文章编号:1000-2367(2019)05-0078-07

$C@ZnFe_2O_4/Ag_3PO_4$ 复合材料的可见光催化性能研究

娄向东,魏崇,李炳鑫,苏帅,崔佳宝

(河南师范大学化学化工学院,河南新乡453007)

摘 要:以具有碳纤维原始结构的 C@ZnFe₂O₄为前驱体材料,利用沉淀法将其与 Ag₃PO₄ 进行不同比例复 合制得 C@ZnFe₂O₄/Ag₃PO₄ 三元复合物.利用 XRD、FESEM、XPS、UV-Vis DRS、PL 等测试手段对合成样品进行 表征,并测试了其可见光催化性能.结果表明,C@ZnFe₂O₄的引入能够显著提高 Ag₃PO₄的光催化性能及稳定性,其 中 CZ-AP1 样品对亚甲基蓝(MB)具有最佳的去除能力,经过 4 次循环测试后仍能保持 85%的去除效率,这主要是 由于碳纤维、ZnFe₂O₄和 Ag₃PO₄ 三者之间的协同作用,有效增强了 Ag₃PO₄ 对可见光的吸收及实现了光生电子-空 穴对的有效分离.

关键词:Ag3PO4;ZnFe2O4;碳纤维;异质结;可见光催化

中图分类号: O643.36

文献标志码:A

 Ag_3PO_4 作为一种窄带隙的(带隙宽度~2.4 eV)n 型半导体材料,具有独特的光氧化能力,可用于有效 降解有机污染物^[1-4].Ag₃PO₄ 适宜的价带(VB)能级(-2.9 eV)使其具有强氧化能力;导带中形成的离域 π^{*}键,有利于电子-空穴对的分离,此外 PO₄⁻⁻ 的诱导效应也会加快电子和空穴的有效分离,从而使得 Ag₃PO₄ 表现出优良的光催化活性^[3].然而 Ag₃PO₄ 的应用仍然受到许多因素的影响,如对可见光捕获效率 低,电子空穴对重组概率高,稳定性较差等^[5].为此,研究者们已经提出了许多措施来克服其局限性,包括形 貌调控^[6]、元素掺杂^[7]和与其他半导体复合^[8-9]等.在上述方法中,Ag₃PO₄ 与其他半导体复合是改善 Ag₃PO₄ 光催化活性的有效策略.如 Patil 等^[10]将 NiFe₂O₄ 纳米颗粒生长在六棱体 Ag₃PO₄ 光催化剂表面, 形成异质结复合材料,其中含 5% NiFe₂O₄(质量分数)纳米颗粒的光催化剂在光照 10 min 时对 MB 的降解 率高达 98%.Dong 等^[11]将 Ag₃PO₄ 颗粒生长到纤维状 ZnO 的表面,形成异质结,对罗丹明 B(RhB)的降解 率达到 93%.碳材料复合催化剂在光催化反应过程中,碳材料能充当电子载体将被激发的电子迅速转移而不 是聚集在光催化剂上,从而减小光生电子-空穴对的复合概率,增加光生电子的寿命.如 Xu 等^[12]将石墨烯与 Ag₃PO₄ 相结合大大提高了其光催化活性和稳定性.

本文采用溶胶凝胶法制备了具有碳纤维原始结构的 C@ZnFe₂O₄ 前驱体材料,随后通过沉淀法将其与 不同比例的 Ag₃PO₄ 颗粒复合形成三元异质结.有效提高了 Ag₃PO₄ 的光催化性能及稳定性,对光催化机理 进行了探讨.

1 实验部分

1.1 样品的制备

1.1.1 C@ZnFe₂O₄ 前驱体的制备

将物质的量之比为1:2的Zn(NO₃)₂·6H₂O和Fe(NO₃)₃·9H₂O分别溶入20mL的去离子水中,

收稿日期:2019-04-10;修回日期:2019-04-30.

基金项目:国家自然科学基金(21573059);河南省高等学校重点科研项目(18A150033);河南师范大学博士启动基金 (qd17121;qd16109).

作者简介(通信作者):娄向东(1964-),男,河南新乡人,河南师范大学教授,主要从事光催化与气敏材料研究, E-mail: chemenglxd@126.com.

搅拌 10 min 后,加入适量的 C₆H₈O₇ • H₂O,搅拌 30 min 后,将所得的溶液加热至 70 ℃直至形成溶胶凝胶. 取适量棉纤维浸入溶胶凝胶中,干燥后在氮气气氛下 500 ℃煅烧得到碳纤维结构的 C@ ZnFe₂O₄ 前驱体. **1.1.2** C@ZnFe₂O₄ / Ag₃PO₄

按照 Ag_3PO_4 与 C@ZnFe₂O₄前驱体物质的量之比为 1:1、4:1、7:1、10:1,分别称取不同质量的 C @ZnFe₂O₄ 前驱体(此处,由于 C@ZnFe₂O₄ 前躯体中 C 的质量较小忽略不计,主要按 ZnFe₂O₄ 计算)加入 到 40 mL 的去离子水中超声分散 30 min.将 1 mmol 的 AgNO₃ 加入上述溶液中搅拌后滴加 Na₂HPO₄ • 12H₂O 形成沉淀,离心,洗涤,干燥,所得样品分别标记为 CZ-AP1、CZ-AP4、CZ-AP7、CZ-AP10.

1.2 样品的表征

采用德国 Bruker X 射线衍射仪(XRD;D8 Advance,Cu Kal 辐射, λ =0.154 178 nm,电压 40 kV,电流 100 mA)表征合成样品的晶体结构;场发射扫描电镜(FESEM;SU8010)观察样品的微观形貌和结构,并用 EDS(X-MAX-20)对样品的组成进行检测;Thermo X 射线光电子能谱仪(XPS;ESCALAB250Xi,单色 Al Ka 辐射,E=1 486.6 eV)分析样品的元素组成及化合态;采用 PerkinElmer 公司的紫外可见分光光度计 (Lambda 950)测试样品的紫外可见漫反射光谱(UV-Vis DRS),BaSO4 为参比物质;SHIMADZU 型荧光光 谱仪(RF-5301PC)检测样品的荧光光谱(PL).样品的 Zeta 电位测试是在 Zetasizer Nano ZS90 (Malvern Instruments) 仪器上进行的.

1.3 样品的光催化性能测试

以 50 mL,10 mg/L的亚甲基蓝溶液(MB)作为目标降解物,利用自制的光催化反应器进行光催化降解 实验.催化剂的用量为 50 mg,光源为 300 W Xe 灯,采用滤光片(λ>420 nm)滤去紫外光.其余操作同文 献[13].

2 实验结果与讨论

2.1 样品的 XRD 分析

图 1 为 C@ZnFe₂O₄ 样品和复合不同比 例 Ag₃PO₄ 后样品的 XRD 图谱.对比标准图 谱(JCPDS 06-0505)可知样品的衍射峰 2 θ = 20.884°、29.695°、33.292°、36.587°、47.791°、 52.695°、55.021°、57.283°、61.826°、70.119°、 72.161°,分别对应于 Ag₃PO₄ 的(110)、 (200)、(210)、(211)、(310)、(222)、(320)、 (321)、(400)、(420)、(421)晶面,而 2 θ = 35.264°处的峰对应于 ZnFe₂O₄ (JCPDS 22-1012)的(311)晶面.从图中可以看出,复合样 品中随着 Ag₃PO₄ 含量的增加,XRD 图谱中 的 Ag₃PO₄ 的衍射峰逐渐变强,同时 C@Zn-Fe₂O₄ 含量的减少,使得 ZnFe₂O₄ 峰逐渐 变弱.





2.2 样品的 FESEM 及元素分布图

图 2 为所制备材料的 FESEM 照片.从图 2a 中可以看出纯的碳纤维为表面光滑的带状结构,负载 Zn-Fe₂O₄ 后,C@ ZnFe₂O₄ 样品中 ZnFe₂O₄ 呈片层状形貌负载在碳纤维表面.进一步复合 Ag₃PO₄ 后的三元材料中(图 2(e-f)),Ag₃PO₄ 颗粒紧密附着在 C@ZnFe₂O₄ 材料的表面,这有助于异质结的形成,在光催化反应中有利于加快电子的传输和转移.随着复合量的增大,Ag₃PO₄ 颗粒逐渐增多,三元复合物表面更加粗糙.



图 2 碳纤维 (a) 和 C@ZnFe₂O₄(b), CZ-AP1(c), CZ-AP4(d), CZ-AP7(e), CZ-AP10(f) 样品的 FESEM 图 Fig. 2 FESEM images of carbon fiber(a) and C@ZnFe₂O₄(b), CZ-AP1(c), CZ-AP4(d), CZ-AP7(e), CZ-AP10(f) samples

为了研究合成样品中的元素分布,对样品做了元素扫描,结果如图 3 所示.可以看到 CZ-AP1 复合物中含有 Ag,P,O,Zn,Fe,C 6 种元素,Ag,P,O,Zn,Fe 元素均匀分布在 C 纤维表面.



图 3 CZ-AP1 样品的 FESEM 图 (a), EDS 能谱图 (b) 及 Ag (c), P (d), O (e), Zn (f), Fe (g), C (h) 的元 素分布图

Fig.3 FESEM image(a),EDS spectrum(b) and Ag(c),P(d),O(e),Zn(f),Fe(g),C(h) elements distribution of CZ-AP1 sample

2.3 样品的 XPS 分析

为了进一步表征合成样品中元素的组成及化合态,采用 XPS 对其进行了测试,如图 4 所示,复合材料中存在 Zn,Fe,Ag,P,O,C 6 种元素,与元素扫描图结果一致.图 4a 是 Zn 2p 的高分辨图谱,在 1 021.9 eV 和 1 044.9 eV处有两个峰分别对应于 Zn 2 $p_{3/2}$ 和 Zn 2 $p_{1/2}$ 的轨道结合能,说明复合物中 Zn 以+2 的形式存在^[14].图 4b 中复合物的 Fe 2p 可以拟合为 712.3 eV(Fe 2 $p_{3/2}$),725.0 eV(Fe 2 $p_{1/2}$)和 719.8 eV 处的峰,表明 Fe³⁺存在于 ZnFe₂O₄ 中^[14].Ag 3d 的高分辨图谱如 4c 所示,可以拟合为 367.9 eV(Ag 3 $d_{5/2}$)和 373.9 eV (Ag 3 $d_{3/2}$)两个峰,这与文献纯 Ag₃PO₄ 中 Ag⁺ 的 367.96 eV 和 373.83 eV 的峰几乎一样,图 4d 中 P 的

133.1 eV结合能表明 P 以+5 价存在于 Ag₃ PO₄ 中^[15].图 4e 中的 O 1s 可以拟合为 530.4、531.5、532.8 eV 3 个峰,其中 530.4 eV 处的峰是由晶格氧引起的,其余的两个峰则可能是由于复合物中形成了C-O键或者 C=O 键^[16].图 4f 为 C 1s 的高分辨图谱,可以拟合为 4 个峰,其中结合能为 284.6 eV 的峰归因于 C=C 键, 其余的 3 个峰 285.3、286.4、288.6 eV 则分别对应于复合材料表面的 C-C 键、C-OH 键和 C=O 键^[16].





2.4 样品的光学性能分析

图 5 为制备样品的紫外-可见漫反射(UV-Vis)光谱图和室温光致发光(PL)图谱.与文献[12]相比 C@ ZnFe₂O₄在可见光区有着很高的吸收(图 5a),这是由于 C@ZnFe₂O₄存在较多的碳,增加了对可见光的吸 收,而 Ag₃PO₄不仅在紫外光区有着非常好的吸收,对可见光的吸收也较好.在复合物中随着 C@ZnFe₂O₄ 复合量的增加,复合材料在可见光区的吸收峰逐渐提高.当复合量为1:1时,CZ-AP1复合材料对可见光的 吸收最好,这有助于提高其光催化性能.室温光致发光光谱(PL)用来表征合成材料中电子和空穴对相对分 离程度^[17].图 5b 是纯 Ag₃PO₄颗粒和不同比例负载样品在 320 nm 激发波长下测试得到的 PL 图谱,从图中 可以看出在 470、485、495、533 nm 处有 4 个发射峰,其中在 533 nm 处较强的发射峰是由于 Ag₃PO₄ 受到光 照激发产生的电子空穴对复合时发出的荧光^[18].而 485 nm 处的峰对应于近带边发射,470 和 495 nm 处的 峰可能是由于材料本身的缺陷导致的^[19].在 533 nm 处复合材料的峰的由强到弱顺序为 CZ-AP1,CZ-AP4, CZ-AP7,CZ-AP10.当C@ZnFe₂O₄与 Ag₃PO₄的比例为1:1时荧光的强度最低,说明光生电子与空穴复合 的几率最低,有利于光催化效率的提升.



图 5 样品的紫外 - 可见漫反射光谱图 (a) 和 PL 光谱图 (b) Fig. 5 UV-Vis diffuse reflectance spectra (a) and photoluminescence spectra (b) of samples

2.5 样品的光催化性能分析

以 MB 为目标降解物测试了材料的光催化能力.经 Zeta 电位测试得出 Ag₃PO₄,C@ZnFe₂O₄,CZ-AP1, CZ-AP4, CZ-AP7 和 CZ-AP10 样品的 Zeta 电位值分别为-18.2, -38.8, -35.0, -29.8, -33.4 和 -23.9 mV,材料表面所带电荷均为负电荷,容易吸附带正电荷的阳离子型染料,而 MB 是阳离子型染料^[4], 因此催化剂容易吸附 MB 至表面,这将有利于光催化降解.如图 6a 所示,各样品对 MB 均有不同程度的吸 附,相比较而言,纯ZnFe₂O₄和Ag₃PO₄样品对MB的吸附能力较弱,与碳纤维复合以后,形成的C@Zn- $Fe_{2}O_{4}/Ag_{3}PO_{4}$ 复合物对 MB 的吸附效果随着 C@ZnFe_O_4 含量的增加而增强,说明碳纤维的存在有利于 催化剂对染料的吸附.经过可见光照射 40 min 后,纯 Ag3 PO4 颗粒,CZ-AP1,CZ-AP4,CZ-AP7,CZ-AP10 对 亚甲基蓝溶液的去除效率分别为90%、98%、94%、94%、93%,与纯Ag,PO4颗粒相比较,负载C@ZnFe,O4 之后的复合材料光催化效率得到了提高.这是由于 Ag₃ PO₄ 与 C@ZnFe₂O₄ 之间形成了异质结,在光照的作 用下,材料表面的电子更加容易与空穴实现分离;同时碳纤维作为一种碳材料有着较强的吸附性能够吸附溶 液中的有机分子基团,使得催化剂能够快速充分与溶液中的染料分子接触,加速 MB的去除效果,进一步分 析,当Ag₃PO₄和C@ZnFe₂O₄的复合比例为1:1时,CZ-AP1样品对溶液中MB染料的去除效果最好,这 可能是由于该比例下,C@ZnFe2O4的含量最高,对可见光的吸收利用最好,这一点可从图 5a 的紫外可见漫 反射图谱中得到证明,同时该比例下,形成的异质结数量最多,光生电荷的分离效果最好,这与前面图 5b 中 的 PL 光谱的分析结果一致.随着 C@ZnFe₂O₄ 所占比例的逐渐减少,CZ-AP4,CZ-AP7 和 CZ-AP10 样品中 碳纤维逐渐减少,对 MB 暗吸附的效果逐渐减弱,同时复合材料中能形成的有效异质结数量也在减少,因此 光催化性能就逐渐降低.

为了测试材料的循环性能,对 Ag₃PO₄,CZ-AP1 样品进行 4 次光催化降解 MB 循环测试.从图 6b 中可 以看出纯 Ag₃PO₄ 在循环测试过程中,光催化性能衰减的较为严重,经 4 次循环后光催化效率降至 57%,而 CZ-AP1 样品在经过 4 次循环之后还能够保证在 30 min 内对 MB 溶液的降解率达到 85%,说明 CZ-AP1 样 品中 Ag₃PO₄ 与 ZnFe₂O₄ 异质结的存在大大增强了材料的稳定性.

2.6 样品的光催化机理分析

复合材料的光催化机理如图 7 所示,由于 ZnFe₂O₄ 和碳纤维的存在增加了 Ag₃PO₄ 对可见光的吸收利 用,因此,可见光照射下,ZnFe₂O₄ 和 Ag₃PO₄ 中将有更多的电子受激发从价带跃迁到导带.由于 ZnFe₂O₄ 的导带(CB)和价带(VB)位置均高于 Ag₃PO₄ 的导带和价带^[10],因此 ZnFe₂O₄ 导带中的电子可以很容易地 转移到 Ag₃PO₄ 导带及碳纤维上,同时 Ag₃PO₄ 价带中的光生空穴可以转移到 ZnFe₂O₄ 的价带上,实现光 生电荷的有效分离.由于 Ag₃PO₄ 的导带位置低于 E(O₂/•O₂),所以其表面电子不容易将 O₂ 氧化为 •O₂^{-[20]},而迁移到 ZnFe₂O₄ 表面和由 ZnFe₂O₄ 迁移到碳纤维表面的电子将与 O₂ 反应生成的•O₂⁻ 降解 MB;同时 ZnFe₂O₄ 和 Ag₃PO₄ 价带上的光生空穴具有很强的氧化能力,容易将 MB 催化降解.



图 6 制备样品光催化降解 MB 溶液效果图 (a) 和 Ag₃PO₄, CZ-AP1 的光催化降解 MB 循环测试 (b) Fig. 6 Photodegradation efficiencies of MB by prepared samples (a) and cycling tests for the photodegradation of MB by Ag₂PO₄, CZ-AP1 (b)

3 结 论

采用溶胶凝胶法制备出具有碳纤维 原始结构的 C@ZnFe₂O₄ 前驱体,随后通 过沉淀法将其与 Ag₃PO₄ 颗粒进行复合 得到三元复合材料.ZnFe₂O₄ 和 Ag₃PO₄ 颗粒紧密接触并都附着在碳纤维的表面, 实现了电子-空穴对的有效分离,增加了 参与催化的活性空穴的数量,提高了催化 剂的光稳定性和可回收性.所制备的 CZ-AP 系列样品对 MB 的去除效果均高于 纯 Ag₃PO₄ 颗粒,其中 CZ-AP1 样品的去 除效果最佳,在经过 4 次循环测试后对染 料的去除率仍能保持在 85%,证明了材 料具有良好的稳定性.该三元异质结的构 建将有利于推进 Ag₃PO₄ 基光催化剂的 应用研究.



图 7 CZ-AP 复合材料的光催化机理图 Fig. 7 Photocatalytic mechanism diagram of CZ-AP composites

- 参考文献
- [1] Miao X L, Yue X Y, Shen X P, et al. Nitrogen-doped carbon dot-modified Ag₃PO₄/GO photocatalyst with excellent visible-light-driven photocatalytic performance and mechanism insight[J].Catalysis Science & Technology, 2018, 8(2):632-641.
- [2] Shi E, Xu Z L, Wang W J, et al. Ag₂S-doped core-shell nanostructures of Fe₃O₄@Ag₃PO₄ ultrathin film: Major role of hole in rapid degradation of pollutants under visible light irradiation[J]. Chemical Engineering Journal, 2019, 366:123-132.
- [3] Yan Q, Su Y, Fei X F, et al. Ag₃PO₄@Ni₃S₂ core/shell nanorod arrays for visible light degradation of organic contaminants[J].Materials Research Express, 2019, 6(6):065009.
- [4] Martin D J, Liu G, Moniz S J, et al. Efficient visible driven photocatalyst, silver phosphate: performance, understanding and perspective[J]. Chemical Society reviews, 2015, 44(21): 7808-7828.
- [5] Sofi F A, Majid K. Enhancement of the photocatalytic performance and thermal stability of an iron based metal-organic-framework functionalised by Ag/Ag₃PO₄[J]. Materials Chemistry Frontiers, 2018, 2(5): 942-951.
- [6] He H, Guo M N, Cao J, et al. Facile synthesis and excellent photocatalytic activity of Ag₃PO₄ nanospheres for contaminants elimination [J].Materials Letters, 2019, 244:54-57.
- Zhang S N, Zhang S J, Song L M. Super-high activity of Bi³⁺ doped Ag₃PO₄ and enhanced photocatalytic mechanism[J]. Applied Catalysis
 B:Environmental, 2014, 152/153:129-139.

- [8] Zhong K, Su J.Study on the visible-light photocatalytic performance of Ag₃PO₄/Cu₂O composite[J].Research on Chemical Intermediates, 2018, 45(3):1207-1216.
- [9] Jia Y L, Ma Y, Zhu L L, et al. Efficient visible-light-responsive photocatalyst: Hybrid TiO₂-Ag₃PO₄ nanorods[J]. Chemical Physics, 2019, 521, 1-4.
- [10] Patil S S, Tamboli M S, Deonikar V G, et al. Magnetically separable Ag₃PO₄/NiFe₂O₄ composites with enhanced photocatalytic activity [J].Dalton transactions, 2015, 44(47): 20426-20434.
- [11] Dong C, Wu K L, Li M R, et al.Synthesis of Ag₃PO₄-ZnO nanorod composites with high visible-light photocatalytic activity[J].Catalysis Communications, 2014, 46; 32-35.
- [12] Xu L, Huang W Q, Wang L L, et al. Mechanism of superior visible-light photocatalytic activity and stability of hybrid Ag₃PO₄/Graphene nanocomposite[J]. The Journal of Physical Chemistry C, 2014, 118(24):12972-12979.
- [13] Zhao X H,Su S,Wu G L,et al.Facile synthesis of the flower-like ternary heterostructure of Ag/ZnO encapsulating carbon spheres with enhanced photocatalytic performance[J]. Applied Surface Science, 2017, 406; 254-264.
- [14] Chen X, Dai Y, Guo J, et al. Novel Magnetically Separable Reduced Graphene Oxide (RGO)/ZnFe₂O₄/Ag₃PO₄ Nanocomposites for Enhanced Photocatalytic Performance toward 2, 4-Dichlorophenol under Visible Light[J]. Industrial & Engineering Chemistry Research, 2016,55(3):568-578.
- [15] Cao W, Gui Z, Chen L, et al. Facile synthesis of sulfate-doped Ag₃PO₄ with enhanced visible light photocatalystic activity[J]. Applied Catalysis B: Environmental, 2017, 200;681-689.
- [16] Yang X F, Cui H Y, Li Y, et al. Fabrication of Ag₃PO₄-Graphene composites with highly efficient and stable visible light photocatalytic performance[J]. ACS Catalysis, 2013, 3(3): 363-369.
- [17] 刘海津,杜翠伟,魏丹丹,等.SnO₂/Bi₂MoO₆复合光催化剂的制备及可见光催化性能研究[J].河南师范大学学报(自然科学版),2018, 46(5):48-55.
- [18] Gan L, Xu L, Qian K. Preparation of core-shell structured CoFe₂O₄ incorporated Ag₃PO₄ nanocomposites for photocatalytic degradation of organic dyes[J]. Materials & Design, 2016, 109:354-360.
- [19] Li J Q, Liu Z X, Zhu Z F. Enhanced photocatalytic activity in ZnFe₂O₄-ZnO-Ag₃PO₄ hollow nanospheres through the cascadal electron transfer with magnetical separation[J].Journal of Alloys and Compounds, 2015, 636; 229-233.
- [20] Yang F, Wang B, Zhou S, et al. Micropore-enriched CuO-based silica catalyst directly prepared by anionic template-induced method and its boosting catalytic activity in olefins epoxidation[J]. Microporous and Mesoporous Materials, 2017, 246:215-224.

Visible light photocatalytic activity of $C@ZnFe_2O_4/Ag_3PO_4$ composites

Lou Xiangdong, Wei Chong, Li Bingxin, Su Shuai, Cui Jiabao

(School of Chemistry and Chemical Engineering, Henan Normal University, Xinxiang 453007, China)

Abstract: C @ $ZnFe_2O_4$ with carbon fiber original structure is used as precursor material, which is combined with Ag_3PO_4 by precipitation method to obtain C@ $ZnFe_2O_4/Ag_3PO_4$ ternary composites. The synthesized samples were characterized by XRD, FESEM, XPS, UV-Vis DRS and PL. The visible light catalytic properties of samples were also tested. The results show that the introduction of C@ $ZnFe_2O_4$ can significantly improve the photocatalytic performance and stability of Ag_3PO_4 . The CZ-AP1 sample has the best removal ability for methylene blue (MB), and remains 85% removal efficiency after 4 cycling experiments. It is mainly due to the synergy among carbon fiber, $ZnFe_2O_4$ and Ag_3PO_4 , which effectively enhances the absorption of visible light by Ag_3PO_4 and achieves efficient separation of photogenerated electron-hole pairs.

Keywords: Ag₃PO₄; ZnFe₂O₄; carbon fiber; heterostructure; visible light photocatalysis

[责任编校 赵晓华 陈留院]