brought to you by CORE

第 11 期 2007 年 11 月 无机化学学报 CHINESE JOURNAL OF INORGANIC CHEMISTRY Vol.23 No.11 Nov., 2007

TiO₂纳米管阵列的制备、改性及其应用研究进展

孙 岚' 李 静 庄惠芳 赖跃坤 王成林 林昌健

(厦门大学化学化工学院化学系,固体表面物理化学国家重点实验室,厦门 361005)

摘要:新型纳米材料 TiQ₂纳米管阵列具有独特的、高度有序的阵列结构和良好的力学性能、化学稳定性以及抗腐蚀性能。该材料以纯金属钛为基体,在含有少量氟离子的电解质溶液中通过电化学阳极氧化法制得。本文综述了近年来 TiQ₂纳米管阵列在 不同电解液体系中的制备工艺、形成机理、修饰改性及其在光催化降解污染物、太阳能电池、气敏传感材料、光解水制氢等领域 应用的最新研究成果,并指出目前存在的问题,对今后的研究提出了展望。

关键词:二氧化钛;纳米管阵列;制备;改性;应用 中图分类号:O614.41⁺1;O613.3 文献标识码:A 文章编号:1001-4861(2007)11-1841-10

Progress on Fabrication, Modification and Applications of Titania Nanotube Arrays

SUN Lan' LI Jing ZHUANG Hui-Fang LAI Yue-Kun WANG Cheng-Lin LIN Chang-Jian (Department of Chemistry, College of Chemistry and Chemical Engineering, State Key Laboratory for Physical Chemistry of Solid Surface, Xiamen University, Xiamen, Fujian 361005)

Abstract: Titania nanotube arrays as a novel nano-material has unique highly ordered array structure, good mechanical and chemical stability, as well as excellent corrosion resistance. It has been fabricated by electrochemical anodization of pure Ti sheet in electrolytes containing small amounts of fluoric ions. This paper reviews the new research achievements of TiO₂ nanotube arrays on the preparation processes, forming mechanism, modification and the applications in the photocatalytic degradation of pollutants, solar cells, gas sensor materials, photolysis water. The existing problems and further prospects in this field are also discussed.

氟电解液中采用电化学阳极氧化法在 Ti 表面形成

了 TiO, 多孔膜^[27]。2001 年, 美国科学家 Grimes 等^[28]

首次报道了以 Ti 为基体, 利用电化学阳极氧化的方

法在 HF 电解液中制备出均匀有序的 TiO。纳米管阵

列、随后在不同含氟溶液体系中制备了一系列不同

形貌的 TiO,纳米管阵列,并对其在太阳能电池、氢

传感器、自清洁材料等方面进行了深入的研究²⁹, 掀起了对 TiO₂ 纳米管阵列研究的热潮。近年来,

Schmuki 等将 Ti 在中性的氟化物溶液中进行阳极氧

化,得到了管长达 4 μm 的 TiO₂ 纳米管阵列¹⁹。最近, 他们以含 0.2 mol·L⁻¹ HF 的聚乙二醇溶液为电解

Key words: titanium oxide; nanotube array; fabrication; modification; application

在金属或半导体材料表面自组装纳米结构已经 引起了人们极大的研究兴趣,这些材料具有可期待 的技术潜能。已经发现除了 Al^[1,2]之外,在一系列阀 金属如 Ti^[3-9]、Zr^[10]、Hf^[11]、W^[12,13]、Nb^[14]、Ta^[15]、Zn^[16]和 Sn^[17]上自组装多孔纳米结构的氧化物在含有氟化物 的电解液中几乎均可做到。在这些金属上形成的纳 米结构氧化物显示出各种功能化的性能,可用于光 电器件、催化和生物材料领域。其中,尤其是在 Ti 上 自组装氧化物因其多种潜在的应用如气敏传感器 件^[18-20]、光解水制氢^[21]、催化剂^[22,23]、太阳能电池^[24,25]和 生物材料^[28]等而备受关注。1991 年, Zwilling 等在含

收稿日期:2007-07-30。收修改稿日期:2007-10-08。

福建省自然科学基金资助项目(No.2007J0227)。

^{*}通讯联系人。E-mail: sunlan@xmu.edu.cn

第一作者:孙 岚,女,41岁,博士,副教授;研究方向:纳米材料的制备及其应用。

液,在120 V 电压下制备出长达250 µm的TiQ₂纳 米管阵列^[30]。采用阳极氧化技术制备的TiQ₂纳米管 阵列,纳米管以高度有序的阵列形式排列,而且分布 均匀。由于纳米管从金属钛表面生长,因而与金属钛 基体结合牢固,具有极高的有序结构和很高的量子 效应,可通过调整一系列制备参数达到纳米管管径 (22~200 nm)、管长(200~250 µm)、管壁厚度(7~110 nm)和结构(无定形、锐钛矿或金红石)的可控,稳定 性高。研究表明,这种新型的纳米TiQ₂材料具有独 特的性能,在光催化、气敏传感器、光解水制氢、生物 材料等领域已显示出极大的应用前景。本文就近年 来国内外以及本课题组有关TiQ₂纳米管阵列制备 技术、形成机理、表面改性及其应用研究方面取得的 成果进行了综述,分析了当前存在的问题,提出了对 今后研究的展望。

- TiO₂ 纳米管阵列的制备体系及形 成机理
- 1.1 TiO₂纳米管阵列的制备装置

TiQ₂ 纳米管阵列的制备装置^[28]与氧化铝模板的 制备装置^[31,22]基本相同。采用两电极体系,以经过抛 光、清洗后的纯钛片为阳极,铂片为阴极,在一定成 分的电解液中、一定的电压下阳极氧化即制得 TiQ₂ 纳米管阵列。本课题组用铜片或不锈钢片代替铂片 作为阴极,在相同的实验条件下对纯 Ti 进行阳极氧 化,得到的 TiQ₂ 纳米管阵列的形貌没有变化。与铜 和不锈钢材料相比,金属铂具有良好的稳定性,因而 能够保证 TiQ₂ 纳米管阵列结构和形貌的稳定。

1.2 TiO₂纳米管阵列的制备体系

将金属钛片在含有氟离子的电解液中阳极氧化 可制得高度致密、有序、均匀的 TiO₂ 纳米管阵列。图 1 为本课题组在 20V 电压下、0.5%HF 电解液中制备的 TiO,纳米管阵列的扫描电镜照片。



Fig.1 SEM top-view and cross-sectional (inset)

images of TiO2 nanotube arrays

近年来, 电化学阳极氧化法制备 TiQ₂ 纳米管阵 列工艺参数的研究主要集中在电解质溶液成分、pH 值、电压、阳极氧化时间和温度等几个方面。通过对 这一系列参数的调节实现了 TiQ₂ 纳米管阵列管径、 管长和形貌的可控制备。制备 TiQ₂ 纳米管阵列的电 解液体系主要有以下几种。

1.2.1 氢氟酸体系

该体系以低浓度的氢氟酸为主要电解质成分, 通过适当地调整阳极氧化电压、电解液温度和氧化 时间可获得不同形貌的 TiQ₂纳米管阵列。表 1 为该 体系制备 TiQ₂纳米管阵列的工艺条件及相应的形 貌特征。在酸性体系中,由于化学溶解速率较大,致 使氧化物的溶解速率与 TiQ₂ 阻挡层的生成速率在 短时间内达到平衡,因而,采用这一体系制备的 TiQ₂ 纳米管的管长是有限的(约 400 nm)。

表 1 氢氟酸体系制备 TiO₂纳米管阵列的条件及其形貌特征

Table 1 TiO₂ nanotube arrays: preparation conditions in hydrofluoric acid system and morphologies

					Main factors
System	Potential	Temperature	Anodized time	Morphology	Influenceing
					Morphologies
0.5%HF	10~23 V ^[28]	Room temperature	45 min	Diameter: 22~76 nm	Potential
				Length: 200~400 nm	
				Wall thickness: 13~27 nm	
	From 10 V to 23 $V^{\scriptscriptstyle [33]}$	Room temperature	Depending on	Tapered conical shape	Sweep rate of
	Sweep rate: 0.43~		sweep rate		potential
	2.6 V · min⁻¹				
	20 V ^[34]	Room temperature	20 min	Diameter: 80~90 nm	Potential and
				Length: 400 nm	concentration of HF

第 11 期

はます

兴农					
0.5%HF CH ₃ COOH=7 1 ^[18,35]	10 V and 20 V	Room temperature	45 min	Diameter: 22~76 nm Length: 200~400 nm	Potential
		5~50	45 min	Wall thickness 13-27 min Wall thickness increases with decreasing	Temperature
1%HF+2.5%HNQ ^[38]	From 0 V to 20 V Sweep rate: 6 V ⋅ min ⁻¹	Room temperature	240 min	Diameter: 100 nm Length: 400 nm Wall thickness: 20 nm	
1%HF+2.5% HNO₃+0.5 mol ⋅ L ^{⋅1} H₃BO₃ ^[36]	From 0 V to 20 V gradually	Room temperature	240 min	Diameter: 10~120 nm Length: 560 nm Wall thickness: 20 nm	Sweep rate of potential
0.5%HF+1mol • L ⁻¹ H₃PO₄ ^[37]	10~30 V	Room temperature	0.5~12 h	Diameter: 10~100 nm Length: 1 µm (max.)	Potential and time
0.3%HF+1 mol · L ⁻¹ H₃PO₄ ³⁸¹	1~25 V	Room temperature	60 min	Diameter: 15~120 nm Length: 20nm~1 µm	The diameter and length depend linearly on the potential
0.15%HF+1 mol · L ⁻¹ H₂SO₄ ^[6]	From 0 V to 20 V Sweep rate: 1 V · s ¹	Room temperature	12 h	Diameter: 140 nm Length: 500 nm	Time

1.2.2 氟化物体系

该体系以氟化物代替氢氟酸,通过适当地改变 电解质溶液组成、pH 值、阳极氧化时间等工艺参数, 可实现对 TiQ₂ 纳米管阵列结构和尺寸的可控制备 (见表 2)。在此条件下制得的 TiQ₂ 纳米管阵列管长 可达几微米。

	表 2	氟化物体系	系制备 TiO ₂ 结	纳米管阵列的]条件及其形	貌特征	
Table 2	TiO ₂ nanotu	bearrays:	preparation	conditions in	1 fluoride sys	stems and	morphologies

System	Potential	pH vlue	Morphology	Main factors Influencing Morphologies
1 md · L ^{·1} Na₂SO₄+ (0.1%~1%)NaF ^[7]	From OCP* to 20 V Sweep rate: 0.1 V · s ⁻¹	Alterable	Diameter: 100 nm Length: 2.4 µm (max.) Wall thickness: 10~20 nm	Anodized time, concentration of F ⁻ and pH value
1 mol·L ⁻¹ (NH₄)₂SO₄+ 0.5%NH₄F ^{taj}	From OCP to 20 V	5~6	Diameter: ~100 nm Length: ~2.5 µm Wall thickness: 50 nm	Sweep rate of potential
1 mol·L ⁻¹ (NH ₄)H ₂ PO ₄ + NH ₄ F ^[9]	From OCP to needed potential Sweep rate: 1 V · s ¹	Alterable	Diameter: 40~100 nm Length: 100 nm~4 µm	Potential, concentration of F^{-} , anodized time and pH value
1 mol·L ⁻¹ H₃PO₄+ 1 mol·L ⁻¹ NaOH+0.5%HF ⁱ³⁸	From OCP to 20 V	4.5	Diameter: 100 ±10 nm Length: 1 ±0.1 µm Wall thickness: 10 ±2 nm	Sweep rate of potential
0.2 mol · L ⁻¹ trisodium citrate+1 mol · L ⁻¹ NaHSO₄+ 0.2 mol · L ⁻¹ KF ^[40]	25 V	Alterable	Diameter: 110 nm Llength: 0.2~6.4 µm Wall thickness: 20 nm	pH value

* OCP: Open Circuit Potential

1.2.3 含水有机体系

前两种体系制得的 TiO₂ 纳米管阵列形状不太 规则, 管与管之间有交联。在含水有机体系中, 由于 添加了某些有机溶剂, 增大了溶液的粘度, 进一步降 低了氟离子的扩散速度,从而制备出规则、均匀、平 滑、高长径比的 TiQ₂ 纳米管阵列。阳极氧化时间、电 压、溶液中水与有机溶剂的配比等的有效控制使得 TiQ₂ 纳米管阵列的形貌更加有序、可控(见表 3)。 表 3 含水有机体系制备 TiO。纳米管阵列的条件及其形貌特征

Table 3 TiO₂ nanotube arrays: preparation conditions in aqueous organic systems and morphologies

System	Potential	Anodized time	Morphology	Main factors Influencing morphologies
Glycerol+0.5%NH ₄ F ^[41]	From OCP' to 20 V	13 h	Diameter: 30~60 nm	
	Sweep rate: 0.1 V · s ¹		Length: 7 µm (max.)	
Polar organic electrolyte+	Depending on the	Depending on the	Diameter: 20~150 nm	Polar organic solvent
	composition of electrolyte	composition of electrolyte	Length: 134 µm(max.)	and potential
Organic polar electrolyte+	Depending on the	Depending on the	Diameter: 20~150 nm	potential
fluoride (or HF) ^[43]	composition of electrolyte	composition of electrolyte	Length: 220 µm	

* OCP: Open Circuit Potential

1.2.4 其他体系

Bayoumi 等以钛铝合金为阳极, 首先在 1 mol·L⁻¹NaOH 溶液中进行脱铝, 形成多孔结构, 然后在 H₃PO₄+HF 混合溶液中进行阳极氧化, 制备出管径 40~140 nm、管长约 180 nm 的 TiO₂ 纳米管阵列^[44]。 Schmuki 等以冰醋酸和 0.5%NH₄F 的无水体系为电 解液制备 TiO₂ 纳米管阵列, 其形貌主要受施加电压 的影响^[45]; 最近, 他们以含 0.2 mol·L⁻¹ HF 的聚乙二 醇溶液为电解质, 在 120 V 电压下制备出长达 250 μm 的 TiO₂ 纳米管阵列, 管末端截面呈六边形, 管的形貌受氟离子浓度、电压及阳极氧化时间的影 响, 其形成机理与多孔氧化铝类似^[30]。

1.3 TiO₂纳米管阵列的形成机理

TIQ₂纳米管阵列在钛表面的形成是一个复杂的 过程,涉及物理、化学和电化学等诸多变化。通常认 为金属钛表面阳极氧化形成的多孔氧化钛膜呈三层 结构:最上面是 TiQ₂纳米管层,管的底部是致密的 氧化钛阻挡层,基底是金属钛。其形成过程如图 2 所 示^[46]。由于金属钛作为阳极带电浸入电解质溶液,首 先在电场的作用下钛表面形成致密的氧化钛阻挡层 (a); 然后,电解质溶液中的氟离子在电场的作用下迁 移至金属钛阳极附近,与氧化钛阻挡层发生化学作 用形成可溶性的 TiF₆²,致使钛表面形成不规则的凹 痕(b);随着氧化时间的增加,凹痕逐渐发展成蠕虫 状的小孔(c),小孔的密度不断增加,最后均匀分布在 表面形成有序结构(d);当阻挡层向钛基底推进的速 度与孔底氧化层的溶解速度相等时,孔的长度不再 增加(e)。其形成过程可由以下反应表示:

Ti - 4e ≓ Ti⁴	(1)
$Ti^{4+} + 2H_2O$ $TiO_2 + 4H^+$	
(或: Ti ⁴⁺ + 4H₂O Ti (OH)₄ + 4H⁺,	
$Ti(OH)_4 TiO_2 + 2H_2O)$	(2)
$\mathrm{TiO}_2 + 6\mathrm{F}^{-} + 4\mathrm{H}^{+} \rightleftharpoons \mathrm{TiF}_6^{-2} + 2\mathrm{H}_2\mathrm{O}$	(3)



- 图 2 TiO₂纳米管阵列形成过程示意图:(a)致密 TiO₂ 阻挡层形成过程,(b)阻挡层表面出现凹痕, (c)凹痕变大形成蠕虫状结构,(d)膜层上方逐渐 形成有序结构,(e)规整的 TiO₂纳米管阵列结构¹⁴⁶
- Fig.2 Schematic representation of the TiO_2 nanotube arrays formation: (a) compact layer growth to the maximum thickness, (b) breakdown of the barrier film, (c) growth of the pores resulting in wormlike structure, (d) more ordered structure partially covered with thin layer, and (e) regular self-organized TiO_2 nanotube arrays structure

反应(1)和(2)可以看作电化学形成 TiQ₂ 阻挡层 的过程,反应(3)为 TiQ₂ 化学溶解过程,两者共同作 用的结果形成了 TiQ₂ 纳米管阵列。由 TiQ₂ 纳米管阵 列的形成过程及上述 3 个反应方程式可以看出, TiQ₂ 纳米管阵列的形成不仅受施加电压的影响,而 且还受 pH 值、氟离子浓度及溶液中离子迁移速率 的影响。对于低浓度的氢氟酸体系,赖跃坤等认 为^[34],当氧化层的生成与溶解速度相等时,TiQ₂ 纳米 管的长度将不再增长,这种平衡很大程度上取决于 阳极氧化的电压。氢氟酸体系的酸性较强,TiQ₂ 与 F离子反应生成可溶性配合物[TiF₆]²的速度很快,抑 制了纳米管膜层厚度的增加,因而,在该体系中制得 的 TiO,纳米管阵列膜层厚度一般只能达到几百纳 米。在氟化物体系中,以氟化物代替氢氟酸作为电解 液、在近中性条件下自由移动的氟离子浓度相对较 大,但溶液中 H*浓度大幅度降低使得 TiO,的化学溶 解速率变慢。对于近中性或中性体系,阳极氧化过程 在一定程度上可能受到反应(2)的牵制,因为氧化层 溶解所需 H*大部分来自于其形成过程中释放的 H*, 因此,氧化层的生成与溶解达到平衡的时间较长,制 得的 TiO₂纳米管阵列膜层厚度可长达几个微米。以 上两种体系均为水溶液体系,溶液中各离子的迁移 速率主要受电场强度的影响,迁移速率较快,因而在 整个钛基体表面各离子浓度分布较均匀。这就使得 不仅在管的末端与阻挡层的界面上存在氧化钛层的 继续溶解、管长的继续增加,而且管与管之间的区域 也存在氧化钛的不均匀化学溶解,进而使管与管之 间存在不同程度的交联。这两种体系获得的 TiO。纳 米管阵列管长和管径尺寸均不太均匀,管壁的厚度 较薄,如图3所示[49]。



- 图 3 以 1 mol·L⁻¹ (NH₄)₂SO₄+0.5% NH₄F 为电解质 溶液,以 250 mV·s⁻¹的速度电压由开路电位升 至 20 V,阳极氧化 2 h 后 TiO₂ 纳米管阵列的正 面(a)及侧面(b)的扫描电镜照片,膜层厚 2 μm¹⁴⁰
- Fig.3 SEM top-view(a) and cross-sectional view(b) of TiO₂ nanotube arrays. The thick of the layer is 2 μm Sample anodized at 20 V in 1 mol·L⁻¹ (NH₄)₂SO₄+ 0.5% NH₄F for 2 h after a potential sweep from OCP to 20 V with scan rate of 250 mV·s⁻¹

含水有机体系与以上两种体系的不同点在于: 一方面, 含水有机体系所用的粘度较大的有机溶剂 很大程度上抑制了各离子的迁移速率,氧化过程中 电流较前两种体系稳定;另一方面,溶液中存在的氢 离子浓度更低,这使氧化钛阻挡层的化学溶解完全 受制于反应(1)和反应(2),即电化学氧化形成氧化钛 阻挡层的过程。TiQ 纳米管的初始形成阶段与前两 种体系类似,但在纳米管的生长过程中,由于溶液粘 度较大,产生的氢离子迁移较困难,使得酸度较大的 区域始终集中在管的末端及管与管之间被溶解的区 域,因而制得的纳米管阵列之间无交联,管壁较平 滑。这类体系施加的电压较前两种体系大,保证了氧 化钛阻挡层的生长速率,然而氧化钛的化学溶解速 率较慢,达到平衡的时间更长,从而可以通过延长氧 化时间而增长管长。因此,该体系制得的 TiQ 纳米 管阵列管长可达几微米乃至上百微米,且管长和管 径均较均匀,管壁较平滑,如图4所示[4]。



- 图 4 含 0.5%NH₄F 的丙三醇溶液中 20 V 条件下 阳极氧化得到管长 7 μm 的 TiO₂ 纳米管阵列 的正面(a)和侧面(b)的扫描电镜照片⁽¹⁾
- Fig.4 SEM top-view (a) and cross-sectional view (b) of smooth TiO₂ nanotubes 7 μm long produced in glycerol electrolyte with 0.5%NH₄F at 20 V

氟化物体系及含水有机体系中氧化钛化学溶解 的速率较慢,以致与氧化钛阻挡层的生成速率在短 时间内很难达到平衡,因此对于管长的可控制备大 多可通过阳极氧化时间来控制。

2 TiO₂ 纳米管阵列的改性及其应用 研究

2.1 TiO₂纳米管阵列的改性

太阳能的有效利用是当代科技领域的主要研究 热点之一。TiQ₂由于具有高效能、低成本、化学稳定 性和光稳定性好等优点而成为有效利用太阳能的首 选材料。然而,TiQ₂是宽禁带(Eg=3.2 eV)半导体化合 物,只有波长较短的太阳光能(<387 nm)才能被吸 收,太阳能利用率很低,因此降低 TiQ₂ 禁带宽度使 吸收光谱向可见光扩展是提高太阳能利用率的技术 关键。近年来,TiQ₂ 纳米管阵列的修饰改性主要集中 于以下几个方面。

2.1.1 非金属掺杂

非金属元素掺杂可以有效地减小 TiQ, 带隙, 拓 展光谱响应范围。2001年 Asahi¹⁴⁷等成功制得了 N 掺杂的 TiO, 粉末和薄膜。研究表明, 以 N 取代 TiO, 晶格中的少量氧可使 TiO。带隙变窄,在不降低紫外 光活性的同时, 使 TiO2 具有可见光活性。然而, 在 TiO。纳米管阵列中进行 N 掺杂多是采用离子注入 的方法,掺杂过程中材料处理量小,一般只适用于实 验室研究。2006年, Grimes等实现了在TiO, 纳米管 阵列的制备过程中进行 N 掺杂, 使其光谱响应范围 扩展至 400~530 nm^{48]}。最近本课题组采用湿化学法 实现了 TiO。纳米管阵列的 N 掺杂、结果表明 N 以 取代掺杂的形式进入 TiO2 晶格, 掺 N 的 TiO2 纳米 管阵列在可见光区有较强的吸收,其光电催化性能 明显优于纯 TiO,纳米管阵列^[49]。2007 年 Schmuki 等 实现了在后处理过程进行 C 掺杂, 掺杂后的 TiO。禁 带宽度可达 1.5 eV, 光谱响应范围可拓展至近红外 ×^[50]

2.1.2 金属掺杂

金属掺杂包括贵金属修饰和金属离子掺杂。贵 金属修饰 TiQ₂ 可以改变体系的电子分布,形成 Schottky 能垒,进一步抑制光生电子和空穴的复 合^[51]。本课题组在低浓度氢氟酸体系中制备 TiQ₂纳 米管阵列,采用光催化还原的方法在 TiQ₂ 纳米管阵 列表面负载 Ag。结果表明,适量的 Ag能有效地降低 光生载流子的复合效率,其对甲基橙的降解效率明 显优于纯 TiQ₂ 纳米管阵列。金属离子掺杂是利用物 理或化学的方法,将金属离子引入到 TiQ₂ 晶格结构 内部,从而在其晶格中引入新电荷、形成缺陷或改变 晶格类型,改变光生电子和空穴的运动状况、调整其 分布状态或者能带结构,最终导致 TiQ₂ 的光催化活 性发生改变^[22]。目前有关 TiQ₂ 纳米管阵列中的金属 离子掺杂的报道较少,全燮等采用浸渍法制备出 Zn 掺杂的 TiQ₂ 纳米管阵列,该阵列对五氯苯酚的光电 催化降解优于纯 TiQ₂ 纳米管阵列^[33]。

2.1.3 半导体复合

半导体复合主要是利用纳米粒子间的耦合作用 获得半导体复合体。由于两种半导体的的导带、价 带、禁带宽度不一致,在复合后,光生载流子在能隙 不同的两种半导体之间发生传输与分离,从而降低 了光生电子-空穴对的复合率。复合半导体多为采用 浸渍法或混合溶胶制备的 TiO, 二元或多元复合半 导体。常见的半导体复合体系有 TiO₂/ZnO¹⁵⁴、TiO₂/ MnO2^[59]、TiO₂/CdS^{59]}等。迄今对 TiO₂纳米管阵列进行 半导体复合的有关报道较少。Grimes等利用电沉积 的方法在 TiO。纳米管阵列表面沉积了粒径约为 10~20 nm 的 CdS 颗粒膜, 修饰后的 TiO2 纳米管阵 列禁带宽度为 2.53 eV, N₂ 气氛下 350 热处理后 禁带宽度为 2.41 eV, 光谱响应范围发生了明显的红 移,光电性质也有了较为明显的改善^[57]。Si Hua-Yan 等以 CdSe 纳米粒子为敏化剂,将经过一系列预处 理的 TiO。纳米管阵列放在含 CdSe 纳米粒子的溶液 中浸渍,制得敏化的 TiO,纳米管阵列,该阵列具有 较强的可见光响应^[89]。

上述研究表明,采用不同的方法对 TiQ₂ 纳米管 阵列进行改性,可使其具有可见光响应,光催化活性 得以明显改善,为今后进一步研究改性方法、控制掺 杂或复合第二物种的量及探索第二物种的作用机理 提供了重要的研究基础。

2.2 TiO₂纳米管阵列的应用

采用阳极氧化技术在金属钛表面制备的 TiQ₂ 纳米管分布均匀,以非常有序、规整的阵列形式均匀 排列,比表面积大,同时又有很高的量子效应,纳米 管与金属钛导电基底直接相连,结合牢固;该材料能 隙较大,产生的光生电子和空穴的电势电位高,氧化 还原性强,具有不发生光腐蚀、耐酸碱性好、化学性 质稳定、对生物无毒等优点。目前关于 TiQ₂纳米管 阵列的应用主要集中在以下几个方面。

2.2.1 光催化降解污染物

与纳米 TiO₂ 颗粒膜相比, TiO₂ 纳米管阵列具有 比表面积和量子阱效应更高, 纳米管尺寸、形貌和结 构可控, 阵列层与基体结合强度高等优点, 表现出更 强的光催化活性。Schmuki 等以偶氮染料 AO7 及亚 甲基蓝为目标污染物对纳米 TiO,颗粒膜与 TiO,纳 米管阵列、不同长度以及不同晶型的 TiO。纳米管阵 列光催化活性分别进行了比较,发现 TiO,纳米管阵 列的光催化活性优于纳米 TiO,颗粒膜,而且管长越 长光催化活性越好, 锐钛矿晶型的光催化活性优于 无定形及混晶型的 TiQ。纳米管阵列¹⁵⁹。最近, 他们 还利用甲醇和溴水混合水溶液将钛基底溶掉得到一 端封闭的 TiO,纳米管阵列,然后用氢氟酸蒸气除去 阻挡层,得到两端通透的 TiO,纳米管阵列,该阵列 具有良好的渗透性和光催化性能。本课题组近年 来针对 TiO。纳米管阵列在光催化方面的应用开展 了一些研究工作。首先,以 0.5% HF 为电解质, 20 V 电压下阳极氧化 20 min 得到 TiO2 纳米管阵列, 与 溶胶凝胶法制备的纳米 TiO2 颗粒膜进行比较,发现 前者对苯酚的光催化降解效率提高了近1倍、且稳 定性较好^[61];其次,制备了不同孔径和长度的 TiO,纳 米管阵列,研究表明,热处理温度对 TiO2 纳米管阵 列的结晶度和形貌有较大的影响,其中,450 热处 理后的 TiO。纳米管阵列具有较好的锐钛矿型结构 并能够很好的保持阵列形貌; 以亚甲基蓝为目标污 染物考察其光催化活性,结果显示 20 V 条件下制备 的锐钛矿型 TiO。纳米管阵列具有较高的光催化活 性^[62]。近来,对不同管长的 TiO,纳米管阵列的光催 化性能进行了综合考察,研究表明 TiQ 纳米管阵列 光催化性能明显优于纳米 TiO,颗粒膜,且作为光催 化剂能使偶氮染料甲基橙迅速脱色,最终降解为无 机小分子; TiQ 纳米管阵列的光催化活性与其自身 的结构和晶型密切相关,纳米管阵列膜的厚度存在 一个最佳值,使其具有最高的光催化降解速率,但在 膜厚一致的前提下,纳米管的管径对光催化降解速 率影响不大^[63]。此外,全燮等研究了 TiO₂ 纳米管阵 列对五氯苯酚的降解作用,研究表明其降解速率和 TOC 去除率都明显高于纳米 TiO,颗粒膜,而且光电 协同催化比单纯的光催化和电催化降解效果更 好[64]。

2.2.2 染料敏化太阳能电池(DSSCs)

多孔半导体电极在 DSSOs 中的应用引起了人 们的广泛关注。TiO₂ 染料敏化太阳能电池由 TiO₂ 纳 米多孔薄膜、染料光敏化剂、电解质和反电极组成。 金红石型 TiO₂ 和锐钛矿 TiO₂ 的带隙分别为 3 eV 和 3.2 eV, 吸收范围均在紫外区, 需要染料敏化才能吸 收可见光的能量。一般来说, 表面积越大, 吸附的染

料分子越多,光生电流也就越强,因此高长径比 TiO。纳米管阵列的制备也成为该领域的研究热点。 早期的研究主要以纳米 TiO, 粉末、以共聚物为模板 制得的多孔纳米 TiQ,^[66,67]或通过水热法、化学方法制 得的 TiO。纳米管密树建 DSSCs,后两种材料相 对于前者来说能明显改善电子的转移。电化学阳极 氧化法制备的 TiO。纳米管阵列具有更大的比表面 积,将其应用于 DSSCs 有望进一步提高光生电子的 转移效率。已有的研究表明、与TiO。纳米晶相比。 TiO。纳米管阵列的应用提高了光生电子的寿命及其 转移效率[70,71]。TiO2纳米管阵列的光电转化效率还受 多方面因素的影响,如形貌、晶型等。对染料敏化的 TiO。纳米管阵列进行光电流的测试.发现光电转化 效率较低, 管长为 2.5 µm 的 仅为 3.3% (光源 540 nm),约 500 nm的短管为 1.6%(光源 530 nm)^[72], 管长为4 µm 的约为 5%,丙烷火焰热处理对短管的 光电流响应影响较大[73]。Wang研究了管长 220 nm~ 2 μm TiO₂纳米管阵列的光电转化效率,发现随着 管长的增加光电转化效率从 0.1% 增至 0.62%, 此 外, 经适当的热处理后短路电流可达 3.28 mA · cm^{2[74]}。Grimes 以含 8%(C₄H₉)₄NF 的甲酰胺为电解质 溶液制备出管长 220 µm 的 TiO。纳米管阵列^[43], 经 过处理染料敏化后光电转化效率为 6.89%、开路电 位为 0.817 V、短路电流密度为 12.27 mA · cm², 其光 电转化效率相对于 6 µm 长的纳米管阵列^阀提高了 62%。TiQ。纳米管阵列的光电转换受多种因素的影 响,其光电转换机理是今后研究的重要内容,提高光 电转换效率是必须解决的根本问题。

2.2.3 光解水制氢

早在 1972 年 Fujishima 和 Honda 就报道了利用 n 型半导体 TiQ₂ 光解水制氢^[21], 此后这一领域的研 究始终倍受关注。TiQ₂ 的能级与水的氧化还原电位 相匹配, 是光解水制氢的理想材料。近年来 TiQ₂ 纳 米管阵列材料随着其制备技术的成熟而成为光解水 制氢的理想材料之一。据报道, 以 TiQ₂ 纳米管阵列 材料为光阳极制备的光电池氢气生成速率为 7.6 mL·(h W)⁻¹, 光电转化效率高达 12.25%, 与纳米 TiQ₂ 粉末相比, 产氢效率大幅度提高^[76]。Grimes 考察 了不同温度下制备的 TiQ₂ 纳米管阵列的产氢效率, 发现温度越低, 管壁越厚, 产氢速率越大, 5 下制 备的 TiQ₂ 纳米管阵列具有较厚的管壁, 产氢速率为 24 mL·(hW)^{-1[39]}; 后又以室温下制备的长达 6 µm 的 TiQ₂ 纳米管阵列为光阳极, 可见光为光源, 其产氢速 率为 175 μL·(hW)⁻¹, 光电转化效率为 0.6%^[77]。目前, 由于 TiO₂ 禁带宽度的限制大都以紫外光为光源, 对 太阳光的利用较少,这也是光解水制氢亟待解决的 问题之一。

2.2.4 气敏传感器

TiO。纳米管阵列气敏材料具有工作温度范围 广、灵敏度高、制备方法简单等优点。 Varghese 等以 不同形貌的 TiO。纳米管阵列为探测氢气的气敏传 感器,发现管径越小,灵敏度越高,内径 22 nm 的 TiQ₂纳米管阵列对氢气的灵敏度比之前报导的最高 值还要高 10 倍;290 下,氢气浓度从 0 增加到 500 mg·L⁻¹, 内径 22 nm TiO₂ 纳米管阵列的电阻变 化达4个数量级,这种材料不仅灵敏度高,而且工作 温度低^[78]。TiO。纳米管阵列表面修饰约 10 nm 厚的 Pd 后制得的氢敏传感材料在室温下氢敏活性高达 107. 是目前报道的最高氢敏活性的材料之一。TiO。 纳米管阵列的高气敏活性源于其特殊的形貌结构及 纳米尺度上的高度对称性^[79]。目前,对 TiO₂纳米管 阵列气敏传感性能的研究还相对较少,深入探究影 响其性能的各种因素及其气敏传感机制是非常必要 的。

2.2.5 其他方面的应用

作为新型的绿色环保型纳米材料, TiQ₂ 纳米管 阵列各方面潜在的优越性能正一步步展现出来。以 该材料为模板还可以合成出的其他纳米材料, 如钛 酸钡和钛酸锶钡纳米管, 这些材料具有新颖的物化 特性^[80]。在 TiQ₂ 纳米管阵列上电沉积钙磷盐经热碱 处理形成的羟基磷灰石涂层在模拟人体液中的电化 学性能优于纯钛, TiQ₂ 纳米管阵列能阻止体液对基 体钛的侵蚀及金属离子向基体的游离^[81]。以钛板为 基底的 TiQ₂ 纳米管阵列, 在 1.5SBF 模拟体液中诱 导形成磷灰石层, 表现出良好的生物活性, 具有在生 物材料领域上应用的可行性^[82]。经氢氧化钠溶液处 理的 TiQ₂ 纳米管阵列具有良好的生物活性, 加快了 羟基磷灰石在模拟体液中的生长速度, 有望在外科 和牙科得到广泛应用^[83]。

3 结 语

作为一种新型的纳米材料, TiQ₂ 纳米管阵列已 经在光催化降解污染物、染料敏化太阳能电池、光解 水制氢、 气敏传感器以及生物材料等领域显示出广 阔的应用前景。研究者们通过对 TiQ₂ 纳米管阵列的 表面改性改善了其对可见光的吸收, 发展了具有可 见光响应的 TiQ₂ 纳米管阵列, 但是从目前的研究结 果来看, 可见光催化或能量转换效率还较低, 对各种 改性方法的可见光化机理的认识还存在争议, 因此 可见光响应 TiQ₂ 纳米管阵列的研制仍将是今后的 研究热点之一。其次, 通过在 TiQ₂ 纳米管阵列的管 内自组装无机、有机、金属或磁性材料纳米粒子, 进 一步改善 TiQ₂ 纳米管阵列的光、电、磁等特性, 使其 有望得到更加广泛的应用。此外, 深入开发 TiQ₂ 纳 米管阵列在太阳能、 气敏传感器以及生物材料领域 的应用也具有重要的现实意义。

TiQ₂纳米管阵列的制备和应用研究涉及化学、 物理、材料、工程等学科。虽然近年来人们对 TiQ₂纳 米管阵列进行了诸多研究,但无论是基础研究还是 应用研究都还有许多问题尚待深入研究和解决。今 后在基础研究方面,如 TiQ₂纳米管阵列的制备技术 和形成机理,TiQ₂纳米管阵列的管径、管长和壁厚等 参数的有效控制及其与物理、化学性能之间的构性 关系等方面的研究应继续深入开展。在应用研究方 面,迄今为止的研究尚都处于实验室试验阶段,TiQ₂ 纳米管阵列的制备条件与工业化生产还有一定的差 距,要向大规模工业化过渡及完全投入实际应用还 需要做很多的工作。

参考文献:

- [1] Masuda H, Fukuda K, et al. Science, 1995,268(5216):1466~
 1468
- [2] Masuda H, Satoh M. Jpn. J. Appl. Phys., 1996,35:L126~L129
- [3] Gong D, Grimes C A, Varghese O K, et al. J. Mater. Res., 2001,16(12):3331~3334
- [4] Zwilling V, Darque-Ceretti E, Boutry-Forveille A. Electrochim. Acta, 1999,45(6):921~929
- [5] Cai Q, Paulose M, Grimes C A, et al. J. Mater. Res., 2005,20 (1):230~236
- [6] Beranek R, Hildebrand H, Schmuki P. Electrochem. Solid-State Lett., 2003,6(3):B12~B14
- [7] Macak J M, Sirotna K, Schmuki P. Electrochim. Acta, 2005, 50(18):3679~3684
- [8] Macak J M, Tsuchiya H, Schmuki P. Angew. Chem. Int. Ed., 2005,44(14):2100~2102
- [9] Ghicov A, Tsuchiay H, Schmuki P, et al. Electrochem. Commun., 2005,7(5):505~509
- [10]Tsuchiya H, Schmuki P. Electrochem. Commun., 2004,6 (11): 1131~1134
- [11]Tsuchiya H, Schmuki P. Electrochem. Commun., 2005,7(1):

49~52

- [12]Tsuchiya H, Macak J M, Schmuki P, et al. Electrochem. Commun., 2005,7(3):295~298
- [13]Mukherjee N, Paulose M, Grimes C A, et al. J. Mater. Res., 2003,18(10):2296~2299
- [14]Sieber I, Hildebrand H, Schmuki P, et al. Electrochem. Commun., 2005,7(1):97~100
- [15]Sieber I, Kannan B, Schmuki P. Electrochem. Solid-State Lett., 2005,8(3):J10~J12
- [16]Chang S S, Kurokawa S, Sakai A. Appl. Surf. Sci., 2003,217: 50~55
- [17]Shin H-C, Dong J, Liu M. Adv. Mater., 2004,16(3):237~240
- [18]Mor G K, Carvalho M A, Varghese O K, et al. J. Mater. Res., 2004,19(2):628~634
- [19]Varghese O K, Gong D, Grimes C A, et al. Sensor. Actuator. B, 2003,93(3):338~344
- [20]Varghese O K, Gong D, Grimes C A. Adv. Mater., 2003,15 (7-8):624~627
- [21]Fujishima A, Honda K. Nature, 1972,238:37~41
- [22]Fujishima A, Rao T N, Tryk D A. J. Photochem. Photobiol.C: Photochem. Rev., 2000,1(1):1~21
- [23]Meyer S, Gorges R, Kreisel G. Thin Solid Films, 2004,450 (2):276~281
- [24] ORegan B, Gr tzel M. Nature, 1991,353:737~740
- [25]Gr tzel M. J. Photochem. Photobiol. C: Photochem. Rev., 2003,4(2):145~153
- [26]Yang B C, Uchida M, Kim H-M, et al. Biomaterials, 2004, 25(6):1003~1010
- [27]Zwilling V, Aucouturier M, Darque-Ceretti E. Electrochim. Acta, 1999,45(6):921~929
- [28]Gong D, Grimes C A, Varghese O K, et al. J. Mater. Res., 2001,16(12):3331~3334
- [29]Mor G K, Varghese O K, Paulose M, et al. Sol. Energy Mater. Sol. Cells, 2006,90(14):2011~2075
- [30]Albu S P, Ghicov A, Schmuki P, et al. Phys. Stat. sol. (RRL), 2007,1(2):R65~R67
- [31]Masuda H, Fukuda K. Sci. 1995,268:1466~1468
- [32]Patermarakis G, Moussoutzanis K. J. Electrochem. Soc.1995, 142:737~743
- [33]Mor G K, Varghese O K, Paulose M, et al. J. Mater. Res., 2003,18(11):2588~2593
- [34]LAI Yue-Kun(赖跃坤), SUN Lan(孙 岚), LIN Chang-Jian (林昌健), et al. Wuli Huaxue Xuebao(Acta Phy. -Chim. Sin.), 2004,20(9):1063~1066
- [35]Mor G K, Shankar K, Paulose M, et al. Nano Lett., 2005,5 (1):191~195
- [36]Ruan C, Paulose M, Varghese O K, et al. Sol. Energy Mater. Sol. Cells, 2006,90:1283~1295

[37]Zhao J, Wang X, Li L. Electronics Lett., 2005,41(13):771~772

- [38]Bauer S, Kleber S, Schmuki P. Electrochem. Commun., 2006,8(8):1321~1325
- [39]Ghicov A, Tsuchiya H, Hahn R, et al. Electrochem. Commun., 2006,8(4):528~532
- [40]Paulose M, Mor G K, Varghese O K, et al. J. Photochem. and Phtobio. A Chem., 2006,178(1):8~15
- [41]Macak J M, Tsuchiya H, Taveira L, et al. Angew. Chem. Int. Ed., 2005,44(45):7463~7465
- [42]Paulose M, Shankar K, Yoriya S, et al. J. Phys. Chem. B, 2006,110(33):16179~16184
- [43]Shankar K, Mor G K, Grimes C A , et al. Nanotechnology, 2007,18:065707
- [44]Bayoumi F M, Ateya B G. Electrochem. Commun., 2006,8(1): 38~44
- [45]Tsuchiya H, Macak J M, Taveira L, et al. Electrochem. Commun., 2005,7(6):576~580
- [46]Taveira L V, Mac & J M, Tsuchiya H, et al. J. Electrochem. Soc., 2005,152(10):B405~B410
- [47]Asahi R, Monkawa T, Ohwaki T, et al. Science, 2001,293 (5528):269~271
- [48]Shankar K, Tep KC, Grimes C A. J. Phys. D: Appl. Phys., 2006,39(11):2361~2366
- [49]ZHUANG Hui-Fang(庄惠芳), LAI Yue-Kun(赖跃坤), LIN Chang-Jian(林昌健), et al. Dianhuaxue (Electrochemistry), 2007,13(23):284~287
- [50]Hahn R, Ghicov A, Schmuki P. Nanotechnology, 2007,18: 105604
- [51]Serpone N, Texier I, Zhao J, et al. J. Photochem. Photobiol, A, 2000,136(3):145~155
- [52]LIU Shou-Xin(刘守新), LIU Hong(刘 鸿). Fundamental and Application of Photocatalysis & Electro-photocatalysis (光催化及光电催化基础与应用). Beijing: Chemical Industry Press, 2006.80
- [53]ZHAO Hui-Min(赵慧敏), CHEN Yue(陈 越), QUAN Xie
 (全 燮). Kexue Tongbao(Chinese Science Bulletin), 2007, 52(2):158~162
- [54]Liao S J, Huang D G, Yu D H, et al. J. Photochem. Photobiol.A: Chem., 2004,168:7~13
- [55]Ding S W, Wang L Y, Zhang S Y, et al. Sci. China Ser. B: Chem., 2003,46:542~548
- [56]Bessekhouad Y, Robert D, Weber J V. J. Photochem. Photobio. A: Chem., 2004,163:569~580
- [57]Chen S, Paulose M, Grimes C A, et al. J. Photochem. Photobio. A: Chem., 2006,177:177~184
- [58]Si H Y, Sun Z H, Zhang H L. Colloids and Surfaces A: Pysicochem. Eng. Aspects, 2007, doi:10.1016
- [59]Macak J M, Zlamal M, Schmuki P. Small, 2007,3(2):300~304

- [60]Albu S P, Ghicov A, Schmuki P, et al. Nano Lett., 2007,7 (5):1286~1289
- [61]SUN Lan(孙 岚), GONG Jiao-Jiao (宫娇娇), LIN Chang-Jian(林昌健), et al. Jingxi Huagong(Fine Chem Icals), 2007, 24(4):317~320
- [62]Lai Y K, Sun L, Lin C J, et al. J. Electrochem. Soc., 2006, 153(7):D123~D127
- [63]Zhuang H F, Lin C J, Lai Y K, et al. Environ. Sci. Technol., 2007,41(13):4735~4740
- [64]Quan X, SHAO G Y, RUAN X L, et al. Environ. Sci. Technol., 2005,39(10):3770~3775
- [65]GAO Lian(高 濂), ZHENG Shan(郑 珊), ZHANG Qing-Hong(张青红). Nano Titamiun Oxide Photocatalyst Material and Its Application (纳米氧化钛光催化材料及应用). Beijing: Chemical Industry Press, 2002.262
- [66]Coakley K M, McGehee M D. Appl. Phys. Lett., 2003,83 (16):3380~3382
- [67]Wang H, Oey C C, Pandey A, et al. Appl. Phys. Lett., 2005, 87:023507
- [68]Uchida S, Chiba R, Tomiha M, et al. Electrochemistry (Tokyo, Jpn.), 2002,70(6):418~420
- [69]Adachi M, Okada I, Ngamsinlapasathian S, et al. Electrochemistry (Tokyo, Jpn.), 2002,70(6):449~452
- [70]Mor G K, Shankar K, Grimes C A, et al. Nano Lett., 2006,6 (2):215~218
- [71]Zhu K, Neale N R, Frank A J, et al. Nano Lett., 2007,7(1): 69~74

- [72]Mac & J M, Tsuchiya H, Schmuki P, et al. Electrochem. Commun., 2005,7(11):1133~1137
- [73]Shankar K, Paulose Mm, Grimes C A, et al. J. Phys. D, 2005,38(18):3543~3549
- [74]Wang H, Yip C T, Xie M H, et al. Appl. Phys. Lett., 2006, 89(2):No.023508
- [75]Paulose M, Shankar K, Grimes C A, et al. Nanotechnology, 2006,17(5):1446~1448
- [76]Varghese O K, Paulose M, Grimes C A, et al. J. Nanosci. Nanotech., 2005,5:1158~1165
- [77]Paulose M, Mor GK, Grimes CA, et al. J. Photochem. Photobiol. A: Chem., 2006,178:8~15
- [78]Varghese O K, Gong D, Grimes C A, et al. J. Adv. Mater., 2003,15(7-8):624~627
- [79]Varghese O K, Mor G K, Grimes C A, et al. J. Nanosci. Nanotech., 2004,4(7):733~737
- [80]Zhao J L, Wang X, Chen R, et al. Mater. Lett., 2005,59(18): 2329~2332
- [81]WANG Yue-Qing(王月勤), TAO Jie(陶 杰), HE Pin-Ting (何娉婷). Cailiao Kexue Yu Gongcheng Xuebao (Journal of Material Science and Engineering), 2007,25(106):249~252
- [82]TIAN Tian(田 甜), XIAO Xiu-Feng(肖秀峰), LIU Rong-Fang(刘榕芳). Xiyou Jinshu Kuaibao (Rare Metals Letters), 2006,25(4):15~19
- [83]Oh Seung-Han, Chen Li-Han, Jin Sungho, et al. Biomaterials, 2005,26(24):4938~4943