# لایهنشانی گرافن اکسید با استفاده از روش الکتروفورتیک و تاثیر دمای عملیات حرارتی بر خصلت ابرخازنی

سعید برهانی'، مرتضی مرادی البرزی\*'، محمدعلی کیانی'

<sup>ا</sup>پژوهشگاه مواد و انرژی، پژوهشکاره نمیه هادیها، کرج، ایران. <sup>۲</sup>پژوهشگاه شیمی و مهنارسی شیمی ایران، تهران، ایران .

تاريخ ثبت اوليه: ١٣٩٥/۶/٩، تاريخ دريافت نسخهٔ اصلاح شده: ١٣٩٥/١٠/٢٥، تاريخ پذيرش قطعي: ١٣٩٥/١٠/٢٧

چکیده در این تحقیق روشی جدید و آسان برای ساخت آرایهای از نانو صفحات گرافن اکسید کاهش یافته بر روی فوم نیکل متخلخل سه بعدی ارائه گردید. یک صفحه گرافن با لبههای تیز و چینخورده بر روی فوم نیکل به روش الکتروفورتیک بهدست آمد. الکترودهای ساخته شده با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی (FESEM) مشخصهیابی گردیدند. صفحات گرافنی بر روی فوم نیکل در دماهای ۲۰۰،۴۰۰ و ۹۰۰ درجه سانتی گراد تحت گاز آرگون به مدت ۴ ساعت بازیخت شدند. فعالیت الکتروشیمیایی ابرخازنی الکترودهای ساخته شده با استفاده از اندازه گیری پرشدن- تخلیه و ولتامتری چرخهای اندازهگیری شد. برای گرافن اکسید بازیخت شده در دمای ۹۰۰ درجه سانتی گراد ظرفیت ویژه بالای ۱۴۸۶/و در نرخ روبشی گسلان- تخلیه و ولتامتری چرخهای ویژه گرافن اکسید بازیخت شده در دمای ۹۰۰ درجه سانتی گراد ظرفیت ویژه بالای ۱۴۸۶/و در نرخ روبشی ۵۳/۶) و گرافن اکسید (۵۲۶/۹) ویژه گرافن اکسید بازیخت شده در ۹۰۰ درجه سانتی گراد (۱۱۵۴/۱)، گرافن اکسید بازیخت شده در ۳۰۰ در نرخ روبشی گراد (۹۲۶) و گرافن اکسید (۵۲۶/۹) بیشتر است. ابرخازن گرافن اکسید بازیخت شده در دمای ۹۰۰ درجه سانتی گرادن اکسید بازیخت شده در ۳۰۰ در نرخ روبشی ۱۴۰۶) و گرافن اکسید (۵۲۶/۹) بیشتر است. ابرخازن گرافن اکسید بازیخت شده در ۹۰۰ درجه سانتی گراد، یک پایداری چرخهای طولانی همراه با ۹۹/۱

كلمات كليدي: ابرخازن، گرافن اكسيد، لايەنشاني الكتروفورتيك، ظرفيت الكتروشيميايي، كاهش حرارتي.

## Deposition of Graphene Oxide Using Electrophoretic Method and Heat Treatment Temperature Effect on the Character of the Supercapacitor

#### Saeid Borhani<sup>1</sup>, Morteza Moradi<sup>\*1</sup>, Mohammad Ali Kiani<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Materials and Energy Research Center, Department of Semiconductors, Karaj, Iran. <sup>2</sup>Chemistry & Chemical Engineering Research Center of Iran, Tehran, Iran.

**Abstract** In this research, We reported a novel and facile approach to fabricate rGO nanosheet arrays on 3D porous nickel foam. A graphene layer with the sharp edges and wrinkles was obtained on nickel foam by an electrophoretic deposition (EPD). The fabricated electrodes were characterized using scanning electron microscope(FE-SEM). The GO sheets on the nickel foam was annealed at 300 °C, 600 °C and 900 °C for 4 h under flow of Ar. The electrochemical activities of supercapacitors were assessed using cyclic voltammetry (CV) and charge-discharge measurements. A maximum specific capacitance of the Go annealed at 900 °C can reach up to 148Fg<sup>-1</sup> at a scan rate of 5mVs<sup>-1</sup>, which is higher than Go annealed at 600 °C (115Fg-1), Go annealed at 300 °C (72Fg-1) and Go (52Fg-1). The supercapacitor based on a GO with 900 °C of annealing temperature showed long cycling stability with 96.1% of capacitance retention after 200 cycles.

Keywords: Supercapacitor, Graphene Oxide, Electrophoretic Deposition, Electrochemical Capacitance, Heat treatment.

\*عهده دار مکاتبات

۱- مقدمه

بحران آلودگی محیطزیست بر اثر استفاده بیش از پیش از سوختهای فسیلی و خطر از بین رفتن ذخایر و منابع طبيعي، بالا رفتن مصرف انرژي بهدليل رشد ناهمگون صنايع و افزایش روز افزون جمعیت، چشمانداز وخیمی را از نظر اقتصادی و زیستمحیطی پیشروی جهان قرار داده است. از همینرو، تولید و دخیره انرژی الکتروشیمیایی همواره به عنوان یکی از گزینههای جایگزین این سوختها به عنوان منابع انرژی و توان مطرح بوده است [۱]. سیستمهای ذخیره و تبدیل انرژی الکتروشیمیایی شامل باتریها، پیلهای سوختی و ابرخازنها میباشند. در این میان، خازنهای الکتروشیمیایی یا ابرخازنها بهدلیل خواص قابل توجهی نظیر چگالی توان و عمر چرخهای بالا به طور گستردهای مورد مطالعه قرار گرفتهاند و تحقیقات بر روی این سیستمها ادامه دارد [۲]. ابرخازنها چگالی توان به مراتب بزرگتری از باتریها و پیلهای سوختی دارند و در عین حال چگالی انرژی آنها از خازنهای معمولی بسيار بالاتر است [٣] به همين دليل، ابرخازنها به عنوان سیستمهای ذخیره کننده انرژی به ویژه در کاربردهایی که نیاز به توان بالا دارند، بسيار مورد توجه قرار گرفتهاند. از طريق طراحی مناسب و دقیق سل، توان و انرژی ویژه ابرخازنها قادر به پوشش و تأمین انرژی به تنهایی نیز میباشند. در خازنهای الكتروشيميايي انرژي الكتريكي در لايه دوگانه الكتروشيميايي *لايه هلمهولتز*<sup>۱</sup>)، در فصل مشترك الكترد جامد/الكتروليت مايع، ذخيره مىشود. ضخامت اين لايه بسته به غلظت الکترولیت و اندازه یونها در محدوده Å ۱۰–۵ است و از آرایشبندی یونهای درون الکترولیت در مقابل صفحات الكترودي به وجود مي آيد.

خازنهای الکتروشیمیایی را برپایه مکانیسم ذخیره بار میتوان به سه گروه دسته بندی کرد. نوع اول خازنهای لایه دوگانه الکتروشیمیایی<sup>۲</sup> (EDLC) هستند. در این خازنها از مواد فعال کربنی با مساحت سطح ویژه بالا استفاده می شود. دسته دوم تحت عنوان شبه خازنها ۳ و یا ابرخازنهای اکسایش – کاهش شناخته می شوند. در این دسته، از اکسیدهای

فلزات واسطه و نیز پلیمرهای هادی به عنوان مواد فعال استفاده می شود. گروه آخر خازنهای هیبریدی هستند که در آن ها از مواد الکترودی کامپوزیت (خازنی و شبه خازنی) استفاده می شود و به این ترتیب عملکرد بهتری از خود نشان می دهند.

در ابرخازن های متکی بر لایه دوگانه الکتروشیمیایی، ذخیره بار الکتریکی با استفاده از تشکیل لایه دوگانه الکتریکی در فصل مشترک الکترد/الکترولیت است و ظرفیت ذخیره بار در آنها متناسب با مساحت سطح الکتردهای مثبت و منفی است. انتظار میرود که مواد دارای سطح ویژه بزرگ و مقاوم در برابر جذب و واجذب یونهای الکترولیت مواد ایده آلی در این خصوص باشند. در این ابرخازنها به جای کاتد و آند از لفظ الکترد مثبت و منفی استفاده می شود، چون هیچ واکنش اکسایشی وکاهشی در آنها انجام نمی شود [۲].

شبهخازنها، ابرخازنهایی متکی بر انجام واکنشهای فارادایی میباشند که به همین دلیل به آنها شبه خازن میگویند. به واسطه رفتار اکسایش – کاهش رفتاری شبه خازنی به این مواد نسبت داده می شود و در واقع نوعی باتری لایه نازک قابل شارژ را تشکیل می دهند [۴].

در خازنهای هیبریدی برای بهبود عملکرد و کارایی، از مزایای هر دو سیستم EDLC و شبهخازنی بهره گرفته می شود. در حقیقت خازنهای هیبریدی از واکنشهای فارادایی و غیرفارادایی به صورت همزمان برای ذخیره بار بهره می گیرند، و بدین ترتیب دارای چگالی انرژی و توانی به مراتب بالاتری از خازنهای لایه دوگانه الکتروشیمیایی هستند بادون این که کاهش چشمگیری در عمر چرخهای آنها ایجاد شود. براساس آرایش الکتردها، این سیستمها به سه دسته مواد کامپوزیتی، آرایش الکتردها، این سیستمها به سه دسته مواد کامپوزیتی ا برخازنهای نامتقارن و سیستمهای شبه باتری<sup>۴</sup> تقسیم بندی گرافن و نیکل اکسید سنتز کردند تا به عنوان الکترود مثبت در سیستم ابرخازنی استفاده کنند [۶]. در این کار نیکل اکسید رفتار شبهخازنی و گرافن رفتار ابرخازنی لایه دوگانه از خود نشان می دهد، بنابراین این الکترود ساخته شده رفتار خازن

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Helmholtz layer

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Electrochemical Double Layer Capacitor

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Pseudo-capacitors

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Battery-type systems

براساس ترکیب شیمیایی، مواد الکترودی مختلفی در ابرخازنها مورد بررسی قرار گرفته است. از جمله این مواد میتوان به اکسیدهای فلزی نظیر اکسید روتنیم (۲۵۷۳) [۷]، اکسید ایریدیم (۲۵۰۱) [۸]، اکسیدهای آهن (۲۵۰۳) [۹] و اکسید ایریدیم (۲۰۵۱) [۸]، اکسیدهای آهن (۲۰۵۳) [۹] و (۲۰۵۰) [۱۰]، اکسید منگنز (۲۵۱۵) [۱۱]، و اکسید نیکل (۱۵۵) [۱۲]، پلیمرهای هادی نظیر پلیتیوفن [۱۳]، پلی پیرول نازی (۱۹۵۱) [۱۲]، پلیمرهای هادی نظیر پلیتیوفن (۲۳]، پلی پیرول نظیر آیروژلهای کربنی [۱۶]، کربن فعال [۱۷]، نانولولههای کربنی [۱۸] و گرافن [۱۹] نام برد. در انتخاب مواد فعال الکترودی برای کاربردهای ابرخازنی، دو ویژگی «رسانندگی بالا» و «سطح مقطع بالا» از اهمیت بسیار بالایی برخوردار هستند.

کربن رایج ترین ماده الکتردی است که به صورت تجاری نیز در ابرخازنها به کار گرفته می شود. انواع مختلفی از مواد کربنی به عنوان مواد فعال الکتردی مورد مطالعه و بررسی قرار گرفتهاند. این مواد غالباً دارای مساحت سطح زیاد در محدوده m<sup>r</sup>/g ۲۰۰۰ مستند. در حال حاضر کربن فعال، مادهای است که بیش از سایرین در مصارف تجاری به کار گرفته میشود. اما پیشبینی میشود که گرافن، «آلوتروپ دو بُعدی کربن»، که در سال ۲۰۰۴ پایداری حالت تکلایه آن به اثبات رسید [۲۰]، نسل بَعدی الکترودهای ابرخازنی باشد که جایگزین کربن فعال خواهد شد. مواد برپایه گرافن به دلیل خواص مکانیکی و الکتریکی منحصر بهفرد و نیز مساحت سطح زیاد مورد توجه بسیاری قرار گرفتهاند. اخیراً ظرفیت تکلایهای از گرافن حدود ۲۱ µF/cm گزارش شده، که در حقیقت حد بالای ظرفیت خازنی برای تمامی مواد کربنی به حساب می آید [۲۱]. به این ترتیب، در صورت استفاده از تمامی سطح مواد گرافنی خازنهای الکتروشیمیایی برپایه این مواد می توانند ظرفیتهایی بالا در حد ۲/g ۵۵۰ را ایجاد کنند [77].

در این تحقیق ابتدا گرافن اکسید به روش هامر<sup>۱</sup>، سنتز شده و روی بستری از فوم نیکل به روش الکتروشیمایی لایه نشانی شد. سپس لایههای گرافن اکسید لایه نشانی شده به روش حرارتی کاهش داده شدند و با تبدیل آنها به لایههای

گرافنی رفتار ابرخازنی آنها مورد مطالعه قرار گرفت. با توجه به اینکه لایههای گرافنی نسبت به لایههای گرافن اکسید از رسانندگی الکتریکی بالاتری برخوردار هستند مشاهده شد که الکترودهای ساخته شده پس از کاهش به روش حرارتی رفتار ابرخازنی بسیار مناسبتری از خود نشان میدهند. یکی از دلایل این رفتار مناسب ابرخازنی استفاده از روش جدید و تکرارپذیر الکتروفورتیک میباشد که موجب تشکیل لایهای از ماده فعال بر روی بستر میشود که بدون استفاده از بایندر<sup>۲</sup>

## ۲- روش تحقیق ۲-۱ مواد اولیه

مواد شیمیایی به کار رفته در این تحقیق شامل گرافیت، ۱۹۹۸، ۲۹، ۲۹، ۲۹، ۲۹، ۲۹، ۲۵، ۲۱ اتانول (C<sub>r</sub>H<sub>s</sub>O)، ۱۹، Na<sub>r</sub>SO و KOH محصول شرکت *مرک <sup>۲</sup>*آلمان هستند. در تمامی مراحل تجربی اعم از شستشوی ظروف آزمایشگاهی، مراحل مختلف سنتز، محلول سازیها و غیره از آب دوبار تقطیر استفاده شده است.

#### ۲-۲ تجهیزات

جهت توزین وزن مواد فعال الکترودهای ساخته شده از ترازوی دیجیتال Metler و جهت انجام کاهش به روش حرارتی کوره الکتریکی قابل برنامهریزی تحت گاز آرگون استفاده شد. برای شناسایی مواد سنتز شده از پراش سنج اشعه ایکس فیلیپس مدل ۳۷۱۰ هلند مجهز به آند مسی با طول ایکس فیلیپس مدل ۳۷۱۰ هلند مجهز به آند مسی با طول موج ۱/۵۴ آنگستروم تولید شده در ۲۷ ۴۰ و ۳۸ ۳۰ با اندازه گام ۲۰/۰ درجه بر ثانیه، طیفسنج رامان Bruker آلمان، گام ۲۰/۰ درجه بر ثانیه، طیفسنج رامان Ruker آلمان، طیفسنج فوتوالکترون اشعه ایکس ( XPS, VG Microtech, امان، طیفسنج فوتوالکترون اشعه ایکس ( twin anode, XR3E2 X-ray source استفاده شده است. همچنین برای شناسایی مورفولوژی مواد سنتزی، از میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی سنتزی، از میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی در نهایت به کمک دستگاه پتانسیواستات مدل

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Hummer's method

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Binder

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Merck

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> The field emission scanning electron microscope

Origaflex تستهای ابرخازنی شامل ولتامتری چرخهای و پرشدن- تخلیه انجام شد.

۲–۳ سنتز گرافن اکسید

گرافن اکسید به روش هامر سنتز شد [۲۳]. در این روش، ۲ گرم از گرافیت به ۹۲ میلی لیتر اسید سولفوریک غلیظ که در داخل حمام یخ سرد شده بود، افزوده شد. به مخلوط حاصل پس از همگن شدن با استفاده از همزن مغناطیسی، ۱۲ گرم پرمنگنات پتاسیم (KMnO<sub>f</sub>) و ۲ گرم نیترات سدیم (NaNOr) به آرامی افزوده گردید. این افزایش به گونهای صورت گرفت که دما از C° ۱۵ تجاوز نکند. سیس، محلول حاصل تا دمای<sup>°</sup> ۳۵ حرارت داده و در این دما به مدت ۳۰ دقیقه همزده شد. در مرحله بعد ۲۰۰ میلیلیتر آب مقطر به آرامی به محلول اضافه گردید، پس از آن دمای محلول تا °C افزایش یافت. پس از گذشت ۳۰ دقیقه برای توقف اکسایش، ۵۶۰ میلیلیتر دیگر آب مقطر و در نهایت ۱۰ ميلى ليتر آب اكسيژنه ٣٠٪ اضافه گرديد. در اين مرحله، باقىماندە ،KMnO كاھش مىيابد. نمونە حاصل با كاغذ صافى جدا شده و چندین مرتبه با آب مقطر شستشو داده می شود. در نهایت، نمونه دوباره در داخل آب ریخته شده و به مدت ۳۰ دقيقه تحت امواج فراصوت قرار گرفت. پس از آن ماده جامد حاصل از طریق سانتریفیوژ جدا شده و به مدت ۲۴ ساعت در داخل آون در دمای C° ۶۰ قرار گرفت تا خشک شود.

#### ۲-۴ تهيه الكترودها

برای تهیه الکترودها ۱۰ میلی گرم از گرافن اکسید در ۲۰ میلی لیتر آب مقطر ریخته شد و به مدت ۳۰ دقیقه در حمام التراسونیک قرار گرفت تا ذرات گرافن اکسید کاملا در آب پراکنده و سوسپانسیونی یکنواخت تشکیل شود. سپس ۱ سانتی مترمربع از فوم نیکل به عنوان قطب مثبت به همراه الکترودی از جنس استیل به عنوان قطب منفی داخل سوسپانسیون گرافن اکسید قرار گرفت و با اعمال ولتاژ ۱۰ ولت بین دو الکترود به مدت ۱۵ دقیقه لایهای از گرافن اکسید

<sup>1</sup> Cyclic voltammetry

به روش الکتروفورتیک<sup>۳</sup> روی فوم نیکل نشانده شد. پس از انجام لایه نشانی الکترود بهدست آمده به مدت ۲۴ ساعت در دمای ۲۰۶ قرار گرفت تا آب سطحی تشکیل یافته روی آن خشک شود، سپس به مدت ۷۲ ساعت درون دستگاه فریز درایر قرار گرفت تا کاملا خشک گردد. در شکل (۱) سیستم لایه نشانی به همراه فومهای نیکل بریده شده قبل و بعد از لایه نشانی نشان داده شده است. همچنین شکل شماتیک انجام لایه نشانی گرافن اکسید بر روی فوم نیکل به روش الکتروفورتیک در شکل (۲) مشاهده می گردد.



**شکل ۱.** (الف) سیستم لایه نشانی به روش الکتروفورتیک، (ب) فومهای نیکل قبل و بعد از لایه نشانی گرافن اکسید.

#### ۲-۵ کاهش حرارتی

جهت بررسی تاثیر کاهش به روش حرارتی بر ظرفیت ابرخازنی الکترودهای لایه نشانی شده با گرافن اکسید، ۳ عدد از الکترودهای ساخته شده انتخاب و به ترتیب در دماهای ۲۰ ۳۰۰، ۲۵ و ۲۵ ۹۰۰ به مدت ۴ ساعت در کوره تیوبی تحت اتمسفر گاز آرگون قرار داده شدند.

<sup>3</sup> Electrophoretic

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> charge- discharge



**شکل ۲**. شکل شماتیک انجام لایه نشانی گرافن اکسید روی فوم نیکل به روش الکتروفورتیک.

#### ۲-۶ مطالعات الکتروشيميايي

جهت انجام مطالعات الکتروشیمایی محلول ۶ مولار از پتاسیوم هیدرواکسید (KOH) ساخته و برای بررسی رفتار الکتروشیمایی الکترودهای ساخته شده از تکنیکهای ولتامتری چرخهای و پرشدن- تخلیه در جریان ثابت استفاده شد.

### ٣- نتايج و بحث

#### ۳-۱ مشخصه یابی

برای تایید سنتز «گرافن اکسید» و «گرافن اکسید کاهش داده شده به روش حرارتی» از این نمونهها طیف سنجی XRD به عمل آمد که طیفهای مربوطه به همراه طیف گرافیت طبیعی در شکل (۳) نشان داده شده است. الگوی پراش ایکس گرافن اکسید یک پیک بزرگ را در محدوده ۲۰/۲۴= ۲۵ نشان میدهد که مربوط به بازتاب (۱ • ۰) آن میباشد. این بازتاب، تایید کننده ساختار گرافن به همراه گروههای عاملی اکسیژندار بوده و نشاندهنده اکسیداسیون قوی گرافیت و سنتز صحیح گرافن اکسید است [۲۴]. همچنین در این شکل گرافن اکسید کاهش یافته دارای یک پیک پهن در زاویه گرافن اکسید کاهش یافته دارای یک پیک پهن در زاویه پراش اشعه ایکس به لایه لایه شدن و کاهش گرافن اکسید و مزیندهای حذف مولکولهای آب جای گرفته و گروههای اکسیدی مربوط میشود.





**شکل۳.** الگوی پراش پرتو ایکس(XRD) گرافیت، گرافن اکسید و گرافن اکسید کاهش یافته تحت دمای ۹۰۰ درجه سانتیگراد.

جهت بررسی ساختاری و شناسایی گرافن اکسید کاهش داده شده به روش حرارتی طیفسنجی رامان که تکنیکی غیرتخریبی است، به کار گرفته شد. طیف رامان گرافن اکسید کاهش داده شده در دمای ۲۰۰۵ در شکل (۴) نشان داده شده است. در این طیف دو پیک شدید در ۲-۱۳۳۵ (باند D) و است. در این طیف دو پیک شدید در ۲-۱۳۳۵ (باند D) و است. در این طیف دو پیک شدید در ۲-۱۳۳۵ (باند D) دیده میشود. باند D مربوط به حرکت کششی پیوند درون صفحهای زوج اتمهای کربن <sup>2</sup>g۶ است (فونونهای gra) و نشاندهنده وجود نقص در شبکه <sup>۲</sup>g۶ است، حال آنکه باند D از مد تنفس حلقهای تقارن A۱g نشات



جهت بررسی میزان اکسایش و طبیعت پیوندهای شیمیایی در نمونه گرافن اکسید از آنالیز طیفسنجی فوتوالکترون اشعه ایکس (XPS) استفاده گردید. شکل (۵)

نشان دهنده طیف XPS ناحیه وسیع نمونه گرافن اکسید است. همانطور که دیده می شود پیکهای C۱s و O۱s در نمونه ظاهر شدهاند.



**شکل ۵**. طیف XPS ناحیه وسیع گرافن اکسید.

شکل (۶) طیف با بزرگنمایی بالای Cis نمونه را نشان میدهد. این پیک با استفاده از نرمافزار Spectra Data دکانولوشن<sup>۱</sup> میدهد. این پیک با استفاده از نرمافزار Processing (XPS international llc) v.4.10 شده است. همان طور که مشاهده می شود این پیک را می توان به پنج جزء مرتبط با اتمهای کربن در گروههای عاملی متفاوت ساده سازی نمود: (A) کربن غیر متصل به اکسیژن در ساده سازی نمود: (A) کربن غیر متصل به اکسیژن در ایوکسی در حدود C-O در ۲۸۵,۷۳eV، (C) کربن اپوکسی در حدود (D) کربن در پیوند ۲۸۹,۱۰eV. این مقادیر مطابق با گزارشهای پیشین است [۲۷].



**شکل ۶**. طیف XPS با بزرگنمایی زیاد در ناحیه Cs1 در گرافن اکسید.

جهت نشان دادن انجام لایه نشانی صفحات گرافن اکسید بر روی بستر فوم نیکل، تصاویر FESEM مربوط به بسترهای فوم نیکل قبل و بعد از لایه نشانی در شکل (۷) نشان داده شده است. تصویر (الف) بستری از فوم نیکل را قبل از لایه نشانی در بزرگنمایی ۳۰۰ نشان می دهد، تصاویر (ب)، (ج) و (د) که به ترتیب در بزرگنماییهای ۲۰۰۰، ۲۰۰۰ و ۲۰۰۰۰ گرفته شدهاند انجام لایه نشانی صفحات گرافن اکسید روی بستر فوم نیکل را به خوبی تایید می کند. همان طور که مشاهده می گردد صفحات گرافن اکسید بر روی خلل و فرج فوم نیکل نشانده و اسکلت فوم نیکل با این صفحات پوشانده شده است.



**شکل ۷.** تصاویر FESEM مربوط به فوم نیکل قبل(الف، با بزرگنمایی ۳۰۰ برابر) و بعد از لایه نشانی گرافن اکسید (ب، ج و د با بزرگنماییهای ۳۰۰٬۸۰۰ و ۲۰۰۰۰ برابر).

۳-۳ بررسي خواص الكتروشيميايي نمونهها

عملکرد الکتروشیمایی نمونههای گرافن اکسید قبل و بعد از انجام کاهش به روش حرارتی در دماهای ۳۰۰، ۶۰۰ و ۹۰۰ درجه سانتیگراد با سیستم سه الکترودی در جریان ثابت در محلول ۶M KOH مورد بررسی قرار گرفت. در سیستم سه الکترودی از الکترود رابه عنوان الکترود مرجع<sup>۲</sup>، الکترود پلاتینی به عنوان الکترود کانتر<sup>۳</sup> و الکترود ساخته شده به عنوان الکترود کار<sup>4</sup> بهکار گرفته شد.

<sup>2</sup> Reference electrode

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Counter electrode

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Working electrode

#### ۳–۳–۱ مطالعات ولتامتری چرخهای

به منظور بررسی رفتار الکتروشیمیایی نمونههای تهیه شده از تکنیک ولتامتری چرخهای در سرعتهای روبش مختلف استفاده گردید. شکل (۸) منحنیهای CV الکترودهای ساخته شده در سرعت روبش ۵ mv/s را نشان میدهد.



Potential (V)

**شکل۸** منحنیهای cv الکترودهای ساخته شده در سرعت روبش MV/s.

در نمودارهای مربوط به هر یک از الکترودها پیکهای اکسایش– کاهش مشاهده میشود که میتوان آنها را به اکسایش و کاهش برگشتپذیر گروههای عاملی روی صفحات کربنی نسبت داد.

همان طور که انتظار می رفت با افزایش دمای کاهش به روش حرارتی تا ۵°۹۰۰ به دلیل حذف گروههای عاملی اکسیژندار منجر به ایجاد مسیرهای جدید و تسهیل شده برای انتقال الکترون و در نتیجه بهبود هدایت الکتریکی و رفتار ابرخازنی ماده فعال می شود. از نظر تئوری، منحنی ولتاموگرام ابرخازن ایده آل به شکل مستطیلی است چرا که ظرفیت در سرعت خطی پرشدن- تخلیه (dv/dt است چرا که ظرفیت در بود لذا هر چه این نمودار پهن تر و متقارن تر باشد (بازه جریان و پتانسیل بالاتر) خاصیت ابرخازنی بهتری مشاهده می شود. مقدار ظرفیت ابرخازنی برحسب فاراد بر گرم ((F/g) به کمک تست ولتامتری چرخهای از رابطه زیر به دست می آید [۲۵]:

$$C = \frac{\int i dv}{m\mu\Delta v} \tag{1}$$

در رابطه (معادله۱) i و v به ترتیب جریان برحسب آمپر (A) و ولتاژ برحسب ولت (V) هستند، μ سرعت روبش برحسب ولت بر ثانیه (V/s)، m جرم ماده فعال نشانده شده بر

روی الکترود برحسب گرم (g) و ΔV پنجره پتانسیل اعمال شده میباشد. در واقع انتگرال در صورت رابطه بالا مساحت داخل نمودار CV را بهدست میدهد [۲۶،۶]. لذا به کمک (معادله۱) ظرفیت ویژه هر یک از مواد فعال ابرخازنی بهدست آمد که در جدول (۱) مشاهده می شود.

**جدول ۱**. ظرفیت ویژه مواد فعال ابرخازنی در سرعت روبش ۵mV/s.

ماده فعال	ظرفیت ویژه(F/g)
Go	۵۲
GO Reduced at $ au \cdot \cdot C^{\circ}$	٧٢
GO Reduced at $\mathcal{F} \cdot \cdot C^{\circ}$	110
GO Reduced at ٩٠٠C°	١۴٨

به منظور بررسی اثر سرعت روبش، ولتامتری چرخهای نمونه گرافن اکسید کاهش یافته به روش حرارتی در ۹۰۰ درجه سانتیگراد در سرعتهای روبش مختلف NV/s–۵ انجام و نتایج حاصل در شکل (۹) نشان داده شده است. همانطور که در این شکل مشاهده می شود با افزایش سرعت روبش فاصله پیکهای اکسایش–کاهش افزایش یافته و سیستم به صورت برگشتناپذیر درآمده است.



Potential (V) شکل ۹. منحنی های CV گرافن اکسید کاهش یافته در دمای ۹۰۰ درجه سانتیگراد در سرعتهای روبش مختلف۱۰۰ mv/s.

#### ۳-۳-۲ مطالعات پرشدن- تخلیه

ظرفیت و رفتار عمر چرخهای الکترودهای تهیه شده از طریق تکنیک کرونوپتانسیومتری مورد بررسی قرار گرفت. منحنیهای پرشدن- تخلیه نمونهها در الکترولیت M KOH

#### تحت جریان ۱۸/g در شکل (۱۰) نشان داده شده است.



همان طور که ملاحظه می شود افت ناگهانی پتانسیل در ابتدای دشارژ ( افت اهمی) در نمونه ۲ GO Reduced at ۹۰۰ ۲ در جریان تخلیهای معین نسبت به سه نمونه دیگر کمتر است که حاکی از مقاومت داخلی الکترود در این نمونه می باشد. افت اهمی از اتصالهای الکتریکی و ماده فعال، مقاومت یونی محلول الکترولیت و مقاومت مهاجرت یونی در ماده الکترودی نشات می گیرد. بر اساس منحنی های پرشدن – تخلیه نمونه ها در شکل (۱۰) مقاومت داخلی نمونه ها با افزایش دمای پخت رو به کاهش می گذارد.

برای محاسبه ظرفیت از طریق نمودارهای پرشدن-تخلیه از رابطه زیر استفاده میشود [۲۵]:

$$C_{sp} = \frac{I\Delta t}{m\Delta V} \tag{(1)}$$

در این رابطه C<sub>sp</sub> ظرفیت ویژه بر حسب فاراد بر گرم (F/g)، I جریان تخلیه برحسب A، Δt مدت زمان تخلیه برحسب ثانیه، m جرم ماده فعال پوشش داده شده روی بستر و ΔV بازده پتانسیل تخلیه پس از افت اهمی برحسب ولت است [۲۷]. بر این اساس در جدول (۱) ظرفیت ویژه الکترودهای ساخته شده تحت جریان ۱۸/g مشاهده می شود.

**جدول ۲**. ظرفیت ویژه تخلیه نمونهها در چگالی جریان ۱۸/g.

ماده فعال	ظرفیت ویژه(F/g)
Go	۴۸
GO Reduced at "···°C	94
GO Reduced at $\gamma \cdot \cdot \circ C$	1.5
GO Reduced at ٩٠٠°C	180

شکل (۱۱) پرشدن- تخلیه صفحات گرافن اکسید کاهش یافته تحت دمای ۹۰۰ درجه سانتی گراد در چگالی های جریان مختلف ۸/g ۵۰-۱ را نشان می دهد. همان طور که در این شکل مشاهده می شود منحنی پرشدن- تخلیه الکترود ساخته شده کاملا از حالت متساوی الساقینی مختص ابرخازن های EDLC دور بوده و به وضوح ذخیره بار را از طریق واکنش های شبه خازنی نشان می دهد [۵]. مطابق با انتظار، با افزایش چگالی جریان تخلیه از طول زمان تخلیه کاسته شده و افت اهمی سیستم افزایش می یابد.



**شکل ۱۱.** منحنی پرشدن- تخلیه صفحات گرافن اکسید کاهش یافته در دمای°۹۰۰ تحت چگالی جریان(الف)۵-A/g (ب)۵۰A/g.

ظرفیت ویژه تخلیه محاسبه شده تحت چگالی جریانهای ۵۰۸/۵–۱ طبق معادله (۲) برای نمونه گرافن اکسید کاهش یافته تحت دمای ۹۰۰ درجه سانتی گراد بهدست آمد. بر همین اساس نمودار ظرفیت ویژه برحسب چگالی جریان در شکل (۱۲) رسم شده که نشان دهنده توانایی سیستم در ارائه ظرفیت در چگالی جریانهای زیاد است که مهمترین ویژگی ابرخازنهای توان بالا میباشد.



**شکل ۱۲**. نمودار ظرفیت ویژه برحسب چگالی نمونه گرافن اکسید کاهش یافته در دمای °۹۰۰.

عمر چرخهای سیستم با انجام ۲۰۰ چرخه متوالی پرشدن- تخلیه در چگالی جریان ۲۸/g مورد بررسی قرار گرفت که نتایج حاصل در شکل (۱۳) نشان داده شده است. همان طور که در این شکل مشاهده می شود طی ۵۰ چرخه اول ظرفیت ویژه افزایش یافته که این افزایش ظرفیت نتیجه فعال شدن حین چرخهزنی است که معمولا در چرخههای ابتدایی دیده می شود.



در نهایت با انجام ۲۰۰ چرخه ظرفیت ویژه به مقدار ۱۱۰٫۵۱ ۶/۷ رسیده که نسبت به بیشینه ظرفیت در ۵۰ چرخه ابتدایی، تنها ۳٫۹٪ افت داشته است. این امر حاکی از عمر چرخهای مناسب این ماده فعال ابرخازنی میباشد.

۴- نتیجه گیری

سنتز گرافن اکسید به روش هامر بهبود یافته، انجام شد که با استفاده از روش XRD ساختار گرافن اکسید سنتز شده به خوبی شناسایی گردید. گرافن اکسید سنتز شده خاصیت تفرق بالایی' را در آب از خود نشان داد که این امر باعث شد تا صفحات آن به روش الکتروفورتیک (EPD) به خوبی روی بستری از فوم نیکل لایه نشانی شوند.

چهار الکترود شامل گرافن اکسید به عنوان ماده فعال ابرخازنی انتخاب شد تا خواص ابرخازنی آنها بررسی و با یکدیگر مقایسه شوند. با کاهش حرارتی گروههای عاملی اکسیژندار گرافن اکسید از بین رفته و این امر باعث بهبود خاصیت رسانایی الکتریکی گرافن اکسید و در نتیجه خواص ابرخازنی بهتری از خود نشان داد. مشاهده گردید که با افزایش دمای کاهش در روش حرارتی با تبدیل هرچه بیشتر گرافن اکسید به گرافن ظرفیت ویژه تخلیه الکترودهای تهیه شده، بهبود یافت. ظرفیت ویژه سه الکترود قرار گرفته در دماهای بهبود یافت. طرفیت ویژه سه الکترود قرار گرفته در دماهای تهرتیب برابر با ۲۰۵۳، و ۱۰۶۴/و و ۶۳۲۶ بهدست آمد.

۹۰۰ ظرفیت ویژه تخلیه نمونه قرار گرفته در دمای ۹۰۰ درجه سانتی گراد در چگالی جریانهای مختلف محاسبه شد که نتایج حاصل، نشان دهنده این موضوع بود که سیستم حتی در چگالی جریانهای بالا نیز توانایی ارائه ظرفیت را دارا است. در آخر عمر چرخهای این نمونه نیز طی ۲۰۰ چرخه متوالی مورد بررسی قرار گرفت که تنها ۳٫۹٪ از ظرفیت ویژه تخلیه آن افت پیدا کرد.

مواد فعال مورد استفاده در ابرخازنها بایستی دارای دو ویژگی مهم مساحت سطح بالا و رسانندگی الکتریکی بالا باشند تا بتوانند خواص ابرخازنی مناسبی را از خود نشان دهند. روش لایه نشانی این مواد روی بستر مناسب نیز امری مهم به حساب میآید که میتواند به سیستم ابرخازنی با عملکرد بالا منجر شود. Shi, S.J., Self-assembled synthesis of hierarchical nanostructured CuO with various morphologies and their application as anodes for lithium ion batteries, J. Power Sources, 195 (2010) 313-319.

- Wang, B., Wu, X.-L., Shu, C.-Y., Guo, Y.-G., Wang, C.-R., Synthesis of CuO/graphene nanocomposite as a high-performance anode material for lithium-ion batteries, J. Mater. Chem., 20 (2010) 10661-10664.
- 20. Zhou, J., Ma, L., Song, H., Wu, B., Chen, X., Durable high-rate performance of CuO hollow nanoparticles/graphene-nanosheet composite anode material for lithium-ion batteries, Electrochem. Commun., 13 (2011) 1357-1360.
- Dubal, D.P., Gund, G.S., Lokhande, C.D., Holze, R., CuO cauliflowers for supercapacitor application: Novel potentiodynamic deposition, Mater. Res. Bull., 48 (2013) 923–928.
- Stoller, M.D., Park, S., Zhu, Y., An, J., Ruoff, R.S., Graphene-Based Ultracapacitors, Nano Lett., 8 (2008) 3498-3502.
- Hummers Jr, W.S., Offeman, R.E., Preparation of graphitic oxide, J. Am. Chem. Soc., 80 (1958) 1339-1339.
- Fakhri, A., Adsorption characteristics of graphene oxide as a solid adsorbent for aniline removal from aqueous solutions: Kinetics, thermodynamics and mechanism studies. Journal of Saudi Chemical Society, 2013.
- Pendashteh, Afshin , Moosavifard, Seyyed Ebrahim , Rahmanifar, Mohammad S. , Highly Ordered Mesoporous CuCo2O4 Nanowires, a Promising Solution for High-Performance Supercapacitors, Chemistry of Materials.
- Lee, J.W., Hall, A.S., Kim, J.-D., Mallouk, T.E., A Facile and Template-Free Hydrothermal Synthesis of Mn3O4 Nanorods on Graphene Sheets for Supercapacitor Electrodes with Long Cycle Stability, Chem. Mater., 24 (2012) 1158-1164.
- 27. Mai, Y.J., Wang, X.L., Xiang, J.Y., Qiao, Y.Q., Zhang, D., Gu, C.D., Tu, J.P., CuO/graphene composite as anode materials for lithium-ion batteries, Electrochim. Acta, 56 (2011) 2306-2311.
- 28. Hu, C. C. , Tsou, T. W. , *Electrochem. Commun.* 2002, 4, 105.

ىراجع

- 1. Linden, D., Reddy, T.B., Handbook of batteries, New York, (2002).
- 2. Winter, M., Brodd, R.J., What Are Batteries, Fuel Cells, and Supercapacitors?, Chem. Rev., 104 (2004) 4245-4270.
- 3. Kötz, R., Carlen, M., Principles and applications of electrochemical capacitors, Electrochim. Acta, 45 (2000) 2483-2498.
- 4. Nuintek, Comparison of capacitor, supercapacitorand battery (2004), http://www.nuin.co.kr.
- Pell, W.G., Conway, B.E., Peculiarities and requirements of asymmetric capacitor devices based on combination of capacitor and battery-type electrodes, J. Power Sources, 136 (2004) 334-345.
- 6. Xu Hui a, Luming Qian a, Gary Harris b, Tongxin Wang b,c, Jianfei Che a,b, Fast fabrication of NiO@graphene composites for supercapacitor,electrodes: Combination of reduction and deposition, J. Materials and Design.
- Makino, S., Yamauchi, Y., Sugimoto, W., Synthesis of electro-deposited ordered mesoporous RuOx using lyotropic liquid crystal and application toward microsupercapacitors, J. Power Sources, 227 (2013) 153-160.
- CHu, C.C., Chang, K.H., Lin, M.C., Wu, Y.T., Design and tailoring of the nanotubular arrayed architecture of hydrous RuO2 for next generation supercapacitors, Nano Lett., 6 (2006) 2690-2695.
- Lee, J.W., Hall, A.S., Kim, J.-D., Mallouk, T.E., A Facile and Template-Free Hydrothermal Synthesis of Mn3O4 Nanorods on Graphene Sheets for Supercapacitor Electrodes with Long Cycle Stability, Chem. Mater., 24 (2012) 1158-1164.
- Kim, Y.-H., Park, S.-J., Roles of nanosized Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> on supercapacitive properties of carbon nanotubes, Curr. Appl. Phys., 11 (2011) 462-466.
- Pan, X., Zhao, Y., Ren, G., Fan, Z., Highly conductive VO2 treated with hydrogen for supercapacitors, Chem. Commun., 49 (2013) 3943-3945.
- Lu, Q., Lattanzi, M.W., Chen, Y., Kou, X., Li, W., Fan, X., Unruh, K.M., Chen, J.G., Xiao, J.Q., Supercapacitor Electrodes with High-Energy and Power Densities Prepared from Monolithic NiO/Ni Nanocomposites, Angew. Chem. Int. Ed., 50 (2011) 6847-6850.
- Kang, J., Hirata, A., Kang, L., Zhang, X., Hou, Y., Chen, L., Li, C., Fujita, T., Akagi, K., Chen, M., Enhanced Supercapacitor Performance of MnO2 by Atomic Doping, Angew. Chem. Int. Ed., 52 (2013) 1664-1667.
- Zhuo, L., Wu, Y., Ming, J., Wang, L., Yu, Y., Zhang, X., Zhao, F., Facile synthesis of a Co3O4-carbon nanotube composite and its superior performance as an anode material for Li-ion batteries, J. Mater. Chem. A, 1 (2013) 1141-1147.
- Dong, X.-C., Xu, H., Wang, X.-W., Huang, Y.-X., Chan-Park, M.B., Zhang, H., Wang, L.-H., Huang, W., Chen, P., 3D Graphene–Cobalt Oxide Electrode for High-Performance Supercapacitor and Enzymeless Glucose Detection, ACS Nano, 6 (2012) 3206-3213.
- Zhang, X., Shi, W., Zhu, J., Kharistal, D.J., Zhao, W., Lalia, B.S., Hng, H.H., Yan, Q., High-Power and High-Energy-Density Flexible Pseudocapacitor Electrodes Made from Porous CuO Nanobelts and Single-Walled Carbon Nanotubes, ACS Nano, 5 (2011) 2013-2019.
- Huang, H., Liu, Y., Wang, J., Gao, M., Peng, X., Ye, Z., Self-assembly of mesoporous CuO nanosheets-CNT 3Dnetwork composites for lithium-ion batteries, Nanoscale, 5 (2013) 1785-1788.
- 18. Xiang, J.Y., Tu, J.P., Zhang, L., Zhou, Y., Wang, X.L.,