第4期 2007年4月 无机化学学报 CHINESE JOURNAL OF INORGANIC CHEMISTRY Vol.23 No.4 Apr., 2007

。 「 研究简报」 「 いいいいいい。

铁、氮共掺杂二氧化钛粉末的制备及光催化活性

黄东升 陈朝凤 李玉花 曾人杰

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

关键词:二氧化钛;铁、氮共掺杂;亚甲基蓝;光催化 中图分类号:TB383 文献标识码:A 文章编号:1001-4861(2007)04-0738-05

Preparation and Photocatalytic Activity of TiO₂ Powder Codoped with Iron and Nitrogen

HUAN Dong-Sheng CHEN Chao-Feng LI Yu-Hua ZENG Ren-Jie^{*} (College of Chemistry and Chemical Engineering, State Key Laboratory for Physical Chemistry of Solid Surfaces, Xiamen University, Xiamen, Fujian 361005)

Abstract: Using TiCl₄ as the titanium source, nanoparticles of TiO₂ doped with nitrogen(N-TiO₂) were synthesized by triethylamine. TiO₂ powder codoped with iron and nitrogen(Fe/N-TiO₂) were prepared by adsorption-deposition of Fe³⁺ on N-TiO₂ and calcining at 400 for 2 h. From the XPS results for N1s binding energy at 399.6 eV and 396.6 eV, it is proposed that the partial N atoms as substitution atoms replace for O atoms in TiO₂ lattice. The onset of the absorption spectrum of Fe/N-TiO₂ has a 45 nm red-shift compared with that of TiO₂. The results of photocatalytic degradation of methylene blue solution indicate that Fe/N-TiO₂ (0.45% Fe³⁺) has a higher activity. Its photocatalytic activity is about 2 times as high as that of pure TiO₂ under UV-light, and 3 times under sunlight. Doping of nitrogen in TiO₂ enhances photoresponse in visible light region and doping of Fe³⁺ reduces the recombination of electrons and holes. Both of the above effects are beneficial for improving the performances of Fe/N-TiO₂ photocatalyst.

Key Words: titania; iron and nitrogren codoping; methylene blue; photocatalyst

由于 TiQ₂ 具有催化活性高、价廉、耐腐蚀性强、 无污染等一系列优点, 近年来 TiQ₂ 光催化技术成为 研究热点。但由于 TiQ₂ 带隙较宽(E_g=3.0~3.2 eV), 只 能被 400 nm 以下紫外光激发,不能充分利用太阳 能, 且光催化反应效率不高, 限制了其现实应用。为 了克服这些缺点,延伸 TiQ₂ 在可见光区的响应, 提 高光催化反应效率, 很多研究者做了 TiQ₂ 的改性研 究。其中主要方法有: 贵金属修饰、半导体复合、染料 敏化和金属离子掺杂等。2001 年 Asahi 等⁽¹⁾发现氮 掺杂能减小 TiO₂ 禁带宽度,提高其在可见光区的光 学活性。在此之后又相继出现碳、硼、硫、氟等非金属 元素掺杂可以使 TiO₂ 在可见光区出现一定光催化 性能的报道^[23]。

Choi 等^[4]系统研究了多种金属原子掺杂TiQ₂ 粉 末,结果表明: 0.5%(质量分数)Fe³⁺、Mo³⁺、Ru³⁺、Os³⁺、 Re³⁺、V⁴⁺和 Rh³⁺的掺杂可有效地提高 TiQ₂ 的光催化 活性。金属离子掺杂 TiQ₂ 主要是在其表面引入缺陷 位置,成为电子或缺陷的陷阱,减少电子和空穴的复

收稿日期: 2006-12-04。收修改稿日期: 2007-01-14。

国家自然科学基金 (No.50472057) 资助项目。

^{*}通讯联系人。E-mail: rjzjqz@xmu.edu.cn

第一作者:黄东升,男,25岁,硕士研究生;研究方向:新型光催化材料。

合,从而有效地提高光催化效率^[56]。因此阴阳离子掺杂 TiO₂ 产生的效果可以协同作用,共同提高 TiO₂ 在 自然光下的光催化活性。近年来,其方向已经引起重 视, Pt-N、La-N 和 Fe-S等多种阴阳离子共掺杂 TiO₂ 光催化剂已不断得到开发^[64]。

本工作通过 TiCl₄制备锐钛矿型氮掺杂TiQ₂粉 末,再通过吸附沉积在其表面掺杂不同含量 Fe³⁺,制 备出铁、氮共掺杂 TiO₂,研究了它的结构以及其在紫 外灯和太阳光下对亚甲基蓝溶液的催化降解性能。

1 实验部分

1.1 催化剂的制备

1.1.1 TiO2 粉末的制备

取 4 mL TiCl₄ 缓慢加入 pH 值为 1 的盐酸溶 液,稳定后形成淡黄色溶液。在搅拌下缓慢滴加 50%的氨水溶液,滴定至 pH 值为 7.5,得白色胶状 沉淀。继续搅拌 2 h 后,过滤、洗涤至检测不出 Cl⁻为 止。将所得胶状沉淀加入 250 mL 去离子水中,用 2 mol·L⁻¹稀硝酸调至 pH 值为 2,室温搅拌 2 h 后, 在 85 水浴中加热 2 h,得半透明胶体溶液。在旋 转蒸发仪上脱出溶剂,再用无水乙醇脱水,60 烘 干得 TiO₂粉末。

1.1.2 氮掺杂 TiO2 粉末制备^[9,13]

用上述同样方法制备得 TiQ 胶体后,在磁力搅 拌下向所得溶胶中加入过量三乙胺, 半透明溶胶逐 渐变成淡黄色。静置过夜后用旋转蒸发仪脱干溶胶, 乙醇洗涤脱水后 60 烘干,经 400 焙烧 2 h,得 N 掺杂 TiQ 粉末,呈淡黄色。

1.1.3 Fe, N 共掺杂 TiO2 粉末制备

称取 3 g干燥后未焙烧的 N-TiQ₂ 粉末和 200 mL 1.5 ×10⁻³ mol·L⁻¹ 硝酸铁溶液混合, 剧烈搅拌适当的 时间, 离心分离后取残余溶液通过 UV-260 紫外可 见分光仪(岛津公司)分析, 通过硝酸铁溶液吸光度 变化可以计算 TiQ₂ 粉末吸收 Fe³⁺的吸附含量, 将吸 附后的 TiQ₂ 粉末经 400 焙烧 2 h 得到铁、氮双掺 TiQ₂ 粉末。搅拌时间为 6 min、15 min、30 min 和 40 min 可得到铁掺杂质量分数分别为 0.16%、0.45%、 0.82%和 1.14%的 TiQ₂ 粉末。

1.2 测试与表征

Panalytical X-pert 粉末衍射仪(XRD)测定 TiO2 晶型, 石墨单色器滤波, 激发源使用 Cu 靶(K = 0.15406 nm), 工作电压 40 kV, 电流 30 mA。德国 LEO-1530 场发射高倍电子扫描电镜(SEM)观察样品 表面形貌。用英国 VG 公司的 ESCA LAB MK 型 光电子能谱仪(XPS)做表面分析, Mg K 为激发源, 加速电压为 11.0 kV,发射电流为 20 mA,样品分析 室真空度优于 5 x10⁻⁷ Pa,以样品表面污染碳的 C1s 结合能(284.7 eV)作能量内标。紫外-可见漫反射分 析用 Varian Cary 5000 型远红外-紫外-可见分光光 度计,标准 BaSO4 参比,将测定结果进行 Kubelka-Munk 变换,即得到其吸收光谱。

1.3 光催化实验

取亚甲基蓝溶液 100 mL(浓度为 50 mg·L⁻¹),加入 50 mg 光催化剂,避光搅拌 20 min,建立吸附-脱 附平衡,反应时以 20 W 紫外灯置于溶液上方照射, 主要激发波长为 253.7 nm,光源距溶液表面 6 cm, 10 min 间隙取样,离心分离,最后用 UV-260 紫外可 见分光仪(岛津公司)测定溶液吸光度。由于在一定 范围内亚甲基蓝溶液浓度和吸光度成正比,且遵循 朗伯-比尔定律,所以可以通过计算脱色率(D)来衡 量亚甲基蓝溶液的降解程度。其中 D=(A₀- A)/A₀= (C₀- C)/C₀,式中 A₀,A、C₀和 C 分别表示为初始吸光 度、降解后吸光度、初始浓度和降解后浓度。以太阳 光(厦门秋天中午)为光源,亚甲基蓝溶液浓度取 10 mg·L⁻¹,15 min 间隙取样,重复以上实验,观测在 太阳光下 TiO₂粉末对亚甲基蓝溶液的降解。

2 结果与讨论

2.1 晶体结构和表面形貌分析

图 1 为不同条件下制备的 TiO, 的 XRD 图, 与 TiO,的标准 XRD 图(见标准卡 JCPDS No.21-1272 和 No.21-1276) 比较可知, 只有单一锐钛矿晶型生成 (2 = 25.3 °, 37.8 和 47.8)。不同掺杂的 TiO2在 400 焙烧后, 晶型均没有变化, 没有金红石相出现。其中, (101)峰(2 = 25.3)比较明显,其他峰较弱。图中没有 检测到铁化合物的峰,原因可能是铁掺杂量较少且 Fe³⁺离子半径为 0.064 nm, 与 Ti⁴⁺离子半径(0.075 nm) 比较接近,高温下 Fe3+高度均匀分布进入了 TiO。晶 格。以(101)峰通过 Scherrer 公式估算晶体粒度(一次 粒径), 热处理前 TiO2 的粒径为 4 nm, 400 焙烧 2 h 后 TiO2 的粒径约为 8.5 nm, N-TiO2 和 Fe/N-TiO2 粒 径都在 8 nm 左右。图 2 为 400 热处理 Fe/N-TiO2 (0.45% Fe3+)的 SEM 图片。可以看出催化剂颗粒尺寸 为纳米级别,大颗粒是由细小颗粒聚集而成,与 XRD 分析粒径结果比较, 说明催化剂存在团聚现 象。湿法制备超细 TiO2 时,由于颗粒之间表面水分

子与自由羟基形成氢键,脱水过程中彼此相连形成 化学键可能会造成的严重硬团聚。本实验干燥过程 中使用无水乙醇脱水,已经大大减轻了团聚现象。但 超细粉末团聚是由多种团聚机制共同作用的结果, 如毛细管吸附作用、晶桥作用等,所以仍然存在着一 定的团聚现象。通过激光粒径分析仪初步分析可知 催化剂二次粒径主要分布在 200 nm以下。



⁽a) TiO_2(not calcined); Samples(calcined at 400 °C, 2 h): (b)N-TiO_2; (c)TiO_2; (d)0.16% Fe^{3*}; (e)0.45% Fe^{3*}; (f)0.82% Fe^{3*}

图 1 样品的 XRD 图 Fig.1 XRD patterns of samples



图 2 Fe/N-TiO₂的 SEM 图 Fig.2 SEM images of the Fe/N-TiO₂

2.2 XPS 分析与讨论

用 XPS研究不同掺杂 TiQ₂ 表面各元素电子结 合能, 图 3 为 Fe/N-TiQ₂ 的 N1s 图谱, N1s 存在 396.6 eV 和 399.6 eV 2 个结合能峰。其中 396.6 eV 处峰是 N 取代 TiQ₂ 中晶格氧产生, 被认为是 TiQ₂ 在可见光区内产生吸收的主要归属^[1], 一般也称作 -N。399.6 eV 峰被认为是 N-Q, N-N 键或 NH_x 组成 中氮元素的结合能峰^[10,11], 因为实验中使用三乙胺制 备 N-TiO₂, 在空气中热处理会引入上述化学键。文 献^[12]报道高温时有 NH₄+的 3H 结构生成, 较稳定, 400 时不能完全分解,本实验中也可能有少量存 在于催化剂空隙位置。图中 399.6 eV 峰在高能量方 向存在明显台阶峰, 这说明 N1s 在 400 到 401 eV 可 能有弱吸收峰。分子形式 N₂ 在 TiO₂ 表面化学吸附 会在 400 eV 出现结合能峰, Burda 等^[13]还认为 N 掺 杂 TiO₂ 取代晶格氧形成 O-Ti-N 也会在 401.3 eV 出 现峰。通过谱图可以估算出 N 掺杂原子百分含量为 1.3%。







图 4 为掺杂前后 Ti2p 的 XPS 图谱, 和纯 TiQ2 比, N-TiQ2 与 Fe/N-TiQ2 的 Ti2p32 和 Ti2p12 峰均向低 能量方向移动。偏移是由于 N 掺进 TiQ2 晶格, 取代 O, 形成 O-Ti-N 键, 降低禁带宽度, 使光电子和空穴 更易分离, Ti 离子外层电子云密度降低^[14,15]。图中 N-TiQ2 的 Ti2p32 的电子结合能为 458.2 eV, Fe/N-TiQ2







的 Ti2p₃₂ 电子结合能为 458.4 eV, 铁掺杂使 Ti2p₃₂ 的电子结合能升高, 这说明可能有 Fe³⁺在 TiO₂ 表面 取代部分 Ti⁴⁺与氧结合,使电子重排, Ti 外层电子密 度减小,电子结合能增大¹¹⁸。图 5 为 Fe2p 的 XPS 图 谱, 其中 710.7 和 722.1 eV 分别是 Fe2p₃₂ 和 Fe2p_{1/2} 结合能峰, 铁在 TiO₂ 表面附近晶格中主要是以+3 价形式存在¹¹⁶。

2.3 紫外可见光漫反射分析

对所制备光催化剂进行紫外-可见光漫反射分 析,考察样品的光响应特征。图 6 为 TiO₂、N-TiO₂ 以 及掺杂不同含量 Fe³⁺的 Fe/N-TiO₂ 的吸收谱图,由图 可见 N 掺杂明显提高 TiO₂ 在可见光区内的光吸收, 当 Fe³⁺掺杂量在 Fe/N-TiO₂ 中小于 0.16%时,谱图没 有明显变化,掺杂量到达 0.45%时, Fe/N-TiO₂ 吸光 带边已经明显向可见光区偏移,而随着铁掺杂量的 增加,催化剂红移程度不断增强,Fe/N-TiO₂(0.45% Fe³⁺)可以使紫外可见光谱吸收带红移约 45 nm。



Asahi^[1]认为 N 掺杂时 N 元素 2p 轨道的电子态会与 O 元素 2p 轨道的电子态混合,使 TiQ₂ 带隙变窄,光 响应迁移到可见光区。同时 N 掺杂还会在 TiQ₂ 表面 形成较稳定的氧空位,这也被认为可以增强 TiQ₂ 在 可见光区的光响应^[17]。Fe³⁺/Fe²⁺的能级介于 TiQ₂ 导带 和价带之间,适量掺铁能级的介入会改变电子跃迁 能级,也会使吸收带边产生红移,而且 Fe()本身就 具有比 TiQ₂更宽的吸收带。

2.4 光催化活性测定

图 7A、7B 分别为在紫外灯和太阳光照射下,不 同掺杂的 TiQ₂ 对亚甲基蓝溶液光催化降解试验结 果。由图可知:铁、氮共掺杂在两种不同光源下均可 以提高 TiQ₂ 光催化性能,其中 Fe³⁺掺杂量为 0.45% 的 Fe/N-TiQ₂ 具有最佳的催化活性,紫外灯下约为 TiQ₂ 的 2 倍,太阳光下约为 TiQ₂ 的 3 倍。从掺杂效 果来看,在紫外光下,氮掺杂并没有明显提高 TiQ₂ 的光催化性能,但在太阳光辐照降解实验中 N-TiQ



图 7 不同 TiO₂ 光催化降解亚甲基蓝溶液 Fig.7 Photocatalytic degradation of methylene blue solution for different TiO₂ 的优势体现的比较明显,这与吸收光谱保持了一致, 说明氮掺杂的作用只在于增加对可见光的吸收;而 铁掺杂在两种情况下都可以明显改进 TiQ₂ 的光催 化效率。Fe³⁺的 d 轨道未满、易变价,可以捕获光电 子,也可以捕获空穴 Fe⁺⁺1^{18-20]}。因此,适量铁掺杂除了 对 TiQ₂ 光吸收能力有一定增强外,还可以降低电子 和空穴的复合几率,从而提高光催化性能。但当 Fe³⁺ 掺杂量过高时, Fe³⁺在 TiQ₂ 中浓度增大,成为电子和 空穴复合的中心,反而造成光催化能力的下降。在太 阳光照射下,氮掺杂效应与铁掺杂效应协同作用,共 同提高 TiQ₂ 的光催化活性,催化剂催化活性顺序为 TiQ₂<N-TiQ₂<Fe/N-TiQ₂。

3 结 论

先使用三乙胺制备N掺杂TiQ, 再通过吸附和 热处理使TiQ,表面附近晶格掺入少量Fe³⁺,制备出 Fe/N-TiQ₂。N掺杂进入TiQ,晶格取代O,形成Ti-N 结构,减小TiQ2的带隙,使TiQ2在可见光区具备了 光催化活性;适量的铁掺杂降低了电子和空穴的复 合几率,提高了光催化效率,阴阳离子掺杂TiQ2产 生的效应协同作用,共同提高了TiQ2在可见光区的 光催化活性。光降解亚甲基蓝试验表明:在太阳光 下,双掺杂后的TiQ2大幅度提高了光催化性能,可 以使亚甲基蓝染色剂迅速褪色。

参考文献:

- Asahi R, Morikawa T, Ohwaki T, et al. Science, 2001,293: 269~271
- [2] Umebayashi T, Yamaki T, Itoh H. Appl. Phys. Lett., 2002,81
 (3):454~546
- [3] Sakthivel S, Kisch H. Angew. Chem. Int. Ed., 2003,42(40): 4908~4911

- [4] Choi W, Termin A, Hoffmann M R. J. Phys. Chem., 1994,98 (51):13669~213679.
- [5] YAN Peng-Fei(闫鹏飞), WANG Jian-Qiang(王建强), JIANG Xin(江 欣), et al. Cailiao Kexue Yu Gongyi (Materials Science and Technology), 2002,10(1):28~31
- [6] HUA Nan-Ping(华南平), WU Zun-Yi(吴遵义), DU Yu-Kou (杜玉扣), et al. Wuli Huaxue Xuebao(Chinese J. Phys. Chem), 2005,21(10):1081~1085
- [7] Wei Huiying, Wu Yousshi, Lun Ning, et al. J. Mater. Sci., 2004, 39(4):1305~1308
- [8] Ohno T, Miyamoto Z, Nishijima K, et al. Appl. Catal. A, 2006, 302:62~68
- [9] Gole J L, Stout J D, Burda C, et al. J. Phys. Chem. B, 2004, 108:1230~1240
- [10]Nakamura R, Tanaka T, Nakato Y. J. Phys. Chem. B, 2004, 108:10617~10620
- [11]Sato S, Asahi R, Morikawa T, et al. Science, 2002,295:626~ 627
- [12]Long R Q, Yang R T. J. Catal., 2000,194:80~90
- [13]Chen X B, Burda C. J. Phys. Chem. B, 2004,108:15446~ 15449
- [14]WANG Yong-Qiang(王永强), YU Xiu-Juan(于秀娟), SUN De-Zhi(孙德智), et al. Wuji Huaxue Xuebao(Chinese J. Inorg. Chem.), 2006,22(7):1349~1446
- [15]Sanjines R, Tang H, Berger H, et al. J. Appl. Phys., 1994,75: 2945~2951
- [16] Jiang Hongbo, Gao Lian. Mater. Chem. Phys., 2002,77:878~ 881
- [17]Ihara T, Miyoshi M, Iriyama Y, et al. Appl. Catal. B, 2003,42: 403~409
- [18]Catastini C, Sarakha M, Mailhot G, et al. The Science of the Total Environment, 2002,298:219~228
- [19]Moser J, Cratzel M, Galay R. Helv. Chim. Acta., 1987,70: 1596~1560
- [20]Beydoun D, Amal R, Low G, et al. J. Nanoparticle Res., 1999, 1:439~458