CAL		ruye		
-	Photocatalytic degradation of Rhodamine-B under visible light region by ZnO nanoparticles loaded on activated carbon made from longan seed biomass	1		
	– Nguyen Van Hung, Bui Thi Minh Nguyet, Bui Thi Thuy Linh, Nguyen Huu Nghi, Nguyen Thanh Tuoi, Nguyen Anh Tien, Le Lam Son			
-	Effect of synthesis conditions on methylene blue adsorption capacity of electrochemically preparated graphene - Pham Van Hao, Ha Xuan Linh, Phung Thi Oanh, Phan Ngoc Hong, Nguyen Nhat Huy, Dang Van Thanh, Nguyen Van Dang			
-	Study on the preparation of TiO ₂ /SiO ₂ and the treatment capacity of 2-chloroethyl ethyl sulfide on the surface of sensitive equipment and components	15		
	- Hoang Kim Hue, Le Van Long, Hoang Thanh Thai, Le Minh Thao			
-	Synthesis of TiO ₂ /g-C ₃ N ₄ material for visble light driven photocatalytic degradation of methylene blue	2		
	- Dang Thi Ngoc Hoa, Nguyen Thi Thanh Tu			
-	Multiwalled carbon nanotubes synthesis from methane using a stainless steel foils as a catalyst	27		
	- Huynh Minh Thuan, Nguyen Sura, Nguyen Thi Kim Ngan, Nguyen Manh Huan, Do Pham Noa Uy, Nguyen Anh Thu Hang, Nguyen Cong Danh, Nguyen Huu Luong, Nguyen Cat Tien			
-	Sorption of Pb(II) and Cd(II) ions from aqueous solutions by activated biomass of common reed	3		
	- Nguyen Van Hung, Bui Thi Minh Nguyet, Nguyen Kim Nuong, Nguyen Huu Nghi, Nguyen Thanh Tuoi, Nguyen Anh Tien, Le Lam Son			
_	Synthesis of Fe_3O_4 /MIL-101 material and evaluation of photocatytic activity	40		
	- Nauven Van Kim, Huynh Thi Minh Thanh			
_	Preparation and optimization of the composition of novel nZVI/(Fe-Mn) binary oxide/bentonite adsorbent for	45		
	removal of reactive yellow 145 dye (RY-145) from aqueous solution			
	- Pham Thi Thanh Huyen, Nguyen Binh Duong, Quan Thi Thu Trang, Phan Thi Ngoc Bich, Pham Van Lam			
-	Photocatalytic activities of NiFe2O4/nitrogen-doping graphene oxide synthesized by hydrothermal method	52		
	- Nguyen Ngoc Minh, Le Thi Cam Nhung, Truong Cong Duc, Nguyen Thi Lieu, Nguyen Van Thang, Dinh Quang Khieu, Nguyen Thi Vuong Hoan			
)-	Synthesis of ZnMn ₂ O ₄ nanostructure via hydrothermal method	58		
	- Nguyen Le My Linh, Do Mai Nguyen			
11-	Synthesis and application of Fe-BTC nanocomposites as highly efficient photocatalysts in the dye degradation	63		
	- Nguyen Ba Manh, Vu Anh Tuan, Le Ha Giang			
2_	A theoretical study on the influence of non-metal (B, C, N, O, F) doping on the electronic and optical properties of graphitic carbon nitride (g-C ₃ N ₄)	69		
	- Nguyen Thi Thu Ha, Nguyen Ngoc Ha			
3-	Synthesis, characterization and photocatalytic application of CNTs/ZnO composite	75		
	- Nguyen Duc Vu Quyen, Tran Ngoc Tuyen, Dang Xuan Tin, Ho Van Minh Hai, Bui Thi Hoang Diem, Dang Do, Ho Thi Thuy Dung			
1-	Adsorption PO4 ³⁻ ion in aqueous solution using ZnO nanomaterials fabricated by electrochemical method	82		
	- Pham Huong Quynh, Luong Thi Anh, Luu Thi Liu, Ha Nam Phuong, Nguyen Phuong Chi, Nguyen Thanh Trung, Phung Thi Oanh			
5-	Fischer-Tropsch synthesis over Co/ γ -Al $_2O_3$ catalyst loaded on ceramic monolith-structured substrate	88		
	- Do Pham Noa Uy, Nguyen Manh Huan, Hoang Van Loc, Luc Minh Chien, Nguyen Thi Chau Giang, Truong Van Nhan, Phan Minh Quoc Bonh, Nguyen Huu Luong, Huynh Minh Thuan			
5-	Synthesis and photocatalytic activity of ZnO/CuO composite for the degradation of methyl blue under vilsible light iradiation	94		
	- Nguyen Van Kim, Nguyen Thi Viet Nga, Vu Thi Thanh Tuyen, Vu Vien			
7_	Synthesis nanocompsite TiO ₂ -ZrO ₂ for photocatalic degration of phenol and methylene blue (MB)	101		
	- Nguyen Thi Hai Yen, Le Thi Hong Hai, Pham Thi Minh Thao			
}-	Study on the synthesis of porphyrin-modified copper ferrite as photocatalyst for treatment of MB organic dye in aqueous media	107		
	- Tran Van Chinh, Nguyen Tuan Anh, Nguyen Thi Hoai Phuong, Mai Huu Thuan, Tran Van Khanh, Dinh The Dung, Nguyen Thi Hong Phuong, Tran Dai Lam, Lo Duc Duong			
9-	Study on Fabrication and investigation of the effects of copper salt precursor with different anions SO_4^{2-} , Cl ⁻ , CH ₃ COO ⁻ and NO ₃ ⁻ on the structure and photocatalytic properties for decomposition of methyl orange dye of octahedral Cu ₂ O nanoparticles	112		
	- Nguyen Thi Tuyet Mai, Dang Thi Minh Hue, Nguyen Thi Lan, Tran Thi Thu Huyen, Nguyen Kim Nga, Huynh Dang Chinh, Ta Ngoc Dung, Nguyen Cong Tu, Trinh Xuan Anh, Truong Thi May, Luu Thi Lan Anh			
0-	Studying effect of temperature on to formation and red congo absorption ability of cupper oxide	118		
	- Nguyen Thi Lan, Nguyen Thi Tuyet Mai, Pham Van Thang, Huynh Dang Chinh, Ta Ngoc Dung, Luu Thi Lan Anh			



Vietnam Journal of Catalysis and Adsorption Tạp chí xúc tác và hấp phụ Việt Nam

http://chemeng.hust.edu.vn/jca/

Nghiên cứu tổng hợp vật liệu TiO₂/g-C₃N₄ làm xúc tác quang hóa phân hủy xanh methylen trong vùng ánh sáng khả kiến

Synthesis of $TiO_2/g-C_3N_4$ material for visble light driven photocatalytic degradation of methylene blue

Đặng Thị Ngọc Hoa^{1,2,*}, Nguyễn Thị Thanh Tú³

¹Trường Đại học Y dược Huế, Đại học Huế ²Trường Đại học Khoa học, Đại học Huế ³Trường Đại học Văn Lang, thành phố Hồ Chí Minh *Email: dangthingochoa@gmail.com

ARTICLE INFO

Received: 10/7/2020 Accepted: 20/9/2020

Keywords: TiO₂/g-C₃N₄, methylene blue, visible light photocatalyst.

ABSTRACT

In this study, an efficient strategy for the synthesis of solvent titanium dioxide and titanium dioxide/graphitic carbon nitride (TiO₂/g-C₃N₄) heterostructure photocatalyst was applied to fabricate a kind of visible-light-driven photocatalyst. The obtained samples were characterised by means of X-ray diffraction, infrared spectroscopy, ultraviolet–visible spectroscopy, ultraviolet-visible diffuse reflectance spectroscopy and photoluminescence. The heterostructure shows higher absorption edge towards harvesting more solar energy compared with pure TiO₂ and pure g-C₃N₄ respectively. The photocatalytic behaviour under visible light and kinetics of the TiO₂/g-C₃N₄ catalyst via methylene blue degradation were addressed. The results showed that the introduction of solvent titanium dioxide into g-C₃N₄ enhanced the photocatalytic activity in the visible light region. TiO₂/g-C₃N₄ is potential visible light driven photocatalyst for the organic substances degradation in aqueous solutions.

Giới thiệu chung

Hiện nay, toàn thế giới nói chung và con người nói riêng đều đối mặt với những thách thức về môi trường. Vấn đề ô nhiễm môi trường ngày càng nghiêm trọng bởi các chất hóa học, nhất là các chất hữu cơ khó phân hủy. Giải quyết các vấn đề trên là một vấn đề hết sức cấp thiết.

Các biện pháp công nghệ như quá trình oxy hóa – khử kết hợp, lọc khí, hấp phụ là cấp thiết. Từ đó, người ta bắt đầu quan tâm đến vật liệu bán dẫn có vai trò xúc tác quang là Titandioxide – TiO₂. Đây là một loại vật liệu mang nhiều ưu điểm, đặc biệt là thân thiện với môi

trường, bền nhiệt, bền hóa,... Tinh thể TiO₂ có nhiều dạng thù hình trong đó có 3 dạng thù hình chính là: rutile, anatase, brookite [1]. Anatase có độ kém bền nhiệt hơn pha rutile, ở nhiệt độ 915°C sẽ chuyển sang pha rutile. Dạng rutile có độ đặc khít lớn, nên khả năng chịu nhiệt cao. Rutile là dạng phổ biên nhất của TiO₂. Tuy nhiên, dạng anatase thể hiện hoạt tính quang xúc tác cao hơn. Tất cả các dạng tinh thể đó của TiO₂ tồn tại trong tự nhiên như là các khoáng, nhưng chỉ có rutile và anatase ở dạng đơn tinh thể là được tổng hợp ở nhiệt độ thấp. Hai pha này cũng được sử dụng trong thực tế làm chất màu, chất độn, chất xúc tác...TiO₂ trơ về mặt hoá học, đặc biệt là dạng đã nung. TiO₂ tan không đáng kể trong dung dịch kiềm, không phản ứng với dung dịch kiềm, amoniac, các axit hữu cơ, vô cơ. TiO₂ bị phân huỷ ở 2000°C và phản ứng với oxit kim loại, hợp chất cacbonat ở nhiệt độ cao [2].

TiO₂ có một số hạn chế như năng lượng vùng cấm rộng và e⁻ quang sinh dễ tái kết hợp với lỗ trống quang sinh. Vì thế, TiO₂ chỉ thể hiện tính quang xúc tác khi được kích thích bởi bức xạ tử ngoại nhưng phần này chiếm rất nhỏ (< 5 %) năng lượng bức xạ mặt trời. Chính vì vậy, để vật liệu TiO₂ có hoạt tính quang xúc tác trong vùng ánh sáng khả kiến, các trạng thái pha tạp kim loại hoặc phi kim thường được tạo ra giữa vùng hóa trị và vùng dẫn [3]. Vật liệu g-C₃N₄ là một loại vật liệu thuộc nhóm C₃N₄ có cấu trúc tương tự graphite [4]. Vật liệu này có năng lượng vùng cấm bé, có khả năng dẫn điện và độ bền cơ học cao nên là chất làm nền lý tưởng để tạo ra các composite có khả năng ứng dụng trong lĩnh vực xúc tác [5].

Tuy nhiên, các tiền chất của TiO₂ rất dễ bị thủy phân trong môi trường ẩm nên việc tạo ra các composite có sự phân tán cao của TiO₂ là rất khó [6]. Vì vậy, chúng tôi chọn đề tài: "Nghiên cứu tổng hợp vật liệu TiO₂/g- C_3N_4 làm xúc tác quang hóa phân hủy xanh methylen trong vùng ánh sáng khả kiến".

Thực nghiệm và phương pháp nghiên cứu

Tổng hợp vật liệu TiO₂ hòa tan được thực hiện bằng phương pháp thủy nhiệt với sự hỗ trợ của máy siêu âm: Phân tán 0,25 g bột TiO₂ thương mại vào 12,5 mL dung dịch NaOH 10 M, đem siêu âm khoảng 15 phút để bột TiO₂ dễ phân tán. Sau đó, chuyển toàn bộ dung dịch vào bình teflon rồi đem đi xử lý thủy nhiệt trong tủ sấy ở 130 °C trong 10 giờ. Sau khi làm mát ở nhiệt độ phòng, đem ly tâm và rửa dung dịch được tách ra bằng nước cất và dung dịch HCl 0,1M, sản phẩm sau đó được sấy khô ở nhiệt độ 80 °C trong 2 giờ. Sản phẩm được hòa tan bằng dung dịch H₂O₂ ở 90 °C dưới máy khuấy từ trong 1 giờ thu được dung dịch TiO₂ hòa tan có màu vàng đồng nhất (có thể ổn định dung dịch ở nhiệt độ thấp hơn 10 °C). Sản phẩm thu được là dung dịch phức titanium hòa tan [7-10].

Ở giai đoạn cho phản ứng với H₂O₂, để có dung dịch màu vàng đồng nhất, chúng tôi tiến hành khảo sát tỷ lệ thể tích của H₂O₂. Tỷ lệ thể tích lần lượt là 20 mL (ký hiệu P1), 25 mL (ký hiệu P2) và 30 mL (ký hiệu P3).

Tổng hợp vật liệu g-C₃N₄ từ melamin (C₃H₆N₆): Cân 5 g bột C₃H₆N₆ nghiền mịn bằng cối mã não. Sau đó, cho mẫu vào cốc sứ, nung ở 500 °C trong 4 giờ. Để nguội đến nhiệt độ phòng, nghiền mịn thu được sản phẩm [11]. Tổng hợp TiO₂/g-C₃N₄: Phân tán dung dịch phức titanium và bột melamin bằng nước và siêu âm trong 2 giờ, sau đó khuấy gia nhiệt và nung ở 500 °**C** trong 4 giờ. Để nguội đến nhiệt độ phòng, nghiền mịn thu được sản phẩm. Tổng hợp mẫu vật liệu TiO₂/g-C₃N₄ để tìm ra mẫu có xúc tác tối ưu nhất với các tỷ lệ khác nhau bằng cách thay đổi thể tích của phức titanium hòa tan lần lượt là 1 mL, 2 mL, 3 mL, 4 mL.

Thử hoạt tính xúc tác quang của tổ hợp TiO₂/g-C₃N₄: Hoạt tính xúc tác quang được đánh giá dựa trên khả năng phân hủy của xanh methylene dưới tác dụng của đèn halogen. Cân 0,1 g TiO₂/g-C₃N₄ vào cốc, dùng giấy bóng bọc kín cốc, khuấy từ trong 30 phút (giai đoạn khuấy trong bóng tối) để cho quá trình hấp phụ cân bằng, sau đó khuấy từ dưới điều kiện chiếu sáng bởi đèn halogen trong 1 giờ. Lấy dung dịch ly tâm để loại bỏ xúc tác, tách phần dung dịch đo độ hấp thụ quang ở bước sóng cực đại 670 nm.

Phương pháp đặc trưng vật liệu: phương pháp nhiễu xạ tia X (XRD) giản đồ nhiễu xạ tia X được ghi bởi một nhiễu xạ kế D8 Advance Bruker, Đức với một nguồn bức xạ Cu-K α (λ =1.5406 A⁰), công suất 40 KV, 40 mA. Phương pháp phổ hồng ngoại IR được thực hiện trên máy Nicolet IS 10. Phương pháp đo phổ huỳnh quang (PL) thực hiện trên máy FL3C – 22, Horiba, Mỹ. Phương pháp đo phổ khuếch tán phản xạ tử ngoại-khả kiến (DRS) được đo trên máy Jasco V670, Nhật trong vùng λ = 200 – 800 nm. Phương pháp trắc quang (UV-VIS) tiến hành trên máy Lambda 25 Spectrophotometer – Perkin Elmer, Nhật.

Kết quả và thảo luận

Tổng hợp TiO₂ hòa tan

Kết quả tổng hợp TiO₂ hòa tan được trình bày ở hình 1.



Hình 1: Các dung dịch phức TiO_2 hòa tan theo thể tích $$\rm H_2O_2$$

Để thu được dung dịch màu vàng đồng nhất, chúng tôi tiến hành khảo sát tỷ lệ thể tích của H_2O_2 cần cho vào phản ứng. Với thể tích dưới 20 mL và trên 30 mL,

dung dịch có màu vàng rất nhạt và không hòa tan hết TiO₂. Vì vậy, chúng tôi chọn khảo sát thể tích của H_2O_2 bắt đầu từ 20 mL. Trong các tỷ lệ thể tích khảo sát, thể tích 30 mL (P3) cho dung dịch màu vàng đậm, trong suốt nhất và TiO₂ hòa tan hoàn toàn. Trong khi đó, các mẫu P1, P2 vẫn còn bột TiO₂. Chính vì vậy, chúng tôi chọn thể tích của H_2O_2 cần cho vào phản ứng là 30 mL cho các khảo sát tiếp theo.

Một số đặc trưng của vật liệu

Giản đồ phổ hồng ngoại của vật liệu TiO₂, g-C₃N₄ và TiO₂/g-C₃N₄

Sản phẩm TiO₂, g-C₃N₄ và TiO₂/g-C₃N₄ được đánh giá qua phổ hồng ngoại (IR) thu được kết quả ở hình 2.



Hình 2: Phổ IR của các vật liệu TiO₂, g-C₃N₄ và TiO₂/g- C_3N_4

Từ hình 2, ta thấy ở giản đồ phổ IR của vật liệu TiO₂ xuất hiện liên kết O-H dao động hóa trị ở 3500-3200 cm⁻¹ (cao nhất tại 3420 cm⁻¹) và dao động biến dạng ở 1630-1600 cm⁻¹ (cao nhất tại 1626 cm⁻¹) và thể hiện dải hấp thụ ở 800 – 500 cm⁻¹ đặc trưng cho dao động của liên kết Ti-O [12,13].

Giản đồ phổ IR của vật liệu g-C₃N₄ ta dễ dàng nhận thấy có số sóng 806 cm⁻¹ nhọn mạnh là mode dao động của các đơn vị triazine, vùng 1245 – 1650 cm⁻¹ đó là dấu hiệu của liên kết C-N của vòng dị thể và 3142 cm⁻¹ dao động biểu hiện liên kết N-H đặc trưng cho g- C_3N_4 [12,13].

Giản đồ phổ IR của vật liệu $g-C_3N_4$ đều thấy xuất hiện các peak có số sóng 808 cm⁻¹, vùng 1250 – 1650 cm⁻¹ và số sóng 3176 cm⁻¹ minh chứng mạnh mẽ cho sự có mặt của $g-C_3N_4$ trong vật liệu. Bên cạnh đó, xuất hiện peak tại số sóng tại 650 cm⁻¹ là tín hiệu của liên kết Ti-O. Nhìn chung, kết quả phổ IR đã chứng minh được sự có mặt của TiO₂ và $g-C_3N_4$ trong vật liệu TiO₂/ $g-C_3N_4$.

Giản đồ nhiễu xạ tia X của các vật liệu TiO₂, g-C₃N₄ và TiO₂/g-C₃N₄ Kết quả đo phổ nhiễu xạ tia X (XRD) của TiO₂, g-C₃N₄ và TiO₂/g-C₃N₄ được trình bày trong hình 3.



Hình 3: Giản đồ XRD của các vật liệu: a) TiO₂; b) g- $$C_3N_4$ và c)$ TiO_2/C_3N_4$$

Kết quả nhiễu xạ tia X trong hình 3a) cho thấy rằng peak thứ nhất có cường độ manh ở $2\theta = 27^{\circ}$ tương ứng với mặt (101) và có các peak tiếp theo ở 2θ = 37°, 48°, 53°, 55°, 62° và 75° tương ứng với các mặt đặc trưng của TiO₂ dạng Anatase (JCPDS No. 21-1272). Hình 3b) cho thấy có hai peak có cường độ mạnh ở 20 = 13° và 2θ = 27° tương ứng với mặt (100) và (002) của g-C₃N₄. Hình 3c) cho thấy trong phổ biểu diễn một peak có cường độ mạnh ở $2\theta = 27,3^{\circ}$ và peak đặc trưng của TiO₂ ở cường độ nhỏ $2\theta = 37,7^{\circ}$ nhưng do gần với peak đặc trưng của g-C₃N₄ nên trên phổ có thể bị che [14], [15]. Như vậy kết quả giản đồ nhiễu xạ tia X (XRD) cho thấy các peak nhiễu xạ được quan sát rõ, đỉnh nhiễu xạ sắc nét và cường độ nhiễu xạ khá cao đặc biệt ở vật liệu TiO2/g-C3N4. Chứng tỏ vật liệu TiO₂/g-C₃N₄ có độ kết tinh cao.

Phân tích phổ huỳnh quang (PL)



Hình 4: Phổ huỳnh quang của các vật liệu TiO₂, g-C₃N₄ và TiO₂/g-C₃N₄

Tính chất huỳnh quang của ba mẫu vật liệu TiO₂, g-C₃N₄ và TiO₂/g-C₃N₄ được nghiên cứu bằng phân tích phổ quang phát xạ, được thể hiện trong giản đồ ở hình 4. Dựa vào giản đồ ta thấy, phổ huỳnh quang của TiO₂ xuất hiện peak ở bước sóng 430 nm và phổ huỳnh quang của g-C₃N₄, TiO₂/g-C₃N₄ xuất hiện ở khoảng 460 nm đều thuộc vùng ánh sáng khả kiến [16]. Ở đây, cường độ peak của mẫu giảm dần từ g-C₃N₄, TiO₂/g-C₃N₄, TiO₂ cho thấy có sự nhảy chuyển dịch điện tử xảy ra chậm, đặc biệt vật liệu TiO₂ với kích thước nhỏ nhất trong ba vật liệu có hiệu ứng bẫy lượng tử nên sự tái kết hợp giữa điện tử và lỗ trống quang sinh chậm nên cường độ huỳnh quang thấp nhất. Như vậy mẫu vật liệu TiO₂/g-C₃N₄ tổng hợp có thể có hoạt tính xúc tác quang.

Phân tích phổ khuếch tán phản xạ tử ngoại-khả kiến (DRS)

Để đặc trưng tính chất quang và nghiên cứu năng lượng vùng cấm của ba mẫu vật liệu TiO_2 , $g-C_3N_4$ và $TiO_2/g-C_3N_4$ chúng tôi đo phổ UV-Vis rắn, kết quả được thể hiện ở hình 5.



Hình 5: a) Phổ UV-Vis rắn của các mẫu vật liệu; b) Đồ thị năng lượng vùng cấm theo phương trình Tauc

Kết quả ở hình 5a) cho thấy các peak cực đại của ba mẫu vật liệu TiO₂, g-C₃N₄ và TiO₂/g-C₃N₄ nằm trong vùng ánh sáng tử ngoại gần cụ thể lần lượt bằng 222 nm, 383 nm và 370 nm [17].

Dựa vào hình 5b), ta thấy có 3 tiếp tuyến theo phương trình Tauc lần lượt là: $E_{g1} = 3,1 \text{ eV}$, $E_{g2} = 2,7 \text{ eV}$, $E_{g3} = 2,4 \text{ eV}$. Từ đó ta có kết quả năng lượng vùng cấm của các mẫu vật được trình bày ở bảng 1.

Bảng 1: Năng lượng vùng cấm của các mẫu vật liệu

STT	Mẫu	Bước sóng (nm)	E _g (eV)
1	TiO ₂	396	3,1
2	g-C ₃ N ₄	458	2,7
3	TiO ₂ /g-C ₃ N ₄	508	2,4

Theo các tài liệu đã công bố, năng lượng vùng cấm của TiO₂ dạng rutile là $E_g = 3,0$ eV và dạng Anatase là $E_g = 3,2$ eV nên chỉ hấp thụ UV < 400 nm. Do đó, khả năng xúc tác quang của TiO₂ cũng bị hạn chế và giải pháp là đưa kim loại hoặc phi kim vào để mở rộng khả năng xúc tác quang. Qua kết quả phân tích, mẫu vật liệu TiO₂/g-C₃N₄ có năng lượng vùng cấm thấp hơn năng lượng vùng cấm của g-C₃N₄ có E_g = 2,7 eV. Điều này sẽ tạo điều kiện thuận lợi cho sự kích thích electron từ vùng hóa trị lên vùng dẫn để thực hiện cơ chế xúc tác, làm cho khả năng xúc tác quang cao hơn của mẫu vật liệu TiO₂. Vì vậy, chúng tôi chọn vật liệu TiO₂/g-C₃N₄ có khảo sát xúc tác quang.

Khả năng xúc tác quang phân hủy xanh methylene (MB) của vật liệu Ti O_2/g -C₃N₄

Phổ UV-vis của sản phẩm phân hủy MB dưới ánh sáng đèn sợi đốt theo thời gian phản ứng (hình 6), có cực đại hấp phụ ở 670 nm, điều này liên quan đến sự chuyển dịch điện tử $\pi - \pi^*$ trong cấu trúc MB, do vậy mà cường độ màu giảm dần theo thời gian.



Hình 6: Biểu đồ thể hiện sự ảnh hưởng của thời gian đến sự phân hủy MB của vật liệu TiO₂/g-C₃N₄ trong bóng tối và trong ánh sáng



Hình 7: Động học quang xúc tác của sự phân hủy MB trên chất xúc tác TiO₂/g-C₃N₄ trong bóng tối và dưới ánh sáng

Khi không chiếu ánh sáng, trong 10 phút đầu thì sự hấp phụ MB giảm làm nồng độ giảm từ 10 mg/L xuống 7,89 mg/L, giai đoạn sau đó thì dung dịch có giảm sự phân hủy nhưng không đáng kể hay giai đoạn hấp phụ đạt cân bằng. Khi chiếu ánh sáng từ phút 60 đến 120 phút, sự phân hủy MB giảm mạnh và làm nồng độ của dung dịch giảm xuống còn 1,83 mg/L chứng tỏ rằng vật liệu TiO₂/g-C₃N₄ hấp phụ tốt và có khả năng xúc tác quang hóa cao.

Động học quang xúc tác của sự phân hủy MB trên chất xúc tác TiO₂/g-C₃N₄ dưới ánh sáng đèn sợi đốt cũng được chúng tôi thực hiện.

Động học hấp phụ và phân hủy quang hóa được trình bày ở hình 7. Kết quả phân hủy MB trên xúc tác TiO₂/g-C₃N₄ cho thấy hầu hết các nồng độ khảo sát ở giai đoạn hấp phụ đều đạt cân bằng hấp phụ bão hòa từ 50 đến 60 phút. Khi chiếu ánh sáng đến 150 phút thì nồng độ dung dịch MB giảm xuống còn lại 0,45 mg/L; 3,96 mg/L; 4,41 mg/L; 6,1 mg/L và 7 mg/L ứng với các nồng độ ban đầu là: 15 mg/L; 20 mg/L; 25 mg/L; 30 mg/L và 35 mg/L. Như vậy kết quả cho thấy, TiO₂/g-C₃N₄ có hoạt tính xúc tác quang hóa dưới ánh sáng mặt trời.

Bảng 2: Hằng số tốc độ ở các giá trị nồng độ đầu khác nhau của MB

C₀ (ppm)	<i>k</i> (min⁻¹)	R²	p
15	0.029	0.951	< 0.001
20	0.012	0.918	< 0.001
25	0.013	0.968	< 0.001
30	0.009	0.952	< 0.001
35	0.010	0.992	< 0.001

Các đường thẳng tương quan giữa $ln(C_t/C_o)$ và thời gian t có hệ số xác định R^2 cao (0.918 - 0.992) và phân tích hồi quy tuyến tính cho thấy sự tương quan tuyến tính này được chấp nhận về mặt thống kê (p < 0.05). Như vậy, phản ứng phân hủy quang hóa MB tuân theo mô hình động học bậc nhất Langmuir – Hinshelwood. Hằng số tốc độ k gần như giảm theo chiều tăng nồng độ đầu MB. Sự giảm này chúng tôi cho rằng liên quan đến sự hình thành sản phẩm trung gian hấp phụ lên bề mặt chất xúc tác làm giảm khả năng phân hủy quang hóa MB dẫn đến ảnh hưởng đến tốc độ của phản ứng.

Kết luận

Chúng tôi đã nghiên cứu tổng hợp được vật liệu TiO₂ hòa tan bằng phương pháp thủy nhiệt, tổng hợp được vật liệu TiO₂/g-C₃N₄. Các sản phẩm TiO₂, g-C₃N₄ và TiO₂/g-C₃N₄ được đặc trưng bằng các phương pháp phổ hồng ngoại IR, giản đồ nhiễu xạ tia X, phổ huỳnh quang và phổ UV-Vis rắn có năng lượng vùng cấm thấp của vật liệu TiO₂/g-C₃N₄. Chúng tôi cũng đã nghiên cứu ứng dụng được khả năng xúc tác quang phân hủy xanh methylene trên TiO₂/g-C₃N₄ trong vùng ánh sáng khả kiến.

Tài liệu tham khảo

- 1. Gupta S.M., Tripathi M, Chinese Science Bulletin, 56 (2011) 1639–1657. https://doi.org/10.1007/s11434-011-4476-1
- A. Kafizas, X. Wang, S.R. Pendlebury, P. Barnes, M. Ling, C. Sotelo-Vazquez, R. Quesada-Cabrera, C. Li, I.P. Parkin, J.R. Durrant, The Journal of Physical Chemistry A 120 (2016) 715–723. https://doi.org/10.1021/acs.jpca.5b11567
- Li, K.; Gao S. M.; Wang Q. Y.; Xu H.; Wang Z.Y.; Huang B. B.; Dai Y.,Lu J., ACS Appl. Mater. Interfaces, 7 (2015) 9023–9030. https://doi.org/10.1021/am508505n
- 4. David M. Teter, Russell J. Hemley, Low-Compressibility Carbon Nitrides, Science, 271 (1996) 53–55. https://doi.org/10.1126/science.271.5245.53.
- Michael Janus Bojdys aus Grudziadz (2009). On new allotropes and nanostructures of carbon nitrides, Mathematisch-Naturwissenschaftlichen Fakultat der Universitat Potsdam. http://opus.kobv.de/ubp/volltexte/ 2010/4123/ URN urn:nbn:de:kobv:517-opus-41236 http://nbn-resolving.org/urn:nbn:de:kobv:517-opus-41236.
- D.V. Bavykin, V.N. Parmon, A.A. Lapkin, F.C. Walsh, Journal of Materials Chemistry 14 (2004) 3370. https://doi.org/10.1039/B406378C
- X. Chen, S. Cao, X. Weng, H. Wang, Z. Wu, Catalysis Communications 26 (2012) 178. https://doi.org/10.1016/ j.catcom.2012.05.019
- 8. A.A. Farghali, A.H. Zaki, M.H. Khedr, International Journal of Advanced Research, 2 (2014) 285–291.
- 9. T. Kasuga, M. Hiramatsu, A. Hoson, T. Sekino, K. Niihara, Advanced Materials 11 (1999) 1307–1311. https://doi.org/10.1002/(SICI)1521-4095(199910)11:15<1307::AID- ADMA1307>3.0.CO;2-H
- Yu J., Yu H., Materials Chemistry and Physics, 100 (2006) 507– 512. https://doi.org/10.1016/j.matchemphys.2006.02.002.
- 11. Z. Jin, Q. Zhang, S. Yuan, T. Ohno, RSC Advances, 5 (2015) 4026–4029. https://doi.org/10.1039/C4RA13355B.
- Song, X.; Hu, Y.; Zheng, M.; Wei, C., Appl. Catal. B-Envion, 182 (2016) 587–597. https://doi.org/10.1016/j.apcatb. 2015.10.007.
- Jiang, Y.; Li, F.; Liu, Y.; Hong, Y.; Liu, P.; Ni, L., J. Ind. Eng. Chem, 41 (2016) 130–140. https://doi.org/10.1016/j.jiec. 2016.07.013.
- Sheng, Y.; Wei, Z.; Miao, H.; Yao, W.; Li, H.; Zhu, Y., Chem. Eng. J., 370 (2019) 287–294. https://doi.org/10.1016/ j.cej.2019.03.197

- Wei, K.; Li, K.; Yan, L.; Luo, S.; Guo, H.; Dai, Y.; Luo, X., Appl. Catal. B-Environ, 222 (2018) 88–98. https://doi.org/10.1016/j.apcatb.2017.09.070.
- Wei, Z.; Liang, F.; Liu, Y.; Luo, W.; Wang, J.; Yao, W.; Zhu, Y., Appl. Catal. B-Environ., 201 (2017) 600–606.

https://doi.org/10.1016/j.apcatb.2016.09.003

 Jiang, G.; Yang, X.; Wu, Y.; Li, Z.; Han, Y.; Shen, X. Mol. Catal, 432 (2017) 232–241. https://doi.org/10.1016/ j.mcat.2016.12.026.