نشان داده است که تغییر اندکی در ساختار نانولوله کربنی، به طور چشمگیری منجر به تغییر خواص مکانیکی، حرارتی و الکتریکی کامپوزیت آن میشود ا-17]. به دلیل هزینههای بالا و مشکلات تکنولوژیکی مرتبط با تجزیه و تحلیل تجربی در مقیاس نانو، معمولا از روشهای محاسباتی برای شبیهسازی رفتار نانوساختارهایی مانند نانولولهکربنی استفاده میشود.

در این مقاله، هدف بررسی حساسیت نانولولههای کربنی آلایش شده با اتمهای پالادیم به منظور شناسایی گاز منواکسیدکربن است.

۲– حسگر گاز منواکسیدکربن مبتنی بر نانولولههای کربنی

امروزه ادوات حسگری گاز منواکسیدکربن مبتنی بر نانولولهها نظر محققان را به خود جلب کردهاند. نانولولههای نیمههادی پس از ساخت، ویژگیهای جدیدی به خود میگیرند؛ این ویژگیها میتوانند نانولوله را کاملا از ماده تشکیل دهنده آن متمایز کنند [۱۳]. تاکنون این نوع از حسگرها به کاربرد صنعتی نرسیده و تنها درسطح شبیهسازی و آزمایشگاهی، مورد مطالعه قرار گرفتهاند. از آنجا که نانولولههای کربنی، قابلیت ساخت در آزمایشگاه را نسبت به

¹ Carbon Nanotubes

سایر نانولولهها (کاربراندوم و سیلیکون [۱۴]) داشته و ساخت آنها از هزینه و مشکلات کمتری برخوردار است، در این مقاله به بررسی آن پرداخته میشود.

نانولولههای کربنی خالص، برای شناسایی بسیاری از گازهای سمی و مهم، عملکرد قابل قبولی دارند، اما در هیچ یک از آزمایشهای انجام گرفته بر روی نانولولههای کربنی خالص که در معرض گاز منواکسیدکربن قرار گرفتهاند، نتایج قابل قبولی ذکر نشده است [1۵]. تحقیقات نشان میدهند که با انجام تغییراتی در ساختار این نانولولهها، میتوان از آنها در شناسایی گاز منواکسیدکربن استفاده کرد [10–١٣]. جذب مولکول منواکسیدکربن بر نانولوله آلایش شده با آلومینیوم، توسط وانگ و همکارانش مورد بررسی قرار گرفته است [1۶]. وانگ و همکارانش نشان دادهاند که نانولولهکربنی آلایش شده با آلومینیوم، حساسیت خوبی به گاز منواکسیدکربن نسبت به نانولولهکربنی خالص دارد. در این مقاله به بررسی حساسیت با گاز منواکسیدکربن پرداخته شده است.

۳- شبیه سازی

به منظور بررسی تأثیر آلایش اتم پالادیم بر حساسیت نانولول ههای کربنی در حسگر گاز منواکسیدکربن، از نرمافزارهای Siesta و Quantumwise استفاده شده است. شکل ۱ ساختار مورد شبیهسازی را نشان می دهد. مقادیر ارائه شده حاصل از شبیهسازی در محیط Quantumwise بوده و از حاصل از شبیهسازی در محیط Siesta بوده و از Siesta برای تاکید و تایید نتایج بهره گرفته شده است. همچنین در مقایسه با مراجع دیگر که از نرمافزار Gausian03 استفاده شده، نتایج به دست آمده از این دو نرمافزار هم خوانی دارد [10].

روش کلی شبیهسازی، براساس نظریه مکانیک کوانتومی و تئوری تابع چگالی احتمال ('DFT) است و از روش LDA برای تقریب Exchange correlation استفاده شده است. از تابع موج DZP به عنوان تابع پایه استفاده شده تا هم دقّت افزایش یابد و هم پلاریزاسیون اوربیتالهای خارجی در

محاسبات لحاظ شود. تعداد حلقه های خودسازگار^۲ در هربار حل معادله کوهنشن، ۱۵۰ حلقه درنظر گرفته شده و همگرایی خوبی با موجهای تخت با انرژی قطع ۷۵ Ryd حاصل شده است. برای انجام شبیهسازی، نمونهبرداری فضای k-point (۵×۱×۱) برای ناحیه بریلوئن^۳ استفاده گردیده است.



شکل ۱. نانولوله کربنی به همراه اتم پالادیوم.

محاسبات دینامیک مولکولی^۲، به منظور پیدا کردن مختصات بهینه اتمها با حد فاصل زمانی هر گام Ifs و آنالیز انرژی کل، جهت دستیابی به میزان تغییرات در سیستم، استفاده شده است. از معادله ۱ برای بدست آوردن انرژی جذب اتم پالادیوم روی ساختار نانولوله و از معادله ۲ برای یافتن میزان انرژی جذب مولکول منواکسیدکربن استفاده شده است.

| $\mathbf{E}_{ads}\left(\mathbf{Pd}\right) = \mathbf{E}_{T}\left(\mathbf{Pd} / \mathbf{SWCNT}\right)$ | () |
|--|------------|
| $-E_{T}(SWCNT) - E_{T}(Pd)$ | (1) -05000 |

 $E_{ads} (CO) = E_{T} (CO / Pd / SWCNT)$ -E_{T} (Pd / SWCNT) - E_{T} (CO) (1)

در این معادلات، (CO) میزان انرژی جذب مولکول گاز منواکسیدکربن توسط نانولوله کربنی آلایش شده با پالادیم و (CO/Pd/SWCNT) بیانگر میزان کل انرژی بدست آمده بعد از شبیهسازی است؛ هنگامی که در شبیهسازی، اتم پالادیوم، نانولوله کربنی و مولکول منواکسیدکربن، هر سه وجود دارند. $(E_T(Pd/SWCNT))$ ، انرژی کل حاصل از شبیهسازی ساختار شامل نانولوله کربنی

² Self consistency

³ Brillouin zone

⁴ Molecular Dynamic

¹ Density Functional Theory

و اتم پالادیوم بدون گاز و E_T(CO) انرژی بدست آمده از شبیهسازی مولکول گاز منواکسیدکربن به تنهایی میباشند.



(الف) شکل ۲. ساختار شامل نانولوله کربنی و اتم پالادیوم در حضور گاز منواکسیدکربن با Mesh cut off کمتر از حد مطلوب (الف) مختصات ورودی شبیه سازی و (ب) نتیجه شبیه سازی.

انتخاب مکان قرارگیری مولکول منواکسیدکربن و اتم پالادیوم اهمیت فراوانی دارد. مطابق شکل (۳) اگر اتم اکسیژن بسیار نزدیک به نانولوله قرار گیرد، نه تنها جذبی توسط ساختار صورت نمی گیرد، بلکه ساختار، مولکول گاز را پس زده و میزان این دفع به حدی است که ساختار، دیگر قادر به جذب دوباره مولکول منواکسیدکربن نخواهد بود.



شکل ۳. تغییرات انرژی کل سیستم تا رسیدن به حالت تعادل (قطعه مولکول را پس زده و نتایج شبیه سازی معتبر نیست).

۴- نتایج و بحث
۳-۱- بررسی میزان جذب اتم پالادیوم بر روی نانولولههای
کربنی

به منظور بررسی امکان ایجاد ساختار مورد نظر، ابتدا باید نحوه قرارگیری اتم پالادیوم در مجاورت نانولولههای کربنی، نیروهای بین آنها (جاذبه و دافعه) و انرژی جذب را مورد مطالعه قرار داد. همچنین باید میزان این انرژی را برای حفظ ساختار در شرایط معمولی یا در دماهای بالا، بررسی نمود.

جهت انجام این بررسیها، میزان انرژی کل سیستم، در سه حالت زیر مورد بررسی قرار گرفته است: ۱- سیستم متشکل از نانولوله کربنی ۲- سیستم متشکل از اتم پالادیوم ۳ - سیستم متشکل از نانولولهکربنی و اتم پالادیوم

پیش از انجام شبیه سازی ها، شبیه سازی های اولیه ای می بایست انجام گیرد. به همین منظور، با استفاده از محاسبات دینامیک مولکولی، اتم ها به حالت سکون نسبی و آرمیدگی قرار خواهند گرفت. به این ترتیب می توان اطمینان حاصل کرد که مقادیر سنجیده شده در شبیه سازی های اصلی، معرف کمینه انرژی سیستم می باشند. به بیان دیگر اطمینان حاصل می شود که شبیه سازی در نزدیک ترین حالت به طبیعت صورت پذیرفته است.

نتیجه شبیهسازی سیستم متشکل از نانولوله کربنی در شکل (۴) آورده شده است.



شکل ۴. ساختار بهینه شده نانولوله کربنی.



شکل۵. شبیه سازی سیستم متشکل از نانولوله کربنی و اتم پالادیوم (الف) ساختار قرار گرفته تحت شرایط دینامیک مولکولی، (ب) خروجی شبیه سازی، (ج) ساختار تحت آزمایش از دید عمود بر نانولوله و (د) نتیجه شبیه سازی از دید عمود بر نانولوله.

از مقایسه تصویر (الف) با (ب) و تصویر (ج) با (د) در شکل (۵)، می توان دریافت اتم پالادیوم اندکی به سمت وسط شش ضلعی (از دید بالا) و اندکی دورتر از سطح نانولوله (از دید روبرو) حرکت کرده است. عدم وجود خطوط پیوند در تصاویر سمت راست (شکل ۵) به این دلیل است که فاصله میان دو اتم کمتر از طول پیوند، در نظر گرفته شده است. انرژی کل در این حالت، eV ۱۹۳۴/۰۴۱۹۳ – محاسبه شده است. انرژیهای حاصل از این شبیه سازی ها در جدول (۱) آمده است.

| موازي. | ساختار | براى | شده | ندازهگیری | ِژیهای ا | ۱. انر | جدول |
|--------|--------|------|-----|-----------|----------|--------|------|
|--------|--------|------|-----|-----------|----------|--------|------|

| ساختار مورد سنجش | انرژی کل خوانده شده |
|---|---------------------|
| نانولوله به همراه پالاديوم | -10745/•4198 |
| ساختار نانولوله | -14140/47939 |
| اتم پالاديوم | -1.97/.8797 |
| انرژی جذب پالادیوم توسط نانولوله کربنی | -7/24982 |

در محاسبات انجام شده، اتم پالادیوم به موازات سطح قرار داده شده بود. به منظور دستیابی به بهترین نحوه قرارگیری اتم پالادیوم روی ساختار، در نانولوله کربنی یک اتم کربن حذف شده و یک جای خالی¹ به وجود آمده و اتم پالادیوم در مجاورت این جای خالی قرار داده شده است. در این حالت نیز سه دسته محاسبات زیر صورت گرفته تا بتوان پس از مقایسه نتایج در حالتهای مختلف، مناسب ترین ساختار را برای کاربرد حسگری انتخاب کرد.

۱ - سیستم مستحل از ناتولوله دربنی دارای جای حالی
۲ - سیستم متشکل از اتم پالادیوم
۳ - سیستم متشکل از نانولوله کربنی دارای جای خالی و
اتم پالادیوم

از آنجا که نتایج سیستم متشکل از اتم پالادیم مشابه قسمت قبل میباشد، از ارائه مجدد آن خودداری شده است. به طور مشابه، محاسبات اولیهای با استفاده از دینامیک مولکولی صورت گرفته تا بتوان اتمها را پیش از سنجش، در کمترین انرژی و نزدیکترین حالت به طبیعت قرار داد و سپس محاسبات مورد نیاز انجام شود. شکل (۶) ورودی و خروجی این شبیهسازی را نشان میدهد.

تصویر شکل (۶) نشان میدهد که اتم پالادیوم به علت بزرگتر بودن نسبت به اتم کربن و در نتیجه داشتن پیوندهایی با طول بلندتر با اتمهای مجاور، اندکی به سمت بیرون از نانولوله هدایت میشود. همچنین اتمهای کربن مجاور نیز دچار تغییر مختصات شده و اندکی به اطراف رانده میشوند.

مقادیر اندازه گیری شده انرژی برای نانولوله با اتم پالادیوم و بدون آن، در جدول (۲) آمده است.

¹ vacancy



شکل ۶. شبیهسازی سیستم متشکل از نانولوله کربنی دارای جای خالی و اتم پالاديوم (الف) ورودي شبيهسازي از روبرو، (ب) نتيجه شبيهسازي از روبرو، (ج) ورودی شبیهسازی از دید بالا و (د) نتیجه شبیهسازی از دید .YL

جدول۲. اندازه گیری انرژی کل ساختار با جای خالی.

| ساختار مورد سنجش | انرژی کل خوانده شده |
|---|---------------------|
| نانولوله به همراه پالاديوم | -10.19191478 |
| نانولوله به تنهایی | -13900/22077 |
| پالاديوم به تنهايي | -1.97/.9797 |
| انرژی جذب پالادیوم روی نانولوله کربنی دارای جای خالی | _V/٣٨۶•٣ |

۲-۲- بررسی میزان جذب مولکول منواکسیدکربن

در این مرحله نیز پیش از انجام محاسبات اصلی، شبیهسازیهایی با استفاده از دینامیک مولکولی صورت گرفته تا نحوه قرارگیری مولکول منواکسیدکربن نسبت به ساختار، مشخص گردد. شکل ۷–الف، به عنوان ورودی به سیستم اعمال شده و شکل ۷- ب به دست آمده است.



شکل ۷. شبیهسازی دینامیک مولکولی برای پیدا کردن بهترین مختصات سیستم به منظور شناسایی مولکول گاز. (الف) ورودی و (ب) خروجی شبیه سازی.

تغييرات نشاندهنده حركت مولكول از وضعيت افقي به وضعیت عمودی نانولوله میباشد. از این پیکربندی میتوان نتيجه گرفت که اتم اکسيژن علاقه کمتر و اتم کربن درون مولكول گاز، علاقه بیشتری برای اتصال با نانولولهكربنی آلایش شده با پالادیم دارند. این مطلب در شبیهسازیهای بعدی به وضوح قابل مشاهده است.

محاسبات اصلی شامل دو حالت متفاوت میباشد. در حالت اول مولکول گاز به نحوی قرار گرفته که اتم اکسیژن آن نزدیکتر به ساختار و اتم کربن آن دورتر، و در حالت دیگر اتم اکسیژن دورتر و اتم کربن نزدیکتر است. هر دو این حالت ها باز هم در دو حالت مختلف شبیه سازی شده است، یکی در حالتی که اتم پالادیوم در مکان جای خالی در ساختار نانولوله کربنی قرار دارد و دیگری هنگامی که جای خالی وجود ندارد.

انرژی کل سیستم هنگامی که اتم کربن به پالادیوم نزدیکتر است، eV - ۱۵۸۳۷/۵۸۶۴۱ - بدست آمده است. تصویر این شبیه سازی در شکل (۸) مشاهده می شود.



شکل ۸. شبیه سازی نانولوله کربنی در حضور مولکول گاز.



رب) **شکل ۹.** شبیهسازی (الف) تک مولکول گاز منو اکسید کربن و (ب) نانولوله کربنی در حضورمولکول گاز.

eV انرژی کل برای مولکول منواکسیدکربن، eV ۵۸۹/۶۷۰۷۹ محاسبه شده است. تصویر این شبیهسازی در شکل ۹- الف، مشاهده می شود. انرژی کل هنگامی که اتم اکسیژن به پالادیوم نزدیکتر است (شکل ۹-ب)، ۱۵۸۳۶/۰۱۵۵۹eV



| انرژی به (eV) | اگر کربن به ساختار نزدیکتر باشد | اگر اکسیژن به ساختار نزدیک باشد |
|------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|
| ساختار + مولكول | -10/2/2188/ | -10136/•1081 |
| ساختار | -10748/.4198 | |
| مولكول | -QN9/8V787 | |
| انرژی جذب مولکول | -7/81198 | -•/٣•١•۶ |

خلاصهای از مقادیر اندازه گیری شده برای سنجش میزان جذب مولکول گاز در حالت موازی در جدول ۳ آمده است.

حالت دیگر مربوط به شرایطی است که نانولوله کربنی جای خالی دارد و اتم پالادیوم در مجاورت جای خالی، قرار داده شده است. همان طور که برای ساختار با حالت موازی دو حالت در نظر گرفته شد، این بار نیز دو حالت در نظر گرفته می شود. شکل ۱۰ (الف و ب) این دو حالت را نشان می دهند.



(الف) شکل ۱۰. نانولوله کربنی به همراه مولکول گاز در حالت (الف) جای خالی و نزدیکتر بودن سر کربنی مولکول به نانولوله و (ب) جای خالی و نزدیکتر بودن سر اکسیژنی مولکول گاز به نانولوله.

انرژی کل اندازه گیری شده در مجاورت مولکول منواکسیدکربن، با وجود جای خالی در ساختار، هنگامی که مولکول یک بار از سر کربنی اش و بار دیگر از سر اکسیژنی اش به نانولوله نزدیک شده، به ترتیب ۱۵۶۷۰/۲۶۰۴۹eV - وeV به نانولوله نزدیک شده، به ترتیب ۱۵۶۷۰/۲۶۰۴۹eV - وeV به نانولوله نزدیک شده، به ترتیب ۱۵۶۶۸/۲۱۴۷۲ - و نشان می دهد. نشان می دهد.

جدول ۴. مقادیر مربوط به انرژی جذب منواکسید کربن روی نانولوله کربنی.

| انرژی به (eV) | اگر کربن به ساختار نزدیک تر باشد | اگر اکسیژن به ساختار نزدیک تر باشد |
|------------------------------|-------------------------------------|---------------------------------------|
| نانولوله کربنی + مولکولCO | -10900/79089 | -10991/11471 |
| نانولوله | -10.19/87471 | |
| مولكولCO | -019/87287 | |
| انرژی جذب مولکولCO | -•/91809 | 1/1771A |

۴- نتیجه گیری

نتایج شبیه سازی نشان می دهد که انرژی جذب اتم پالادیوم بر روی سطح نانولوله کربنی هم در حالت موازی با سطح و هم در حالت جای خالی به میزان مطلوبی بوده که امکان پذیر بودن ساخت چنین ساختاری را نشان می دهد، اما میزان انرژی جذب اتم پالادیوم در حالت جای خالی، بیشتر

- 10. Huang C.K., Prediction model of thermal conductivity for composite materials with nano particles, *In: Technical proceedings of the NSTI nanotechnologyconference and trade show, NSTI*, 2007.
- Rafiee Roham, Maleki Moghadam Reza., Simulation of impact and post-impac behavior of carbon nanotube reinforced polymer using multi-scale finite element modeling, *Comput Mater Sci*, 2012, 63, 261–8.
- Kostopoulos V., Baltopoulos A., Karapappas P., Vavouliotis A., Paipetis A., Impact and after-impact properties of carbon fibre reinforced composites enhanced with multi-wall carbon nanotubes, *Compos Sci Technol*, 2010, 70, 553–63.
- Wang, X., Qunqing, Li., Xie, Jing, Zhong, Jin., Jinyong, Wang, Yan, Li, Kaili, Jiang., Shoushan, Fan., Fabrication of Ultralong and Electrically Uniform Single-Walled Carbon Nanotubes on Clean Substrates, *Nano Letters 9*, 2009, 3137–3141.
- Gullapalli, S.; Wong, M.S., Nanotechnology: A Guide to Nano-Objects, *Chemical Engineering Progress*, 2011, 107, 5, 28-32.
- Yoosefian, Mehdi, Zahra Barzgari, and Javad Yoosefian., Ab initio study of Pd-decorated singlewalled carbon nanotube with C-vacancy as CO sensor, *Structural Chemistry*, 2014, 25, 1, 9-19.
- Wang R, Zhang D, Sun W, Han Z, Liu C., A novel aluminum-doped carbon nanotubes sensor for carbon monoxide., *J Mol Struct THEOCHEM*, 2007, 806:93– 97.

است که نشاندهنده ساخت راحت تر ساختار و پایداری بیشتر آن تحت شرایط محیطی می باشد. با در نظر گرفتن انرژی جذب مولکول گاز توسط ساختار در هنگام وجود یا عدم وجود جای خالی مشاهده می شود که مولکول در ساختار موازی با قدرت بیشتری جذب می شود و تغییرات انرژی کل سیستم، قبل و بعد از حضور مولکول بیشتر است. در نتیجه با توجه به این که انرژی جذب پالادیوم در ساختار موازی نیز در سطح مطلوبی می باشد، این ساختار برای ساخت حسگر مورد تایید می باشد. با توجه به مقدار مناسب انرژی جذب، می توان نتیجه گرفت که این ساختار در عمل قابلیت ساخت و کاربرد برای شناسایی گاز منواکسید کربن را دارا است.

مراجع

- Li, C., Lv, M., Zuo, J., Huang X., SnO2 Highly Sensitive CO Gas Sensor Based on Quasi-Molecular-Imprinting Mechanism Design. *Sensors*. 2015, 15, 2, 3789-800.
- 2. Meskath S., Urban G., Heinze J., A new optochemical chlorine gas sensor based on the application of amphiphilic co-networks as matrices. *Sensors and Actuators B: Chemical*. 2011, 151, 2, 327-32.
- Paczkowski S., Sauerwald T., Weiß A., Bauer M, Kohl D., Schütz S., Biomimetic gas sensors for large-scale drying of wood particles. InSPIE Smart Structures and Materials+ Nondestructive Evaluation and Health MonitoringInternational Society for Optics and Photonics., 2011, 797505-797505,
- Goto T., Hyodo T., Kaneyasu K., Yanagi H., Shimizu Y., CO Sensing Properties of Electrochemical Gas Sensors Using an Anion-Conducting Polymer as an Electrolyte. *ECS Transactions*. 2013, 50, 12, 267-72.
- Fine G.F., Cavanagh L.M., Afonja A, Binions R. Metal oxide semi-conductor gas sensors in environmental monitoring. *Sensors*. 2010, 10, 6, 5469-502.
- 6. Kim BC, Park SW, Lee DG., Fracture toughness of the nano-particle reinforced epoxy composite, *Compos Struct*, 2008, 86, 69–77.
- Qinghua L., Jianhua Z., Effects of nano fillers on the conductivity, adhesion strength, and reliability of isotropic conductive adhesives (ICAs), *Key Eng Mater*, 2007, 353–358, 2879–82.
- Salehi-Khojin A, Jana S, Wei-Hong Z. Thermalmechanical properties of a graphitic-nanofibers reinforced epoxy, *J Nanosci Nanotechnol*, 2007, 7, 898– 906.
- Zhai L.L., Ling G.P., Wang Y.W., Effect of nano-Al2O3 on adhesion strength of epoxy adhesive and steel, *Int J Adhes Adhes*, 2008, 28, 23–8.