سنتز نقاط کوانتومی گرافن تیولدار و کاربرد آن در اندازه گیری یون جیوه

محمود روشنی^{۱٬}*| مرضیه شکری^۲ | سمیه فرخی^۳

^{۱.۳}گروه شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه ایلام، ایلام ^۳ گروه صنایع شیمیایی، مرکز آموزش علمی کاربردی دهلران، ایلام

چکیده: در این پروژه ابتدا نقاط کوانتومی گرافن تیولدار سنتز شد. شناسایی ماده سنتز شده با استفاده از طیفسنجی مادون قرمز تبدیل فوریه انجام شد و مشخص شد که نقاط کوانتومی با موفقیت سنتز شده است. در ادامه نتایج میکروسکوپ الکترونی عبوری نشان داد که اندازه نقاط کوانتومی زیر ۵۰ نانومتر میباشد. در این مطالعه، تیولدار شدن نقاط کوانتومی گرافن به وسیله سیستامین انجام شد. نتایج به دست آمده نشان داد به کمک نقاط کوانتومی گرافن تیولدار میاد، مقادیر این مطالعه، تیولدار شدن نقاط کوانتومی گرافن به وسیله سیستامین انجام شد. نتایج به دست آمده نشان داد به کمک نقاط کوانتومی گرافن تیولدار، مقادیر بسیار ناچیز جیوه قابل شناسایی میباشد. برای این مناور این منظام شد. نتایج به دست آمده نشان داد به کمک نقاط کوانتومی گرافن تیولدار، مقادیر بسیار ناچیز جیوه قابل شناسایی میباشد. برای این منظور، فرایند فرونشانی نورتابی نقاط کوانتومی گرافن تیولدار مورد بررسی قرار گرفت. حد تشخیص روش Mµ ۶/۰ و محدوده خطی غلظت Mµ ۵/۰ تعیین شد. سرانجام کاربرد این نانو ذرات برای اندازه گیری جیوه در نمونههای حقیقی محدوده خطی غلظت Mµ ۵/۰ تو گرین پرد میانید قرار گرفت.

واژگان کلیدی: یون جیوه، نقاط کوانتومی گرافن تیولدار، نشر نورتابی، طول موج تحریکی.

m.roushani@ilam.ac.ir

سریع در بدن موجودات زنده، سبب انسداد سایتهای آنزیمها شده و با مداخله در سنتز پروتئینها از خطرناکترین فلزات سنگین میباشد [۴]. علاوه بر این برخی اثرات جیوه در بدن انسان عبارتند از اختلال عصبی، افسردگی، تهوع، استفراغ، درد قفسه سینه، عمل ریوی و کلیوی و تنگی نفس [۵ و ۶]. منابع اصلی یونهای جیوه در اکوسیستمهای آبی متفاوت بوده و شامل فاضلاب کلر، پالایشگاههای نفت، نیروگاههای تولید برق، داروسازی، تولید کاغذ و خمیر کاغذ، رنگ، لاستیک و کودهای صنعتی است [۷].

فرآیندهای غشایی، اسمز معکوس، رسوب شیمیایی، تبادل یونی، استخراج شیمیایی، انعقاد و لختهسازی و جذب روی کربن فعال، برخی از متداول ترین فرآیندها هستند که برای حذف فلزات سنگین مورد استفاده قرار گرفتهاند [۸]. کاربرد هر کدام از این روشها مزایا و محدودیتهایی دارد. بسیاری از روشهای فوق

۱ – مقدمه

فلزات سنگین برای گیاهان و جانوران آبزی حتی در غلظتهای پایین سمی است. محیط فاضلابهای صنایع مختلف، حاوی مقادیر زیادی از فلزات سنگین هستند و سبب ایجاد آلودگیهای شدید در منابع آب میشوند. غیرقابل تجزیه بودن فلزات سنگین و تمایل آنها به تجمع در بدن موجودات زنده سبب شده است آن-ها را از دیگر آلایندههای سمی متمایز کند. بنابراین حذف فلزات سنگین از فاضلابها موضوع مهمی در بهداشت عمومی جامعه محسوب میشود. بر اساس بررسیهای سازمانهای بهداشت معرض مخاطرات بهداشتی ناشی از فلزات سنگین قرار دارند [–۱ معرض مخاطرات بهداشتی ناشی از فلزات سنگین آلودهکننده محیط زیست میباشد که به دلیل ورود به زنجیرهی غذایی و تجمع

پیچیده و برخی دیگر از نظر اقتصادی مقرون به صرفه نیستند. برخی از این روشها نیازمندیهای قانونی برای دفع فاضلاب در محیط را فراهم نمیکنند و مشکلات دفع لجن را به همراه دارند. این در حالی است که امروزه موضوع استفاده از بسترهای کم هزینه برای حذف فلزات به صورت کاملا برجستهای مورد توجه قرار گرفته است [۱۶–۹].

نقاط کوانتومی گرافن، صفحات گرافن کوچکتر از ۱۰۰ نانومتر میباشند. نقاط کوانتومی گرافن به دلیل اندازه کوچکشان دارای خواص الکتریکی و نوری منحصر به فردی مانند به دست آوردن گستره وسیعی از طول موجهای گسیل تنها با تغییر اندازه ذرات، بازدهی نورتابی بالا، پایداری نوری، جذب یهن و گسیل نورتابی باریک هستند که اخیرا مورد توجه بسیاری قرار گرفتهاند [–۱۷ 1٩]. نقاط کوانتومی نسبت سطح به حجم بالایی دارند. بنابراین، سطح نقش مهمی را در خصوصیات نوری به خصوص بازدهی نورتابی آنها دارد. وجود پیوندهای آزاد بر روی سطح و نقصهای سطحی باعث به دام انداختن نور تحریکی می شود و درنتیجه کاهش بازدهی را به همراه دارد [۲۰]. به منظور افزایش بازدهی نورتابی و پایداری لازم است بر روی سطح نقاط کوانتومی پوسته-ای از ماده معدنی تشکیل شود. انتخاب ماده معدنی در پایداری و افزایش بازدهی نورتابی نقاط کوانتومی هسته_ پوسته از اهمیت زیادی برخوردار است. نقاط کوانتومی گرافن معمولا از طریق اکسیداسیون قوی، روش هیدروترمال یا روش الکتروشیمیایی از منابع كربن مانند گرافيت، اكسيد گرافن و الياف كربن تهيه مي-شوند [۲۱–۲۴].

دامنه کاربرد نانوساختارها در ساخت حسگرها و تعیین مواد روز به روز گستردهتر می شود [۲۶ و ۲۵]. در سال های اخیر، نانوذرات نیمه هادی و یا نقاط کوانتومی (QDs) به عنوان پروب فلوئورسنت برای ساخت حسگرهای فلوئورسنت جدید توسعه یافته اند. به عنوان مثال در مطالعه ای توسط رجبی و همکاران در سال ۲۰۱۳، یک روش طیف سنجی فلوریمتری با استفاده از نقاط کوانتومی سولفید روی جفت شده با منگنز برای تعیین انتخابی و حساس یون سولفید در محلول آبی گزارش شده است [۲۷]. لی و همکارانش در سال ۲۰۱۵ با استفاده از نقاط کوانتومی گرافن موفق شدند پروبی برای اندازه گیری یون آهن طراحی کنند [۲۸].

ژاو و همکارانش در سال ۲۰۱۵، پروبی با استفاده از نقاط کوانتومی گرافن برای اندازه گیری دوپامین گزارش کردند [۲۹]. یک روش ساده و سریع تجزیه و تحلیل برای یونهای عناصر سنگین استفاده از نقاط کوانتومی گرافن (GQDs) به عنوان یک پروب فلوئورسنت توسعه داده شده است. نانو ذرات مبتنی بر کربن، خاصیت نورتابی بسیار بالایی دارند. علاوه بر این گروههای عاملی سطح کربن با پیوند کووالانسی با مولکولهای مختلف، سنتز نانوساختارهای کربنی با حلالیت کنترلشده در حلالهای مختلف را ممکن می سازد. همچنین سمیت کمتر نقاط کوانتومی گرافن این روش را نسبت به روشهای دیگر حائز اهمیت کرده

در پژوهش حاضر، نقاط کوانتومی گرافن تیولدار به روش اکسیداسیون سنتز و سپس با تکنیکهای طیفسنجی تبدیل فوريه مادون قرمز FT-IR و ميكروسكوپ الكتروني عبوري TEM شناسایی شدند. نقاط کوانتومی گرافن تیولدار-TEM GQDs در نتیجهی لومینسانس شدید و قابلیت حل شدن بالای خود در حلال قطبی مانند دی متیل فرمامید DMF و اتانول می-توانند دارای اهمیت برجستهای برای کاربردهایی مانند اندازه گیری فلزات سنگین باشد. علاوه بر این نقاط کوانتومی گرافن استفاده شده در این تحقیق به علت دارا بودن ابعاد نانو و در نتیجه مساحت سطح بالاتر در مقایسه با سایر جاذبهای کربنی، دسترسی به ظرفیت جذب بالاتر جیوه را پس از اصلاح سطحشان با گروههای عاملی تیول امکان پذیر نمودند، درصد بالایی از جیوه موجود در نمونه را حذف نموده و مقدار آن را کاهش داد. تا حدی که پساب مذکور دیگر خطر جدی برای محیط زیست ندارد. کارایی پروب سنتز شده در تعیین مقدار یون جیوه در نمونههای طبيعي از آب رودخانه به عنوان نمونه حقيقي، نشان داد كه روش ارائه شده به خوبی قادر است غلظت یون جیوه را در بافتهای ییچیده با صحت بسیار خوبی اندازه گیری کند.

۲- بخش تجربی

۲-۱- مواد و تجهیزات

تمام مواد شیمیایی شامل اسید نیتریک با خلوص تجزیه ای ۶۵٪ و اسید سولفوریک با خلوص تجزیه ای ٪۹۵ از شرکت مرک

(آلمان) خریداری شده و بدون نیاز به خالصسازی، مورد استفاده قرار گرفتند. نانولولههای کربنی چند دیواره و محلولهای استاندارد مورد نیاز شامل اتانول، دی متیل فرمامید و همچنین محلول سیستامین مورد نیاز از طریق انحلال (یک میلی لیتر از محلول یک میلی مولار اتانولی) و محلول دیسیکلوهگزیل کربودامید از انحلال ۱۰ میلیمولار دیمتیل فرمامید نیز از شرکت مرک تهیه شدند.

مطالعات نورتابی thio-GQDs با استفاده از دستگاه فلوئورسانس مدل Cary Eclipse، انجام شد. طيف تبديل فوريه مادون قرمز (FT-IR) در گستره ۵۰۰–۳۵۰۰ به وسیله دستگاه Bruker Germany مدل VERTEX 70 با استفاده از قرص پتاسیم برمید به دست آمد. سایر دستگاهها و وسایل مورد استفاده شامل یک دستگاه اولتراسونیک (CLEANER) مدل-VGT متر دیجیتالی مدل ۲۲۵ pH متر دیجیتالی مدل ۸۲۷ ساخت شركت Metrohm كشور سوئيس مجهز به الكترود تركيبي كالومل- شيشه به كار گرفته شد. جهت وزن كردن نمونهها از یک ترازوی تجزیهای مدل G-R-200 ساخت کشور ژاپن استفاده شده است. همچنین بررسی مورفولوژی نقاط كوانتومى گرافن با استفاده از دستگاه ميكروسكوپ الكتروني عبوری (TEM) مدل CM120 ساخت شرکت Philips، در ولتاژ 100KV انجام شد و فیلتر تفلونی ۲۰۰ نانومتر تهیه شده از شرکت مرک برای حذف CNTs و جمع آوری ox-GQD استفاده شد .

۲-۲- روش کار

 $\begin{array}{c} & & & \\ & &$

است.

در ابتدا ۰/۱ گرم نانولولههای کربنی چند دیواره را در ۱۰ میلی لیتر

مخلوط HNO₃/H₂SO₄ با نسبت (۱:۳) حل شد و به مدت ۶

ساعت در حمام اولتراسونیک با دمای ۴۰ درجهسانتی گراد قرار

گرفت. محلول سیاه رنگ حاصل با آب دو بار تقطیر رقیق نموده

و به مدت یک شبانه روز نگهداری شد. سپس با یک فیلتر µm

۰/۰۵، تحت خلا فیلتر نموده و یک رسوب سیاه رنگ اکسید

آب دیونیزه، اتانول و دی متیل فرمامید (DMF) را به نسبت ۱:۱

مخلوط کرده و رسوب ox-CNT به آن اضافه شد. در ادامه ۱

میلی لیتر از محلول اتانولی ۱ میلی مولار سیستامین را به

سوسیانسیون اضافه کرده و به مدت ۲۴ ساعت اجازه داده شد، تا

دکانته شود. بعد از ۲۴ ساعت رسوب ox-GQD به وسیله

فیلتراسیون که حاوی فیلتر تفلونی ۲۰۰ نانومتر بود از محلول

جداسازی شد. در مرحله آخر دیسیکلوهگزیل کربو دی ایمید (DCC) محلول در DMF (۱۰ میلی مولار) به آن افزوده شد تا

در این سنتز GQD توسط سیستامین تیولدار می شود، افزایش

مولکولهای سیستامین بینGQD و دیوارهی CNTs میتواند

اتصال π - π را کاهش داده و منجر به جداسازی GQD شود. دی متیل فرمامید به این دلیل استفاده می شود که بهره کوانتومی

thio-GQD در DMF بالاتر از اتانول است که انحلال بهتر

thio-GQD در دی متیل فرمامید موجب کاهش خود فرونشانی میشود. thio-GQD محلولهای کلوییدی پایداری را در حلال-

های مختلفی از جمله اتانول و DMF تشکیل میدهد. همچنین

از DCC به عنوان عامل کوپلینگ در این سنتز استفاده می شود [۳۰]. فرایند سنتز نقاط کوانتومی گرافن در شکل (۱) آورده شده

نانولولههای کربنی ox-CNT حاصل شد.

واكنش أغاز شود.

۱-۲-۲ روش تهیه نقاط کوانتومی گرافن تیولدار

شکل ۱: مراحل مختلف سنتز thiol-GQDs

بهار ۱۳۹۷ | شماره اول | سال ششم

۳- نتایج و بحث

در این پروژه نقاط کوانتومی گرافن تیولدار، مطابق بخش قبل سنتز گردید. نورتابی این نقاط کوانتومی را می توان به گروههای عاملی نسبت داد هم چنین اندازهی thio-GQD در گستره نانو مىباشد و از اين رو حركت الكترون ها در تمام ابعاد محدود مى باشد. علاوه بر این نوارهای الکترونی به وسیله سطوح گسسته جایگزین می شود و این امر منجر به تشکیل ویژگیهای درخشانی می شود. این مولکول ها را می توان با جذب UV در ۳۶۵ nm برانگیخته کرد. درجه اکسایش thio-GQD، نسبت گروههای عاملی مختلف روی سطح و اندازه نقطه کوانتوم ممکن است بر طول موج نشر اثر بگذارد. نورتابی thio-GQD در واکنش با نمک Hg(NO₃)₂ فرونشانی میکند، به این دلیل که یونهای Hg^{r+} با بار مثبت بر روی سطح thio-GQD دارای بار منفی جذب می شود که این امر به خاطر برهمکنش های الکترواستاتیک در طول فرآیند فرونشانی میباشد. فرونشانی به طور معمول به انتقال غیرتابشی انرژی اطلاق میشود که از گونه در حالت برانگیخته به سایر گونههای موجود در محیط اطرافش اتفاق می-افتد. خاموشی به سرعت نفوذ، دما و ویسکوزیته محلول وابسته است. یون ^۲+ Hg نورتابی نقاط کوانتومی گرافن را به خاطر تسهيل باز تركيب الكترون/ حفره و نابودى از طريق فرآيند موثر انتقال الكترون فرو مىنشاند. الكترونهاى حالت برانگيخته GQD به LUMO کاتیون جیوه انتقال می یابد و سپس الکترون ها به حالت پایه GQD در انتقال بدون تابش باز می گردد.



شکل ۲: مکانیسم خاموشی نورتابی tio-GQDs توسط یون جیوه

برخی یونهای دیگر همانند ^{۲+} Cu^{۲+} و Ag⁺ نیز ممکن است بر روی سطح GQD جذب شوند اما تشکیل پیوند یون در Hg^{۲+} قویتر است. از این رو انتقال الکترونی و فرونشانی نورتابی قوی-تر خواهد بود. مکانیسم عمل در شکل ۲ نشان داده شده است.

۲-۱−۳ بررسی نقاط کوانتومی tio-GQDs سنتز شده

نقاط کوانتومی FT-IR) سنتز شده با تکنیکهای طیف-سنجی مادون قرمز (FT-IR) و میکروسکوپ الکترونی عبوری TEM مورد مطالعه قرار گرفت. در شکل ۳ طیف FT-IR نشان داده شده است. همان طور که در شکل ۳ مشخص است، پیک ضعیف در عدد موجی ⁽⁻T۵۰۰ cm مربوط به گروه H-S است. پیک گروه عاملی روی سطح GQDs در ناحیه ⁽⁻T۵۰۸ cm ظاهر شده و پیکهای ⁽⁻T۵۰۲ cm ۲۹۳۳ مربوط به ظاهر شده و پیکهای ⁽⁻T۵۰۲ cm ۲۹۳۳ مربوط به زدر ⁽⁻Ch ۲۹۳۳ cm تعلاوه بر این مورفولوژی و در ⁽⁻T۵۰۲ مورد مطالعه قرار گرفت. تصویر MET از -thio اندازه ذرات TEM مورد مطالعه قرار گرفت. تصویر MET از -thio مربوا اندازه ذرات مورد مطالعه قرار گرفت. تصویر MET از -thio کمتر از ۵۰ نانومتر بوده است.



شكل ٣: طيف FT-IR از Hio-GQD



شكل ۴: تصاوير TEM مربوط به thio-GQD

۲-۳- بهینه کردن طول موج تحریکی

در مطالعات نورتابی یکی از مهمترین عوامل موثر، انتخاب بهترین طول موج تحریک می باشد. در این پروژه به منظور بهینه کردن طول موج تحریک طیف نورتابی، ۵۰۰ میکرولیتر از -thio GQDs در طول موجهای تحریکی متفاوت با استفاده از دستگاه نورتابی ثبت گردید (شکل ۵). نتایج به دست آمده نشان داد که بیشترین شدت نشر در طول موج تحریک ۳m ۴۲۰ حاصل می-شود لذا در ادامه پروژه این طول موج برای تحریک انتخاب گردید.



شکل ۵: طیف نشری thio-GQDsد محدوده طول موج ۲۰۰۳–۷۰۰ برای طول موجهای تحریک متفاوت (۳۵ n m)

۳-۳- بررسی طیف نشری نور تابی thio-GQDs در حضور یون جیوه

برای نشان دادن اینکه یون جیوه نورتابی thio-GQDs را تحت تاثیر قرار میدهد، طیف نورتابی thio-GQDs در حضور و عدم حضور یون جیوه ثبت گردید. همان طور که در شکل ۶ نشان داده شده است، پیک نشری در ناحیه ۴۵۰nm مربوط به -thio GQDs است (طيف a). طيفهای b و c به ترتيب مربوط به thio-GQDs در حضور ۴۰ μL Hg و thio-GQDs در حضور ۴۰۰ μL Hg^{۲+} می باشد. همانطور که در شکل نشان داده شده اضافه کردن یون جیوه به محیط منجر به فرونشانی سریع نورتابی thio-GQDs می شود که با افزایش غلظت یون جیوه، فرونشانی هم بیشتر شده و شدت نشر نورتابی thio-GQDs بیش تر فرو نشانده می شود. این پدیده به این دلیل است که یون-های ^{۲+} Hg^{۲+} با بار مثبت بر روی سطح Hg^{۲+} دارای بار منفى جذب مىشود كه اين امر به خاطر فعل و انفعال الکترواستاتیک در طول فرآیند فرونشانی میباشد. همانطور که گفته شد یون ⁺Hg^۲ نورتابی thio-GQDs را به خاطر تسهیل باز تركيب الكترون/ حفره و نابودي از طريق فرأيند موثر انتقال الكترون فرو مىنشاند. الكترون هاى حالت برانگيحته -thio GQDs به LUMO يون جيوه انتقال مى يابد و سپس الكترون ها به حالت یایه thio-GQDs در انتقال بدون تابش باز می گردد.



c) و thio-GQDs + 50µL Hg^+2 (b ، thio-GQDs (a ; طيف نورتابی از 3 due thio-GQDs + 100µL Hg^+





شکل ۷: طیف نشری نورتابی thio-GQD در حضور غلظت های متفاوتی از یون جیوه: به ترتیب از ۰/۵، ۲۱ M/۱ ۶/۵

۳-۴- اندازه گیری غلطت یون جیوه با استفاده از پروب نقاط کوانتومی گرافن تیول دار شده

بعد از اینکه عوامل موثر بر نشر نورتابی thio-GQDs بهینه شد، حد تشخیص و محدوده خطی پاسخ روش مورد ارزیابی قرار گرفت. برای این کار طیف نشر نورتابی thio-GQDs در حضور غلظتهای متفاوتی از یون جیوه ثبت گردید. غلظتهای متفاوتی از یون جیوه به سل حاوی thio-GQDs اضافه کرده و نشر نورتابی ساطع شده ثبت گردید. همانطورکه در شکل ۷ دیده می-شود، متناسب با افزایش غلظت یون جیوه شدت نشر نورتابی کاهش مییابد یا به عبارتی فرونشانی زیاد میشود. برای این فرآیند در غلظتهای پایین رابطه F=K″PC برقرار میباشد. پس میتوان این نتیجه را گرفت که با افزایش غلظت یون جیوه، نورهای جیوه بیشتری به سطح thio-GQDs چسبیده و باعث افزایش فرونشانی نشر نورتابی نقاط کوانتومی گرافن تیولدار



FL (a.u.) = -10.483[Hg⁺²] (μM) + 100.81(a.u.) R²=0.9848 (۱) حد تشخیص روش μM ۸/۶ و محدوده خطی غلظت μΔ ۵/۸ تا ۱/۰mM محاسبه شد. این نتایج نشان میدهد که روش پیشنهادی به خوبی قادر است، غلظتهای خیلی کمی از یون جیوه را شناسایی کند.

۳-۵- بررسی اثر مزاحمت سایر یونها

یکی از پارامترهای خیلی مهم در اندازه گیری، بحث گزینش-پذیری میباشد. برای این منظور نشر فلوئورسانی thio-GQDs در حضور غلظت ۱۰۰ برابر یونهای مزاحم نسبت به غلظت یون جیوه بررسی گردید. یونهای مزاحمی که مورد بررسی قرار گرفتند عبارت بودند از: ۲۰۰٬ Fe^۲، ۲۹٬۰۰٬ Ca



شکل ۸: بررسی طیف نورتابی thio-GQDs در حضور یونهای مزاحم

^{+۲}Pd^{۲+} نتایج به دست آمده نشان داد که نشر نورتابی ساطع شده از thio-GQDs در حضور عوامل مزاحم به مقدار قابل توجهی فرو نشانده نمی شود و این نشان دهنده انتخاب گری بالای روش پیشنهادی نسبت به یون های جیوه می باشد. یعنی گروه عاملی نشانده شده در سطح نقاط کوانتومی گرافن منحصرا با یون جیوه پیوند برقرار می کند و در اثر ایجاد این پیوند شدت نشر نورتابی کاهش می یابد. نتایج به دست آمده در شکل ۸ نشان داده شده است.

۳-۶- طيف جذبي از thio-GQDs در DMF

شکل ۹ مربوط به طیف جذبی thio-GQDs در DMF میباشد. همانطور که در شکل مشاهده میشود حداکثر جذب نشان داده شده در طول موج ۳۶۰ نانومتر میباشد که از برانگیخته شدن شده در طول موج π کروههای عاملی روی سطح نقاط کوانتومی $\pi \to \pi$ پیوندهای π گروههای عاملی روی سطح نقاط کوانتومی گرافن میباشد. نورتابی گذارهای $\pi \to \pi$ نتیجه ضریب جذب مولی زیاد، طول عمر کوتاه (^۹-۱۰ تا ^۲ -۱۰) و بازده کوانتومی بیشتر میباشد.





۲-۲- طیف جذبی نقاط کوانتومی گرافن در حضور غلظتهای متفاوتی از یون جیوه

مطابق شکل ۱۰، افزایش غلظت یون جیوه باعث میشود جذب thio-GQDs کم شود. به عبارتی یون جیوه با گروههای عاملی موجود در سطح نقاط کوانتومی گرافن برهمکنش کرده و باعث

می شود شدت جذب که در واقع ناشی از همان گروههای عاملی موجود در سطح می باشد، کاهش یابد.



شکل ۱۰: طیف جذبی UV-Vis از thio-GQDs (b ،thio-GQDs (a الار حضور غلظت پایینی از Hg⁺² از thio-GQDs (c ،Hg⁺² در حضور غلظت بالایی از

۳-۸- اندازه گیری یون جیوه در نمونه های حقیقی

به منظور بررسی کارایی پروب سنتز شده در تعیین مقدار یون جیوه، از آب رودخانه به عنوان نمونه حقیقی استفاده شد. با روش افزایش استاندارد غلظت یون جیوه اندازه گیری شد. نتایج حاصل برای دو نمونه با غلظتهای متفاوت از یون جیوه، در جدول ۱ آورده شده است. درصد بازیابی برای نمونه ها نشان داد که روش ارائه شده قادر است غلظت یون جیوه را در بافتهای پیچیده با صحت بسیار خوبی اندازه گیری کند.

| جدول ۱: اندازهگیری جیوه در نمونه حقیقی | | | | |
|--|------------------|-------------------|-----------------|---------|
| درصد بازيابي | انحراف استاندارد | مقذار به دست أمذه | مقدار اضافه شده | نمونه |
| | نسبی (%) | (µM) | (µM) | |
| 1+5/4 | ¥/11 | 1./84 | ۱. | نمونه ۱ |
| 1+1%/4 | 7/97 | Y0/199 | 75 | نمونه ۲ |

۴- نتيجه گيري

[4] A.M.A. Nascimento, E. Chartone Souza, "Operon mer: bacterial resistance to mercury and potential for bioremediation of contaminated environments", Genet. Mol. Res. 2, 92-101, 2003.

[5] F. Berglund, M. Bertin. Chemical fallout. Springfield: Thomas Publishers, 1969.

[6] C.R. Krishnamoorthi, P. Vishwanathan, Toxic metal in the Indian environment. New Delhi: Tata McGraw-Hill Publishing Co Ltd, 1991.

[7] M.F. Yardim, T. Budinova, E. Ekinci, N. Petrov, M. Razvigorova, V. Minkova, "Removal of mercury (II) from aqueous solution by activated carbon obtained from furfural", Chemosphere, 52, 835-841, 2003.

[8] M. Hadavifar, N. Bahramifar, H. Younesi, Qin Li, "Adsorption of mercury ions from synthetic and real wastewater aqueous solution by functionalized multi- walled carbon nanotube with both amino and thiolated groups. The Chemical Engineering Journal, 237, 217- 228, 2014.

[9] S.M. Park, H.S. Choi, "Sensitized spectrophotometric determination of trace Hg (II) in benzalkonium chloride media", Anal. Chim. Acta. 459, 75-81, 2002.

[10] D. Karunasagar, J. Arunachalam, S. Gangadharan, "Development of a 'collect and punch' cold vapor inductively coupled plasma mass spectrometric method for the direct determination of mercury at nanograms per litre levels", J. Anal. Atom., Spectrom. 13, 679-682, 1998.

[11] I, Touridom, A.K. Sakira, D. Mertens, S. N. Ronkart, J. M. Kauffmann, "Determination of ground water rmercury (II) content using a نقاط کوانتومی گرافن تیول دار سنتز شده و با تکنیکهای FT-IR و TEM مورد بررسی قرار گرفته و به عنوان نانوذرات جدید و کارآمد برای تعیین یون جیوه (II) استفاده شد. نقاط کوانتومی گرافن به اندازهی کافی به وسیله نانولولههای کربن اکسید شده و با کمک مولکولهای سیستامین جداسازی شدند. از جمله مزایای نقاط کوانتومی به کار رفته به عنوان جاذب، روش آسان، کم هزینه، سمیت کمتر و غیر مضر بودن برای انسان و محیط زیست می باشد. به منظور بررسی میزان جذب انجام گرفته از روش بررسی میزان خاموشی نورتابی بهره گرفته شد. حد تشخیص روش M/۱۶ µM و دامنه خطی ۵/۱۶ تا ۱/۰ mM تعیین شد. نتایج حاصل از بررسی نمونه حقیقی نیز نشان داد که tio-GQDs قابلیت خوبی برای حذف یون جیوه (II) از محیطهای آبی دارد و روش ارائه شده به خوبی قادر است که غلظت یون جیوه را در بافتهای پیچیده با صحت بسیار خوبی اندازه گیری کند. بررسیها نشان داد که نشر نورتایی ساطع شده از GQDs در حضور عوامل مزاحم به مقدار قابل توجهی فرو نشانده نمی شود و این نشان-دهنده انتخابگری بالای حسگر ساخته شده نسبت به یونهای جيوه ميباشد.

مراجع

[1] X. Zhu, S.D. Alexandratos, "Determination of trace levels of mercury in aqueous solutions by inductively coupled plasma atomic emission spectrometry: elimination of the memory effect", Microchem. J, 86, 37-41, 2007.

[2] N.L.D. Filho, D.R.D. Carmo, "Study of an organically modified clay: selective adsorption of heavy metal ions and voltammetric determination of mercury(II)", Talanta, 68, 919-927, 2006.

[3] X. Li, Z. Wang, "Determination of mercury by intermittent flow electrochemical cold vapor generation coupled to atomic fluorescence spectrometry", Anal. Chim. Acta, 588, 179-183, 2007.

[19] H. Razmi, R. Mohammad-Rezaei. "Graphene quantum dots as a new substrate for immobilization and direct electrochemistry of glucose oxidase: Application to sensitive glucose determination". Biosene. Bioelectron, 41, 498-504, 2013.

[20] A. R. Kortan, R. Hull, R. L. Opila, M. G. Bawendi, M. L. Steigerwald, P. J. Carroll, and L. E. Brus, "Nucleation and Growth of CdSe on ZnS Quantum Crystallite Seeds, and Vice Versa, in Inverse Micelle Media", J. Am. Chem .SOC, 112, 1327-1332, 1990.

[21] K.P. Loh, Q.L. Bao, G. Eda, M. Chhowalla, "Graphene oxide as a chemically tunable platform for optical applications". Nat. Chem. 2, 1015-1024, 2010.

[22] J. Peng, W. Gao, B.K. Gupta, Z. Liu, R. Romero-Aburto, L. Ge, L. Song, L.B. Alemany, X. Zhan, G. Gao, S.A. Vithayathil, B.A. Kaipparettu, A.A. Marti, T. Hayashi, J.J. Zhu, P.M. Ajayan, "Graphene quantum dots derived from carbon fibers". Nano Lett, 12, 844-849, 2012.

[23] X. Gao, J. Wu, X. Wei, C. He, X. Wang, G. Guo, Q. Pu, "Facile one-step photochemical synthesis of water soluble CdTe(S) nanocrystals with high quantum yields", J. Mater. Chem. A, 22. 6367-6373, 2012.

[24] L. Li, H. Qian, N. Fang, and J. Ren, "Significant enhancement of the quantum yield of CdTe nanocrystals synthesized in aqueous phase by controlling the pH and concentrations of precursor solutions", J. Lumin, 116, 56- 59, 2006.

[25] H. R. Rajabi, M. Shamsipur, S. M. Pourmortazavi. "Preparation of a novel potassium ion imprinted polymeric nanoparticles based on dicyclohexyl 18C6 for selective determination of K disposable gold modified screen printed carbon electrode, Talanta, 152, 335-340, 2016.

[12] N. Pourreza, K.Ghanemi, "Determination of mercury in wate rand fish samples b ycold vapor atomi cabsorption spectrometry after solid phase extractionon agar modified with 2mercaptobenzimidazole, J. Hazard. Mater, 161, 982-987, 2009.

[13] V. Chandraa, K.S. Kim, "Highly selective adsorption of Hg^{2+} by a polypyrrole reduced graphene oxide composite, Chem. Commun, 47, 3942-3944, 2011.

[14] X. Niu, Y. Ding, C. Chena, H. Zhao, M. Lan,
"A novel electrochemical biosensor for Hg⁺² determination based on Hg⁺² induced DNA hybridization", Sens. Actuators B, 158, 383-387, 2011.

[15] T. Zhang, Z. Cheng, Y. Wang, Z. Li, C. Wang, Y. Li, Y. Fang, "Self-Assembled 1-Octa decanethiol Monolayers on Graphene for Mercury Detection", Nano Lett., 10, 4738-4741, 2010.

[16] H. Chen, J. Chen, X. Jin, D. Wei, "Determination of trace mercury species by thiolated groups", Chem. Engin. J., 237, 217-228, 2014.

[17] Z. Gan, H. Xu, Y. Hao, "Mechanism for excitation-dependent photoluminescence from graphene quantum dots and other graphene oxide derivates: Consensus, debates and challenges". Nanoscale, 14, 7794-7807, 2016.

[18] M. Roushani, M. Mavaei, "Synthesis of CdTe quantum dot with high photocatalytic activity for degradation and photocatalytic decolorization of organic pollutants under visible light". J .Color. Sci. Tech, 10, 117-127, 2015.

⁺ion in different water samples", Mater. Sci. Eng. C., 33, 3374- 3381, 2013.

[26] M. Roushani, M. Shamsipur, H.R. Rajabi, "Highly selective detection of dopamine in the presence of ascorbic acid and uric acid using thioglycolic acid capped CdTe quantum dots modified electrode", Electro. Anal. Chem. 712, 19-24, 2014.

[27] H. R. Rajabi, M. Shamsipur, A. A. Khosravi, O. Khani, M. H. Yousefi. "Selective spectrofluorimetric determination of sulfide ion using manganese doped ZnS quantum dots as luminescent probe". Spectro. Chim. Acta. A. 107, 256-262, 2013.

[28] Y. Li, R. Guo, S. Zhou, X. Li, L. Fan, N. H.
Voelcker, "Rhodamine-Functionalized Graphene Quantum Dots for Detection of Fe³⁺ in Cancer Stem Cells". ACS Appl. Mater. Interfaces. 7, 23958-23966, 2015.

[29] J. Zhao, L. Zhao, C. Lan, Sh. Zhao, Graphene quantum dots as effective probes for label-free fluorescence detection of dopamine, Sens. Actuators B. 223, 246-251, 2016.

[30] L. Minati, S. Torrengo, D. Maniglio, C. Migliaresi, G. Speranza. "Luminescent graphene quantum dots from oxidized multi-walled carbon Nanotubes. Mater. Chem. Phys. 137, 12-16, 2012.



Synthesis of Thiolated Graphene Quantum Dots and Their Application in the Measurement of Mercury Ions

M. roushani^{*,1}, M. Shokri², S. Farokhi³

^{1,2} Department of Chemistry, Faculty of Science, Ilam University, Ilam
 ³ Department of Chemical Industry, Applied Science University Center Dehloran, Ilam

Abstract: In this work, at first thiolated graphene quantum dots (tio-GQDs) was synthesized. Characterization of the synthesized compound was carried out by the use of infrared spectroscopy. The obtained results confirmed that the tio-GQDs were successfully synthesized. The size of these quantum dots was investigated by TEM. On the base of achieved images, the average dimeters of nanoparticles were estimated about 50 nm. The oxidized GQDs were thiol functionalized with cysteamine. In the following the prepared nanoparticles were applied for the determination of trace amount of mercury. To this end, the fluorescent quenching process of tio-GQDs was investigated. Fluorescent quenching process was very fast that was an important advantage of this nanosensor. The limit of detection was obtained 0.160 μ M and linear concentration rang 0.5 μ M to 1 mM. Interference effects of other ions on mercury determination by thio-GQDs were studied in the presence of other species. The usage of tio-GQDs for determination of mercury is an easy, effective, fast, inexpensive, low toxicity and environmentally friendly method. Finally, the synthesized thiolated graphene quantum dots were applied for the determination of mercury in the real samples and selectivity with satisfactory results.

Keywords: Mercury, Thiolated graphene quantum dots, Fluorescence emission, Excitation wavelength