# TiO<sub>2</sub> 光催化失活复活特性与表面 NO<sub>3</sub>-浓度的关系

周忠华\*,1 黄 悦<sup>2</sup> 孟彦超<sup>1</sup> 吴玉萍<sup>1</sup>

(1厦门大学材料学院,厦门 361005)

(<sup>2</sup>日本科发伦材料株式会社,东京 141-0032,日本)

摘要:以乙醛作为活性标的,通过人为控制表面附着  $NO_3$  浓度,检测  $TiO_2$  对乙醛的吸附能力和光催化降解能力,得出了  $TiO_2$  光催化失活复活特性和表面附着  $NO_3$  浓度的定量关系。结果表明,表面附着  $NO_3$  浓度达到 4.24wt%时,光催化降解能力降低 50%;表面附着  $NO_3$  浓度达到 10.50wt%时, $TiO_2$  的吸附能力降低 50%;通过溢流状态下水洗 2 h,可除去 98%的表面附着  $NO_3^-$ ,使  $TiO_2$  光催化活性复活。

关键词:TiO<sub>2</sub>;光催化;NO<sub>3</sub>-;失活;复活 中图分类号:O614.41<sup>+</sup>1;X783 文献标识码:A 文章编号:1001-4861(2010)02-0211-06

## TiO<sub>2</sub> Photocatalytic Deactivation and Regeneration vs Adsorbed NO<sub>3</sub><sup>-</sup> Concentration

ZHOU Zhong-Hua<sup>\*,1</sup> HUANG Yue<sup>2</sup> MENG Yan-Chao<sup>1</sup> WU Yu-Ping<sup>1</sup> (<sup>1</sup>College of Materials, Xiamen University, Xiamen, Fujian 361005) (<sup>2</sup>Covalent Materials Corporation, Tokyo 141-0032, Japan)

**Abstract:** The quantitative relation between deactivation and the adsorbed  $NO_3^-$  concentration was studied by intentionally controlling the adsorbed  $NO_3^-$  concentration. The photolysis ability and adsorption ability of TiO<sub>2</sub> was detected against acetaldehyde as a probe. The results show that when the adsorbed  $NO_3^-$  concentration reaches 4.24wt%, photolysis ability decreases 50%; when the adsorbed  $NO_3^-$  concentration is 10.50wt%, the TiO<sub>2</sub> adsorption ability decreases 50%; after water overflow-cleaning 2 h, the  $NO_3^-$  is removed by 98% and the photocatalytic activity is regenerated.

Key words: TiO<sub>2</sub>; photocatalyst; NO<sub>3</sub><sup>-</sup>; deactivation; regeneration

TiO<sub>2</sub> 光催化材料,由于价廉、性能高以及具备长 期社会实践验证的安全性,在大气/水污染净化治理 等环保领域的应用越来越广,愈发受到重视<sup>[1,5]</sup>。由于 在应用过程中,随着氧化产物在催化剂表面的积累, 最终将导致光催化活性失活<sup>[6]</sup>,因此,预测 TiO<sub>2</sub> 光催 化材料的寿命就成了实际应用中必然需要解决的问 题,研究 TiO<sub>2</sub> 光催化失活复活特性与表面附着基团 浓度之间的关系有实际意义。

室内空气污染主要由甲醛、乙醛、氨、苯等的混

合有害气体构成。在  $TiO_2$  的光生电子空穴的氧化作 用下,甲醛、乙醛、苯的最终氧化产物是二氧化碳和 水;而氨的最终氧化产物是  $NO_3^-$ ,它附着在  $TiO_2$  表 面,阻碍光生电子空穴与有害气体的接触,使光催化 活性整体失活,不仅导致  $TiO_2$  降解氨的能力降低, 也导致  $TiO_2$  降解甲醛、乙醛的能力降低。甲醛、乙醛 是室内空气重要的指标,同时,相对于甲醛,乙醛在 实验室内更便于操作,因此,本研究使用乙醛作为  $TiO_2$  的光催化活性标的。

收稿日期:2009-09-14。收修改稿日期:2009-11-23。 厦门大学人才引进项目(No.0044-X12101)资助项目。 \*通讯联系人。E-mail:zzh@xmu.edu.cn;会员登记号:E494156461S。

第一作者:周忠华,男,44岁,教授;研究方向:环境材料及其应用。

Peral 和 Ollis 等四研究了 TiO<sub>2</sub> 光催化气相降解 含 Si、N 和 S 有机化合物过程中的失活;光催化氧化 含 N 的吡咯、吲哚,最终导致 TiO,不可逆的光催化 活性完全失活,通过俄歇电子能谱检测,证实TiO2 粉体表面附着物中含有 N 原子。Alberici 等<sup>18</sup>研究了 TiO<sub>2</sub>光催化气相降解吡啶、丙胺、二乙胺3种含N 有机物: 含 N 有机物在 TiO, 光催化氧化作用下, 形 成铵自由基阳离子(RCH=NH<sup>,+</sup>),其进一步水解产生  $NH_4^+$ , 最终氧化产生 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>; TiO<sub>2</sub> 表面附着的 NH<sub>4</sub><sup>+</sup>和 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>是其活性失活的主要原因。Chang 等<sup>19</sup>研究了 TiO2 光催化气相降解二甲基甲酰胺,考察光催化失 活规律,用 FTIR 检测 TiO,表面附着物来推断光催 化失活原因;NH4+和 NO3-从 TiO2 表面被检测出,导 致 TiO<sub>2</sub> 光催化活性失活;NH<sub>4</sub>+是光催化氧化过程的 中间产物,进一步被氧化,生成亚硝酸根离子,最终 生成 NO<sub>3</sub>-;而且, Chang 等<sup>19</sup>在研究中, 人为地往 TiO<sub>2</sub> 表面分别喷洒氯化铵、硝酸钠以及硝酸铵溶液,研究 表面附着基团对 TiO2 光催化失活的影响,发现失活 影响的顺序是:硝酸铵>氯化铵>硝酸钠。

虽然 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>在 TiO<sub>2</sub> 表面的附着对 TiO<sub>2</sub> 光催化降 解有害气体的活性有重要影响(例如文献<sup>[6-9]</sup>),并且, 也有通过人为地对 TiO<sub>2</sub> 表面进行附着 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>,来研究 对 TiO<sub>2</sub> 光催化活性影响的报道(例如文献<sup>[9]</sup>),但是, 由于相关报道还较少,TiO<sub>2</sub> 光催化失活复活特性与 表面附着 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>的定量关系还没有明确。

另一方面,TiO<sub>2</sub>的吸附能力对其总体的光催化 性能有重要作用,光催化活性包括表面吸附和光催 化分解,是两者的综合。在TiO<sub>2</sub>光催化活性的评价 研究中,作者曾报道过异丙醇的光氧化反应,用反应 物异丙醇及其中间产物丙酮的浓度变化来评价TiO<sub>2</sub> 的光催化活性<sup>[10-11]</sup>。由于丙酮能够被继续氧化,不是 最终产物,因此该方法有局限性。

本工作通过人为控制 TiO<sub>2</sub> 表面附着 NO<sub>3</sub>-浓度, 探讨 TiO<sub>2</sub> 光催化失活复活特性与表面附着 NO<sub>3</sub>-的定 量关系。同时,以乙醛氧化反应为基础,探讨了能够分 析 TiO<sub>2</sub> 吸附能力以及光催化分解能力的实验方法。

# 1 实验部分

TiO<sub>2</sub> 光催化粉体,采用锐钛矿型商品粉体为原 料(粒径 6 nm,比表面积 304 m<sup>2</sup>·g<sup>-1</sup>,Tayca Co.),在大 气气氛下经 400 ℃、3 h 加热处理。得到的粉体,晶 型为锐钛矿、粒径约 10 nm,比表面积 186 m<sup>2</sup>·g<sup>-1</sup>。加 热处理目的是除去表面可能存在的不明附着物质, 减少不确定性因素可能带来的实验误差。

1.1 各种表面附着 NO3<sup>-</sup>浓度的 TiO2 样品制备

配制 0.01、0.1、1 mol·L<sup>-1</sup> 3 种浓度的硝酸溶液, 将 TiO<sub>2</sub> 粉体,分别浸渍 1 h,然后 120 ℃、1 h 烘干, 从而得到 3 种人为控制表面附着 NO<sub>3</sub>-浓度 TiO<sub>2</sub> 样 品,分别称为 0.01 mol·L<sup>-1</sup> HNO<sub>3</sub> 浸泡样品、0.1 mol· L<sup>-1</sup> HNO<sub>3</sub> 浸泡样品、1 mol·L<sup>-1</sup> HNO<sub>3</sub> 浸泡样品。

鉴于样品制备过程中,没有高温加热过程,表面 附着  $NO_3$ -基团是物理吸附,可以采用纯水萃取法, 萃取 TiO<sub>2</sub> 粉体表面吸附的  $NO_3$ -。0.2 g 粉体样品浸 渍 20 h 于 1 L 纯水中,每隔 1 h 取样,测定  $NO_3$ -的 萃取率。结果,浸渍 12 h 后,萃取率趋于饱和。超声 强化萃取方法和上述结果一致。因此,样品中的  $NO_3$ -浓度测定,采用萃取时间为 16 h,萃取的  $NO_3$ -通过离子色谱仪(DIONEX. DX-120)检测,仪器检测 精度为 1 mg·L<sup>-1</sup>。

### 1.2 吸附能力以及光催化分解能力的检测

设计采用乙醛作为反应物的系统,检测样品的 吸附能力以及光催化分解能力。乙醛在 TiO<sub>2</sub> 表面光 生电子空穴产生的·OH 氧化作用下,最终生成 CO<sub>2</sub> 和 H<sub>2</sub>O。其光分解反应如反应式(1)所示<sup>[12]</sup>。

 $CH_3CHO + 5/2O_2 + h\nu \rightarrow 2CO_2 + 2H_2O$  (1)

使用 UVA 紫外光高透过率的容积为 3 L 的四 角型测试袋,封入粉体 0.3 g、摊开面积为 15 cm× 15 cm,然后导入并充满乙醛和空气的混合气体 (CH<sub>3</sub>CHO 300~500 mg·L<sup>-1</sup>),暗室中静置 30 min;然后 用 UVA 紫光灯(TOSHIBA BL20W)照射 30 min。样 品表面的 UVA 强度调至 1.0 mW·cm<sup>-2</sup>(中心波长 365 nm)。整个过程的 CH<sub>3</sub>CHO、CO<sub>2</sub> 和 H<sub>2</sub>O 浓度用 红 外 光 声 谱 气体 测 试仪 (Photoacoustic Multigas Monitor, INNOVA 1314)检测,每分钟测一组数据,检 测精度 1 mg·L<sup>-1</sup>。测试仪气体的入口、出口和封有样 品的测试袋构成循环系统,检测过程中保持测试袋 中的气体体积一定。实验过程中,样品温度变化控制 在 $\pm 2$  ℃之内。

1.3 光催化失活特性与表面附着 NO₃ 浓度的定量 实验

1.1 制备的 4 种不同表面附着 NO<sub>3</sub>-浓度的 TiO<sub>2</sub> 样品,通过 1.2 的实验步骤,测定它们各自的乙醛吸 附以及光催化分解能力。

1.4 光催化复活特性与表面附着 NO₃ 浓度的定量 实验

取1 mol·L<sup>-1</sup> HNO<sub>3</sub> 浸泡样品用于光催化复活实

验。复活实验如下:在流量 2 L·min<sup>-1</sup> 下用纯水冲洗 3g样品,测定样品中 NO3<sup>-</sup>浓度,求取冲洗时间与 NO3云去除率的相关关系。

#### 结果与讨论 2

2.1 吸附能力以及光催化分解能力

图 1 表示了以乙醛作为活性标的、TiO,样品的 吸附能力以及光催化分解能力评价实验的典型原始 数据。可以看到,"A"动作点(往测试袋中注入乙醛) 后,气体中的乙醛被样品吸附,浓度降低;气体中的 水也被样品吸附,浓度降低;气体中的 CO,浓度没 有变化, 说明 CO<sub>2</sub> 不被样品吸附。暗室中静置 30 min 过程中,乙醛以及水的浓度变化逐渐变小, 30 min 后可以认为吸附与解吸达到平衡。样品的吸 附能力  $\eta_{Adsorb}$  通过公式(2)计算:

$$\eta_{\text{Adsorb}} = (C_{\text{Before}} - C_{\text{After}})/C_{\text{Before}} \times 100\%$$
(2)

 $C_{\text{Reform}}$ 取"A"动作前的乙醛浓度; $C_{\text{After}}$ 取"A"动作 后 30 min 的乙醛浓度。



1 "A" action point : CH3CHO gas injected into the testing-bag; 2 "B" action point: switching UVA lamp on; 3 Time period between "A" and "B": Stand still in dark room; 4 Time beyond "B": UVA radiation

- 图 1 TiO<sub>2</sub> 的乙醛吸附能力以及光催化分解能力实验 的典型原始数据。
- Fig.1 Typical experimental data of CH<sub>3</sub>CHO adsorption and photolysis by TiO2

关于 TiO, 样品的光催化分解能力, 可以从图 1 看出,"B"动作(打开 UVA 紫光灯)后,各成分的浓度 变化如下:乙醛随 UVA 照射时间增加而降低;CO2 以及水随 UVA 照射时间增加而增加。这个变化符合 从反应式(1)的推理,即随紫外光的照射,乙醛通过 光催化被分解,其生成最终产物为 $CO_2$ 和水。图 1 数据表明,光催化分解能力应该采用 CO2 浓度变化 来计算,而不应该采用乙醛或者水的浓度变化数据, 因为(1)乙醛和水容易受样品吸附与解吸,而 CO2 受 样品吸附与解吸影响小;(2) 在 30 min 的照射时间 内,尽管乙醛降到0,CO,还继续生成,表明测试袋

气体中虽然不含乙醛,但是,TiO,表面仍吸附有乙醛 或者其中间产物,继续被氧化生成 CO<sub>2</sub>。

长时间照射下,CO2最终趋于饱和(数据省略)。 实验数据表明、紫外光照射后 15 min 内, CO, 浓度 的增加量与照射时间呈现良好的直线关系,因此,光 催化分解能力 η<sub>Photolysis</sub> 通过用"B"动作后 15 min 内的 CO, 生成量的平均值来表示, 其意义是乙醛光催化 分解生成 CO<sub>2</sub>的速率,其单位为 CO<sub>2</sub> mg·L<sup>-1</sup>·min<sup>-1</sup>。 2.2 表面附着 NO3-浓度

通过 1.1 的纯水萃取法, 检测出原料 TiO<sub>2</sub> 粉体 中含有 50~200 mg·L<sup>-1</sup>不同程度的 NO<sub>3</sub>-浓度。经过 加热处理得到的粉体,NO3 浓度没有检测到,表明: (1)原料粉体中的 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>, 经 400 ℃, 3 h 加热处理, 可 以认为被完全去除. 其 NO3-浓度可以用 0.00wt%表 示;(2)用于测定粉体 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓度的 1.1 的纯水萃取法, 是合理的、可靠的。

3种人为控制表面附着  $NO_3^-$ 的 TiO<sub>2</sub>样品. 0.01 mol·L<sup>-1</sup> HNO<sub>3</sub> 浸泡样品、0.1 mol·L<sup>-1</sup> HNO<sub>3</sub> 浸泡 样品和 1 mol·L<sup>-1</sup> HNO<sub>3</sub> 浸泡样品, 它们的 NO<sub>3</sub>-浓度 检测结果分别为 1.04wt%、2.40wt%和 6.20wt%。 另 外,通过性能检测,表面附着 NO3-的 TiO2 样品制备 过程中的 120 ℃、1 h 烘干处理,对样品的吸附能力 以及光催化分解能力不产生影响。

# 2.3 失活特性与表面附着 NO3-浓度

TiO<sub>2</sub> 光催化失活特性与表面附着 NO<sub>3</sub>-浓度的 实验结果见图 2。乙醛浓度变化以及 UVA 照射后 CO<sub>2</sub> 生成量分别示于图 2(a)、图 2(b)中。

图 2(a)中"A"与"B"之间时间段的乙醛数据表 明:NO<sub>3</sub><sup>-</sup> 0.00wt%和 1.04wt%的 TiO<sub>2</sub> 样品具有同等 的对乙醛的吸附能力;随着表面附着 NO<sub>3</sub> 浓度的继 续增大,样品对乙醛的吸附能力降低;从图 2(a)及其 放大图 2(a')中也可以看出, UVA 照射后, 对 NO<sub>3</sub>-浓 度为 0.00wt%、1.04wt%的样品,乙醛浓度明显降低, 最后趋于 0, 而对 NO3<sup>-</sup>浓度为 2.40wt% 6.20wt%的 样品,乙醛浓度的降低在照射初期虽然比较明显,但 是, 照射后期降低缓慢,30 min 照射不能完全降解 乙醛,表明该2个样品光催化失活。图2(b)的光催化 分解产生的 CO<sub>2</sub> 生成量数据表明:(1) 光照射生成  $CO_2$  的量的大小顺序是: NO<sub>3</sub><sup>-</sup> 0.00wt% 的样品 ≈ 1.04wt% >2.40wt% >6.20wt%; (2)NO<sub>3</sub><sup>-</sup> 6.20wt% 的样 品、其光照射生成 CO<sub>2</sub> 的量还不到 0.00wt%样品的 一半,表明该样品失活加剧。

上述实验反复进行了 2 次, 相对误差约为



1 "A" action point : CH<sub>3</sub>CHO gas injected into the testing-bag; 2 "B" action point: switching UVA lamp on; 3 Time period between "A" and "B": Stand still in dark room; 4 Time beyond "B": UVA radiation

Fig.2(a) is the change of CH3CHO, Fig.2(b) is the increasing amount of CO2, Fig.2(a') is the enlargement of Fig 2(a)

图 2 不同表面附着 NO3-浓度 TiO2 样品的光催化活性实验数据

Fig.2 Photocatalytic activity testing data of TiO2 samples containing different adsorbed NO3- concentration

10%  $_{\circ}$ 

样品的吸附能力  $\eta_{Adsorb}$ 、光催化分解能力  $\eta_{Photolysis}$ , 从图 2 数据及 2.1 的方法算出。图 3 是它们对表面 附着 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓度作图。可以看出,随表面附着 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓 度从 0.00wt% 增至 1.04wt%,  $\eta_{Adsorb}$  变化不大, 但是  $\eta_{Photolysis}$  明显降低;继续增大 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓度,  $\eta_{Adsorb}$ 、 $\eta_{Photolysis}$ 呈直线关系下降。





Fig.3 Plot of adsorption ability, photolysis ability vs  $adsorbed NO_3^-$  concentration of TiO<sub>2</sub> samples

以表面附着 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓度 0.00wt%样品的  $\eta_{Adsob}$ 、  $\eta_{Photolysis}$  为基准(100%), $\eta_{Adsob}$ 、 $\eta_{Photolysis}$  随 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓度增加 而降低的百分数用图 4 表示。从数据看出, $\eta_{Adsob}$ 、  $\eta_{Photolysis}$  随表面附着 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓度增加呈现直线关系下 降。线性拟合结果已在图 4 中表示。计算得出,TiO<sub>2</sub> 吸附能力降低了 50%( $\eta_{Adsorb50\%}$ )对应的表面附着 NO<sub>3</sub><sup>-</sup> 浓度为 10.50wt%; 光催化分解能力降低了 50%



The lines are linear fitting of the data

- 图 4 以表面附着 NO<sub>3</sub>浓度 0.00wt%样品的吸附能力 和光催化分解能力为 100%,各个样品的吸附能 力和光催化能力分别与表面附着 NO<sub>3</sub>浓度作图
- Fig.4 Ability drop of  $TiO_2$  adsorption ability and photolysis ability vs adsorbed  $NO_3^-$  concentration, taking the  $TiO_2$  sample with adsorbed  $NO_3^-$  0.00wt% as standard(100%)

 $(\eta_{\text{Photolysis50\%}})$ 对应的 NO<sub>3</sub>-浓度为 4.24wt%。

 $\eta_{Adsorb50\%}$ 、 $\eta_{Photolysis50\%}$ 对应不同的表面附着 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓 度,可以从吸附和光催化分解两者机理的不同来理 解。吸附是物理过程,而光催化分解是化学反应过程 (例如反应式 1)。从以上分析, $\eta_{Photolysis50\%}$ 对应的 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓 度比  $\eta_{Adsorb50\%}$ 对应的 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓度低得多,这表明 TiO<sub>2</sub> 光 催化分解能力比吸附能力更容易受表面附着 NO<sub>3</sub><sup>-</sup>浓度影响,光催化分解能力的失活比吸附能力的失 活更容易。

Chang 等<sup>19</sup>人为地往 TiO<sub>2</sub> 表面分别喷洒氯化铵、 硝酸钠以及硝酸铵溶液,得到了 TiO<sub>2</sub> 光催化失活影 响的顺序是:硝酸铵>氯化铵>硝酸钠。但是,要预测 TiO<sub>2</sub> 光催化剂的寿命还需要光催化活性与表面吸附 基团的定量关系,在此意义上,上述的 $\eta_{Adsoh50\%}$ 、  $\eta_{Photolysis50\%}$ 与表面附着 NO<sub>3</sub>-浓度对应关系的研究结 果,将是有帮助的。

以上的结果是基于实验 1.1 的步骤制备的 TiO<sub>2</sub> 粉体样品中含有 NO3-基团的前提下讨论的。实验 1.1 的步骤得到的 TiO₂ 粉体是否确实含有 NO₃ 基 团?是否还含有别的基团?本工作用 FTIR 进行了验 证。FTIR 测试样品是用 KBr 压片法制备。图 5 是 TiO, 样品的 FTIR 图谱。没有进行硝酸浸泡的 TiO, 样品的图谱(a)中、除了检测到归属于 TiO<sub>2</sub>的 480 cm<sup>-1</sup> 强吸收峰以外,还检测到 3 440 cm<sup>-1</sup> 宽的吸 收峰(归属于 O-H 伸缩振动<sup>(9)</sup>)以及 1646 cm<sup>-1</sup> 的吸收 峰(归属于 O-H 弯曲振动<sup>(9)</sup>)。检测结果和文献<sup>(9)</sup>一致。 O-H 相关的吸收峰可能与 TiO2 表面吸附水有关。通 过硝酸浸泡得到的  $TiO_2$ 样品的(b)、(c)、(d)图谱中,在  $1384 \text{ cm}^{-1}$  处检测到新的吸收峰,其强度(d)>(c)>(b)。 根据文献<sup>19</sup>,1384 cm<sup>-1</sup> 吸收峰归属于 NO<sub>3</sub>-基团的 N-O 伸缩振动,因此,可以断定(b)、(c)、(d)中含有 NO<sub>3</sub><sup>-</sup> 基团,而且 NO<sub>3</sub>-浓度为(d)>(c)>(b)。FTIR 检测结果和 实验 1.1 通过离子色谱仪检测结果相吻合,可以推



(a) TiO<sub>2</sub> sintered at 400 °C 3 h; (b), (c) and (d) the TiO<sub>2</sub> powder of (a) sample dipped 1h in 0.01 mol·L<sup>-1</sup>, 0.1 mol·L<sup>-1</sup> and 1 mol·L<sup>-1</sup> HNO<sub>3</sub>, respectively, then dried at 120 °C 1 h.

- 图 5 通过 1.1 的实验步骤制备的四种不同 NO<sub>3</sub> 浓度 的 TiO<sub>2</sub> 样品的 FTIR 图谱
- Fig.5 FTIR spectra of four types of  $TiO_2$  with different  $NO_3^-$  concentration prepared by method in Experimental 1.1

断,实验 1.1 制备的 TiO<sub>2</sub> 粉体确实含有 NO<sub>3</sub>-基团, NO<sub>3</sub>-基团附着于 TiO<sub>2</sub> 表面。另外,从(b)、(c)、(d)图谱 中,除了 NO<sub>3</sub>-基团以外,没有检测到别的基团。因 此,本工作用人为地控制表面附着 NO<sub>3</sub>-浓度来研究 TiO<sub>2</sub>吸附能力以及光催化分解能力,此实验方法的 出发点,从 FTIR 图谱中得到了佐证。

2.4 复活特性与表面附着 NO<sub>3</sub>-浓度

图 6 表示了在溢流 2 L·min<sup>-1</sup> 状态下,样品中残 留  $NO_3$ <sup>-</sup>浓度、 $NO_3$ <sup>-</sup>去除率与水洗时间的相关关系。从 图 6 看出,残留  $NO_3$ <sup>-</sup>浓度随水洗时间的增加激剧降 低;水洗 2 h, $NO_3$ <sup>-</sup>法除率达到 98%。实验证实,水洗 2 h 样品的吸附能力以及光催化分解能力完全恢 复。以上表明在溢流状态下的水洗是去除 TiO<sub>2</sub> 表面 附着 $NO_3$ <sup>-</sup>,使光催化复活的有效方法。



图 6 表面附着 NO<sub>3</sub> 浓度为 6.20wt%的 TiO<sub>2</sub> 样品, 在溢流 2 L·min<sup>-1</sup> 状态下,样品中残留 NO<sub>3</sub> 浓 度、NO<sub>3</sub>-去除率与水洗时间的相关关系

Fig.6 Plot of residual  $NO_3^-$  and  $NO_3^-$  removal percent vs water washing-time. The TiO<sub>2</sub> sample with adsorbed  $NO_3^-$  6.20wt % under 2 L·min<sup>-1</sup> overflowing

# 3 结 论

通过人为控制 TiO<sub>2</sub> 样品中的表面附着 NO<sub>3</sub>-浓 度,分析了 NO<sub>3</sub>-浓度对 TiO<sub>2</sub> 的吸附能力以及光催化 分解能力的失活影响。结果表明,TiO<sub>2</sub> 的光催化分解 能力的失活与其吸附能力的失活相比,更容易受表 面附着 NO<sub>3</sub>-浓度影响。光催化分解能力降低了 50% 对应的表面附着 NO<sub>3</sub>-浓度为 4.24wt%;吸附能力降 低了 50%对应的表面附着 NO<sub>3</sub>-浓度为 10.50wt%。在 溢流状态下的水洗是去除 NO<sub>3</sub>-,使 TiO<sub>2</sub> 的吸附能力 以及光催化分解能力复活的有效方法。另一方面,利 用乙醛氧化反应,能够有效地探测到 TiO<sub>2</sub> 吸附能力 以及光催化分解能力的变化。

致谢:感谢日本科发伦材料株式会社研究所在测试中的 帮助。

### 参考文献:

- Hashimoto K, Irie H, Fujishima A. Jpn. J. Appl. Phy., 2005, 44(12):8269-8285
- [2] Hoffmann M R, Martin S T, Choi W Y. Chem. Rev., 1995,95 (1):69-96
- [3] ZOU Zhi-Gang(邹志刚), ZHAO Jin-Cai(赵进才), FU Xian-Zhi (付贤智), et al. Functional Materials Information (Gongneng Cailiao Xinxi), 2005,06:15-19
- [4] FU Xian-Zhi(付贤智), DING Zheng-Xin(丁正新), SU Wen-Yue(苏文悦), et al. Chinese J. Catal.(Cuihua Xuebao), 1999, 20(3):321-324
- [5] WANG Yong(王 勇), ZHANG Jun(张 军), YANG Qing-

- Lin(杨青林), et al. *Mat. Rev.* (*Cailiao Daobao*), **2006** (S2): 68-71
- [6] Sauer M L, Ollis D F. J. Catal., 1996,163:215-217
- [7] Peral J, Ollis D F. J. Mol. Catal. A: Chem., 1997,115:347-354
- [8] Alberici R M, Canela M C, Eberlin M N, et al. Appl. Catal.
  B: Envir., 2001,30:389-397
- [9] Chang C P, Chen J N, Lu M C, et al. Chemosphere, 2005, 58:1071-1078
- [10]Zhou Z H, Tokuoka F, Ito Y, et al. Al-Ekabi H Ed. Proc. of 9th Int. Conf. on TiO<sub>2</sub> Photocatalyst. San Diego: [s.n.], 2004.
- [11]Zhou Z H, Tokuoka F, Ito Y, et al. US Patent, 7175911. 2007.
- [12]Kim H, Choi W Y. Appl. Catal. B: Envir., 2007,69:127-132