# 电合成系列锌配合物及纳米 ZnO 的制备

周幸福<sup>\*,a</sup> 韩爱杰<sup>a</sup> 褚道葆<sup>a</sup> 顾家山<sup>a</sup> 林昌健<sup>b</sup> 田中群<sup>b<sup>\*</sup></sup> ("安徽师范大学化学与材料科学学院 芜湖 241000) (<sup>b</sup>厦门大学固体表面物理化学国家重点实验室 厦门 361005)

摘要 采用锌金属为"牺牲"阳极,首次在无隔膜电解槽中,电化学一步法制备了纳米 ZnO 前驱体锌配合物 Zn(OEt)<sub>2</sub>, Zn(OBu)<sub>2</sub>, Zn(acac)<sub>2</sub>, Zn(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>, Zn(OBu)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub> (acac 为乙酰丙酮基),产物通过红外光谱(FT-IR)、拉曼光谱和核磁共振进行表征. 同时采用含 Zn(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub> 的电解液直接水解制备纳米 ZnO 粉体,纳米 ZnO 通过拉曼光谱、X 射线粉末衍射(XRD) 和透射电子显微镜(TEM) 进行表征. 实验表明电解时防止阳极钝化,控制温度 在 50~60 ℃之间,采用有机胺溴化物为导电盐,可以提高电合成效率;电解合成 Zn(acac)<sub>2</sub>, Zn(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>, Zn(OBu)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>的电流效率比 Zn(OEt)<sub>2</sub>, Zn(OBu)<sub>2</sub>高,其中 Zn(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub> 适宜作为溶胶-凝胶法制备纳米 ZnO 的原料,制备得到的纳米 ZnO 经 600 ℃煅烧后呈球形单分散结构,平均粒径在 5~ 10 nm 左右. 关键词 锌配合物,有机电解合成,拉曼光谱,溶胶-凝胶,纳米 ZnO

## Electrochemical Synthesis of Zinc Complexes and Preparation of Nano-sized ZnO

ZHOU, Xing Fu<sup>\*</sup>, <sup>a</sup> HAN, Ai-Jie<sup>a</sup> CHU, Dao Bao<sup>a</sup> GU, Jia-Shan<sup>a</sup> LIN, Chang-Jian<sup>b</sup> TIAN, Zhong-Qun<sup>b</sup> (<sup>a</sup> School of Chemistry and Materials Science, Anhui Normal University, Wuhu 241000)

(<sup>b</sup> State Key Laboratory for Physical Chemistry of Solid Surfaces, Xiamen University, Xiamen 361005)

Abstract Zinc complexes were directly prepared by using zinc metal as sacrificing anode in a cell without separating the cathode and anode spaces. The products were characterized by using FF-IR, NMR and Raman spectroscopy. The influence of temperature and conductive additives on product yield was also investigated. The study shows that direct electrochemical preparation of zinc complexes such as  $Zn(acac)_2$ ,  $Zn(OEt)_2(acac)_2$  and  $Zn(OBu)_2(acac)_2$  has high current efficiency and electrolysis yield than that of  $Zn(OR)_2$ . Furthermore, these zinc complexes have high purity and can be directly used as sol-gel precursor for preparation of nanometer ZnO. Experimental results show that controlling temperature in the range of 50~ 60 °C, selecting R4NBr as conductive additives and preventing zinc anode from being covered by electrochemical products can improve product yield. The study also shows that nano-sized ZnO prepared by this method has monoclinic structure with a narrow size distribution of 5—10 nm.

Keywords zinc complex, organic electrolysis, Raman spectra, sol-gel, nano-sized ZnO

随着材料科学的发展, 溶胶-凝胶法制备纳米 寸小、比表面积大, 具有表面效应、量子尺寸效应和 材料已经成为研究的热点. 纳米氧化锌由于粒子尺 久保效应等. 与普通氧化锌相比, 展现出许多特殊的

E-mail: xfzhu@263.net

Received April 8, 2002; revised June 3, 2002; accepted July 19, 2002.

国家自然科学基金(No. 29873039)、安徽省自然科学基金(No. 00046112)和安徽省教育委员会自然科学基金(No. 2002Kj116)资助项目. ◎ 1994-2015 China Academic Journal Electronic Publishing House, All rights reserved. http://www.cnki.net 性质, 如无毒和非迁移性、荧光性、压电性、吸收和散 射紫外线能力<sup>[1]</sup>, 广泛用于制造气体传感器、荧光和 紫外线屏蔽材料、变阻器、图象记录材料、压电材料、 磁性材料、催化剂及载体等重要领域<sup>[2,3]</sup>. 近年来, 纳米 ZnO 粉体制备方法有了很大发展, 如物理法、 化学气相氧化法、激光诱导气相沉淀法、喷雾热解 法、水解沉淀法, 溶胶- 凝胶法(Solgel)等<sup>[4-7]</sup>, 其 中溶胶- 凝胶法是低温合成具有特殊结构、高纯度、 超细微化及粒度分布均匀的纳米粉体的有效方法, 金属醇盐及其配合物是溶胶- 凝胶法制备纳米材料 的重要原料<sup>[8]</sup>. 因此, 研究金属醇盐及其配合物的新 型合成方法具有重要的实际意义<sup>[9]</sup>.

有机电解合成可通过调节电极电位控制电极反 应的方向和电极的反应速度.根据计算,过电位改变 1 V,活化能降低 40 kJ/mol<sup>[10]</sup>,这可以使反应速率增 加 10<sup>7</sup>倍,所以电合成工业一般在常温常压下进行. 有机电解合成方法制备的金属醇盐纯度高,工作环 境好,后处理工作容易,对环境污染少,属于"绿色化 学"范畴,可望成为今后合成金属醇盐的一个方向.

本文首次报道采用锌金属为"牺牲"阳极,在有 机混合电解液加入少量电解质,通电流使锌阳极溶 解,阴极还原制备锌醇盐及其配合物.产物离心沉淀 分离后,进行红外光谱,拉曼光谱和核磁共振测试. 在电解合成的同时,将电解液直接水解经溶胶-凝 胶法(Sol-gel)制备纳米氧化锌.采用拉曼光谱,XRD, TEM 表征纳米 ZnO.

1 实验部分

#### 1.1 材料与仪器

试剂均为分析纯, 醇、乙酰丙酮和有机胺导电盐 使用前均进一步除水. 红外分析采用 PERKIN ELMER 公司的 2000型 FF-IR 光谱仪, KBr 片双层 窗, 中间放置待测金属醇盐的石蜡油溶液. 拉曼光谱 测量采用法国 Dilor 公司生产的 Labram I 型共聚焦 显微拉曼系统, 激发线波长为 632. 8 nm 的 He-Ne 激 光器, 锌醇盐及其配合物在惰性气氛下密封在毛细 玻璃管中测定其拉曼谱. 核磁共振谱图采用 EM-360I型核磁共振仪测定. 用日本 SHIMADZU 公司制 造的 XD-3A diffractometer 系统检测微晶的晶型. TEM 测试在日立H-600 透射电子显微镜上进行. 电解电 源采用 HYI-A 型直流电源.

1.2 实验方法

锌金属经打磨、除油、活化后作为"牺牲"阳极. 电解槽自行设计。80 mL 无隔膜电解槽。阴极阳极平 ublishing House All rights reserved

行放置,电解槽装备一个回流冷凝管. 阳极面积为 1~6 cm<sup>2</sup>, 阴极面积为 12 cm<sup>2</sup>. 将醇及醇和乙酰丙酮 (体积分数 1%~ 10%) 混合溶液分别配置成 0.005 mol/L 的四乙基溴化胺溶液电解得到不同的锌醇盐 及锌醇盐配合物.

电解合成 Zn(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub> 时控制电流密度为 350 A•m<sup>-2</sup>, 在温度为 50~70 ℃ 电解 5 h. 将含有 Zn(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub> 的电解液采用氨水调节 pH 为 7.5 ~ 8.0 左右, 强烈搅拌 12 h 后电解液形成胶状物,将 此胶状物用无水乙醇清洗,以 3000 r/min 的离心速 度进行沉降分离.对下层胶状物醇洗、离心分离二 次, 放置陈化, 得到具有弹性的胶体, 真空干燥 12 h, 得到分散的粉体. 将此粉体分别在 350 ℃, 600 ℃煅 烧 1 h, 均得到纳米 ZnO 粉体.

## 2 结果与讨论

2.1 锌醇盐及其配合物的电合成与表征

纯锌片经活化后作为"牺牲"阳极,在醇或醇与 乙酰丙酮混合溶液中电化学溶解锌金属,即可得到 相应的锌醇盐及其配合物.电解发生后,生成的锌醇 盐不适宜直接作为溶胶-凝胶法的前驱体,因此尝 试滴加体积比 1%~10%的乙酰丙酮,乙酰丙酮具 有强的螯合能力,电解得到金属锌醇盐配合物.图1 是电合成产物 Zn(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>的拉曼光谱,2907 cm<sup>-1</sup>附近是 C—H键的拉曼谱峰,在1560 cm<sup>-1</sup>附近 有双配位的乙酰丙酮基团中 C —O 键的拉曼谱峰, 1517 cm<sup>-1</sup>附近月乙酰丙酮基中 C —C 键的谱峰<sup>[11]</sup>, 在 1105 cm<sup>-1</sup>附近是 Zn—O—C 中 C—O 键的拉曼谱 峰,产物在 435 cm<sup>-1</sup>处有拉曼散射,此为 Zn—O 键 的拉曼特征谱峰.核磁共振<sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>, 300 MHz)



图 1 电合成产物 Zn(OEt) 2(acac) 2 的拉曼光谱

**Figure 1** Raman spectrum of electrochemical product of Zn(OEt) 2(acac) 2

时1994-2073 CRMa A Cademic Fottinal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

δ: 5.38 (s, 2H), 3.62 (q, *J* = 7.8 Hz, 4H), 2.04 (s, 6H), 1.37 (s, 6H), 1.12 (t, *J* = 7.2 Hz, 6H), 与文献[12]提供的 Ti(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub> 核磁共振谱类 似,表明此化合物中氢的种类和个数与 Ti(OEt)<sub>2</sub>-(acac)<sub>2</sub> 类似. 从谱图可以初步判断形成了前驱体 Zn(acac)<sub>2</sub>(OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>.

表1列出了电合成锌醇盐及其配合物的实验条件、颜色状态及其红外分析. 一般情况下锌醇盐及其配合物在 2960, 2930, 2870 cm<sup>-1</sup>处有 C—H 键的伸缩振动, 1465, 1370 cm<sup>-1</sup>之间有甲基变形振动吸收峰, 在 1135, 1014 cm<sup>-1</sup>附近有末端醇氧键 Zn—O—C 中的 C—O 键的振动, 700 cm<sup>-1</sup>以下是 Zn—O 的振动吸收峰<sup>[13]</sup>, 锌醇盐配合物在 1560, 1517 cm<sup>-1</sup>附近 有双配位的乙酰丙酮基团中 C —O 键和 C —C 键的 谱峰<sup>[11,13]</sup>.

电解合成锌醇盐时, 阴极有大量气泡放出, 当阳 极溶解生成锌醇盐后, 由于锌醇盐在醇溶液中的溶 解度极小, 电解一定时间后, 锌醇盐吸附在锌阳极表 面, 阻止反应继续进行使电流迅速下降, 所以合成锌 醇盐时应防止阳极吸附产物. 电合成钛醇盐的反应 机理表明在阳极生成的醇盐卤化物, 如果是可溶性 的, 将被传输到阴极, 然后这种金属醇盐的卤化物在 阴极被逐渐还原, 生成金属醇盐<sup>[14]</sup>. 电解合成锌醇 盐配合物时电流效率高达 100% 以上, 是由于乙酰 丙酮基呈现强配位基团的特性, 在电极活化后自动 与锌进行化学反应, 其可能的电化学反应表达如下:

Anode: Zn + EtOH + Hacac + Br<sup>-</sup> - e

 $\longrightarrow$  Zn(OEt) <sub>x</sub> (acac) <sub>y</sub> Br<sub>z</sub>

Cathode:  $\operatorname{Zn}(\operatorname{OEt})_x(\operatorname{acac})_y\operatorname{Br}_z + \operatorname{Hacac} + \operatorname{ROH} + \operatorname{e} \longrightarrow \operatorname{Zn}(\operatorname{OEt})_m(\operatorname{acac})_n$ 

导电盐 Bu4NClO4, Bu4NCl, Bu4NBr, Bu4NBF4, NaBr, NH4Br和NH4Cl等在乙醇、异丙醇中, 20℃时 电导率  $10^{-3} \sim 10^{-4} \Omega^{-1} \cdot cm^{-1}$ , 70℃时为  $10^{-2} \sim 10^{-3} \Omega^{-1} \cdot cm^{-1}$ ,所以升高温度可以提高电合成金属 醇盐的电流效率. 实验表明在一定槽电压下,随着温 度的升高,在 25~60℃之间温度与电流呈线性关 系,而在 60~80℃之间出现平台,所以反应的最佳 温度控制在 50~60℃之间.最佳导电盐为 Bu4NBr, Bu4NBF4 和 NaBr,这些导电盐使用寿命长,而 NH4Cl, NH4Br, NH4Cl 仅在电流 0.6~2.0 A 时使用 1 h 左右 发生分解反应失去导电功能.由于有机金属溴化物 和有机金属碘化物在有机溶剂中的还原电势比有机 金属氯化物低,碘化胺的价格比溴化胺贵且对电极 不稳定,所以,最佳导电盐选择有机溴化胺,如Bu4N• Br, Et4N•Br 等.

### 2.2 电解液直接水解法制备纳米 ZnO

分别采用含 Zn(OE)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>和 Zn(OBu)<sub>2</sub> (acac)<sub>2</sub>的电解液水解制备纳米 ZnO,研究发现 Zn-(OBu)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>水解速度慢,形成凝胶的时间长使水 解反应不易控制.图 2 为采用 Zn(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>前驱 体制备的纳米 ZnO 粉体的 XRD 图,谱图表明经 350, 600 ℃煅烧后有氧化锌(002),(101),(100)面 (JCPDS Card No: 36 1451)的谱线产生<sup>[15]</sup>,表明电化 学溶解锌金属阳极-直接水解法制备得到了纳米氧 化锌.

			Table	Electrochemical preparation of zinc complexes and characteristics of products					
电极	电压/	电流/	时间/	立杨	电流效率/	收率/	电流密度	颜色、状态	IR $(\mathcal{V}/\text{ cm}^{-1})$
	V	Α	h	厂初	%	%	$/(A^{\bullet}m)^{-2}$		
Zn	30	0. 18	5	Zn(OEt) <sub>2</sub>	34	35.4	180	白色固体	2964, 2879, 1480, 1347, 1024, 640
Zn	30	0. 18	3	Zn(OBu) <sub>2</sub>	20	23.6	180	白色固体	2947, 2920, 2889; 1395, 1265; 1072, 1024; 934, 756, 625, 478
Zn	5	0. 4	3	$Zn(acac)_2$	150	97.6	400	白色针状 结晶	2998, 2975; 1599, 1518; 1420, 1265; 1191, 1017; 932, 770, 658
Zn	10	0. 35	6 2	Zn(OEt)2(acac)2	120	85.7	350	白色针状 结晶	2975, 2842; 1598, 1527; 1459, 1406; 1262, 1019; 764, 669
Zn	10	0. 35	8 Z	Zn(OBu) <sub>2</sub> (acac) <sub>2</sub>	98	70.3	350	白色固体	2970, 2871; 1591, 1517; 1396, 1258; 1094, 1022; 923, 799, 652

表1 电化学方法制备锌配合物及产物的性质



图 2 纳米 ZnO 粉体的 XRD 图

**Figure 2** XRD spectra of nano-sized ZnO powder a-calcined at 350 °C; b-calcined at 600 °C

图 3a 为 350 ℃烧结 1 h 后的 ZnO 拉曼光谱, 谱 图在 433 cm<sup>-1</sup>附近已出现 ZnO 特征拉曼谱峰, 1478 和 1580 cm<sup>-1</sup>附近为残存乙酰丙酮基的拉曼谱峰, 这 是由于水解后粉体中的乙酰丙酮官能团在 350 ℃烧 结 1 h 后未能完全除去的结果, b 为 600 ℃烧结 1 h 后的 ZnO 拉曼光谱, 在 433, 377, 329 cm<sup>-1</sup>处产生 ZnO 拉曼光谱, 此时乙酰丙酮基的拉曼谱峰完全消 失, 说明烧结温度高于 350 ℃时才能彻底除去有机 官能团<sup>[16]</sup>.



图 3 纳米 ZnO 粉体的拉曼光谱



图4 为不同烧结温度的纳米 ZnO 超声分散在乙 醇中的透射电镜图片(放大倍数为 100 × 1000 倍), a 为 350 ℃烧结 1 h 后的 ZnO, 粒径分布在 5 nm 左右; b 为 600 ℃烧结 1 h 后的 ZnO, 粒径分布在 10 nm 左 右. 这表明随着处理温度的升高, 纳米 ZnO 的粒径逐 渐增大, 与 Scherrer 方程计算结果符合.



图 4 纳米 ZnO 粉体的 TEM 照片 (×10<sup>5</sup>倍) Figure 4 TEM photographs of nano-sized ZnO powder a --calcined at 350 °C; b--calcined at 600 °C

综上所述, 采用锌金属为" 牺牲" 阳极, 可以直接 一步法制备纳米 ZnO 前驱体锌醇盐及其配合物. 电 解时防止阳极吸附产物, 控温 50~60 ℃, 采用有机 胺溴化物为导电盐, 可以提高电合成效率; 电解合成 Zn(acac)<sub>2</sub>, Zn(OEt)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub>, Zn(OBu)<sub>2</sub>(acac)<sub>2</sub> 的电 流效率比 Zn(OEt)<sub>2</sub>, Zn(OBu)<sub>2</sub> 高, 其中 Zn(OEt)<sub>2</sub>-(acac)<sub>2</sub> 的电流效率高达 120%, 且其更适宜作为溶 胶-凝胶法制备纳米 ZnO 的原料. 采用 Zn(OEt)<sub>2</sub>-(acac)<sub>2</sub> 为前驱体制备得到的纳米 ZnO 经 600 ℃煅 烧后呈球形单分散结构, 平均粒径在 5~10 nm 左 右.

### **References**

- Hotchandani, S.; Kamat, P. V. J. Electrochem. Soc. 1991, 113, 2826.
- 2 Sakohara, S.; Tickazen, L. D.; Aanderson, M. A. J. Phys. Chem. 1992, 96, 11086.
- 3 Harada, K.; Asakura, K.; Ueki, Y. J. Phys. Chem. 1992, 96, 9730.
- 4 Messing, G. L.; Minehan, W. T. Nippon Seramikkusu Kyokai Gakujutsu Ronbunshi 1991, 99, 1036.
- 5 Fujika, K.; Matsuda, K.; Mitszawa, S. Bull. Chem. Soc. Jp n. 1992, 65, 2270.
- 6 Nakajima, T.; Nakagama, S.; Mishima, S. Nipp on Kagaku Kaishi 1993, 1029.
- 7 Tsuchiya, T.; Kitajima, S. J. Mater. Sci. 1993, 27, 2713.
- 8 Bradley, D. C.; Mehrotra, R. C. Metal Alkoxides, Academic Press, London, 1978, p. 145.

- 9 Banait, J. S.; Pahil, P. K. Synth. React. Inorg. Met. -Org. Chem. 1986, 16, 1865.
- Zhou, X.-F.; Chu, D.-B.; Lin, C.-J. Acta Phys.-Chim. Sin. 2001, 17, 367 (in Chinese).
   (周幸福, 褚道葆, 林昌健, 物理化学学报, 2001, 17, 367.)
- Baranwal, B. P.; Mehrotra Ram, C. *Transition Met. Chem.* 1978, 3, 220.
- 12 Errington, J. R.; John, R.; William, C. Polyhedron 1998, 17, 659.

- 13 Masahiro, T.; Junko, W.; Toshifumi, M. J. Sol-Gel Sci. Technol. 1999, 15, 93.
- 14 Zhou, X.-F.; Chu, D.-B.; Lin, C.-J. Acta Chim. Sinica 2000, 58, 1327 (in Chinese).
  (周幸福,褚道葆,林昌健,化学学报, 2000, 58, 1327.)
- Mitsunobu, I.; Yoichi, I.; Seishiro, I. J. Mater. Lett. 1997, 16, 1503.
- 16 Doeuff, S.; Henry, M.; Sanchez, C.; Livage, J. J. Non-Gryst. Solids 1987, 89, 206.

(A0204087 PAN, B. F.; LING, J.)

#### Studies on the Preparation, Structure and Bioactivity of CM-AbPS



AbPS was carboxymethylated by CICH<sub>2</sub>COOH in aqueous NaOH and the gross products were purified by successive DEAE Cellulose and Sephadex G-25 column chromatography to yield homogeneous carboxymethylated products (CM-AbPS), which were detected by high performance liquid chromatography (HPLC) and capillary electrophoresis (CE). By the methylation method and GG-MS analysis, the distribution of carboxymethyl groups in the sugar backbone of CM-AbPS was studied, and it is concluded that the carboxymethyl groups mainly distributed in the 4 position of the fructofuranose of sugar backbone. The product has anti-tumor activity.

DENG, Le-Hua; TIAN, Geng-Yuan Acta Chimica Sinica 2002, 60 (11), 2049

Generation and Reaction of Triplet Bis(2, 6dimethyl-4-methoxyphenyl)carbene



Bis(2, 6 dimethyl-4-methoxyphenyl) carbene (2c) shows rather high reactivity and unstability than 2a and 2b owing to the strongly electron-donating methoxy group at the para position, and it decays besides dimerization to form tetra (aryl) ethylene (3c) or attacks at an  $\sigma$ -methyl group to afford 1, 2 dihydrobenzocyclobutenes (4c) like 2a and 2b, and also generates 3, 6-dimethoxy-1, 4a, 8-trimethyl-4a, 10-dihydroanthracene (5c) and 2, 2-di (2, 6-dimethyl-4-methoxybenzyl)-3, 3-dimethyl-5, 5-dimethoxystilbene (6c) by attacking on the  $\sigma$ -methyl group in solution.



ZHOU, Xing-Fu; HAN, Ai-Jie; CHU, Dao-

Bao; GU, Jia-Shan; LIN, Chang-Jian; TIAN,

Acta Chimica Sinica 2002, 60(11), 2064

HU, Ying-Mo; HIRAI, Katsuyuki; TOMIOKA,

Acta Chimica Sinica 2002, 60(11), 2056

Hideo

Zhong-Oun



Zinc complexes of  $Zn(OEt)_2$ ,  $Zn-(OBu)_2$ ,  $Zn(acac)_2$ ,  $Zn(OEt)_2-(acac)_2$  and  $Zn(OBu)_2 (acac)_2$ were directly synthesized by using zinc metal as sacrificing anode in non-aqueous media. Nane-sized ZnO(5-10 nm) was prepared by direct hydrolysis of the electrolyte solution containing  $Zn(OEt)_2-(acac)_2$  precursor.

© 1994-2013 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net