Ag/TiO₂多孔阵列作为可再生的 SERS 活性基底

周 鑫^{1,2},徐 玲²,姚爱华^{1,2},王德平^{1,2}

(1. 同济大学 先进土木工程材料教育部重点实验室,上海 200092)(2. 同济大学 材料科学与工程学院,上海 200092)

摘 要:采用三次阳极氧化法制备了 TiO₂纳米孔阵列,然后通过连续离子层吸附法在其上负载 30 nm 左右的 Ag 纳米 颗粒,并将 Ag/TiO₂作为 SERS 活性基底,研究了其对罗丹明 6G (R6G)的表面增强拉曼散射 (SERS)效应,同时对 基底的均匀性、稳定性和可再生性能进行了系统研究。结果显示,在激发波长为 532 nm 的情况下,该基底对 R6G 分子 的检测限达到~10⁻⁷ mol/L,且具有较好的均匀性和稳定性;吸附了 R6G 分子的 Ag/TiO₂基底经模拟太阳光照射后,30 min 内即可将所吸附的待测分子降解,显示出良好的可再生性能。基于其高度有序的结构和良好的性能,所制备的 Ag/TiO₂ 多孔孔阵列有望作为一种理想的 SERS 活性基底而在相关领域获得应用。

关键词: TiO₂纳米孔阵列; 银; 表面增强拉曼散射; 可再生性

中图法分类号: O614.122 文献标识码: A 文章编号: 1002-185X(2017)12-3853-0	05
--	----

表面增强拉曼散射(SERS)技术因具有较快的检 测速度、超高的灵敏度、痕量分析、无损分析、抗光 漂白、谱带分辨率高等一系列优势,已经发展成为一 项实时分析技术,并在分析化学、表面科学、环境监 测、生命医学等领域获得了广泛应用。实践证明,SERS 技术能否走向实用性,很大程度上取决于所用 SERS 基底的性能。因此,制备高灵敏度、高稳定性、高均 匀性、普适性强,并能反复使用的基底已经成为 SERS 研究中的关键问题。

随着材料制备技术的不断发展,二维有序阵列作为一种新型的 SERS 基底获得了研究人员的广泛关注,如以阳极氧化铝^[1,2]、Si 纳米棒阵列^[3]为模板,在 其表面沉积纳米 Ag 颗粒,由于此种 SERS 基底具有 高度均匀的有序结构,使其在稳定性、重复性及灵敏 度方面,表现出传统基底无法比拟的优势。

近年来,基于 TiO₂有序结构的 SERS 基底成为新的研究热点,TiO₂纳米管阵列^[4]、具有 3D 结构的 TiO₂纳米草结构^[5]、TiO₂ 反蛋白石结构薄膜^[6]以及大面积 有序的蜂窝状 TiO₂结构^[7]等已被作为 SRES 基底。相 对于上述氧化铝、单晶硅等拉曼惰性材料,由于 TiO₂ 与吸附在其上的被探测分子存在电荷转移,使其可通 过化学增强机制表现出一定的拉曼活性^[8]。另一方面, TiO₂具有优异的光催化性能,在紫外光照射下能够有 效地将待测有机物降解为无机小分子而除去,因此可 以作为一种可再生的 SERS 基底而重复使用。当其与 贵金属纳米颗粒结合后,由于表面等离子体共振及等 离子敏化等作用,使其光催化效率有了大幅度的提升, 从而提高基底的可再生性能。

本研究采用三次阳极氧化法制备了 TiO₂ 有序纳 米孔阵列,然后通过连续离子层吸附法在其上负载 Ag 纳米颗粒,研究了 Ag/TiO₂ 纳米孔阵列作为 SERS 基 底的稳定性、均匀性及可再生性能。与纳米管阵列相 比,纳米孔阵列具有较高的比表面积和高度有序的表 面结构,因此在 SERS 领域具有更为广阔的发展前景。

1 实 验

钛片购于北京化工厂; 氢氟酸(HF)、乙二醇、氟化 铵(NH₄F)、丙酮、浓硝酸、无水乙醇,以上试剂均为分 析纯,购于国药集团化学试剂有限公司,3-巯基丙酸购 于阿拉丁试剂有限公司,罗丹明 6G 购于 Sigma,实验 时未进行进一步纯化处理,实验用水为去离子水。

样品微观形貌采用场发射透射电子显微镜 (JEM-2100F)和场发射环境扫描电子显微镜(FEI Quanta 200 FEG)进行表征;材料的光学性能通过紫 外-可见-近红外分光光度计(Hitachi TMZ9-U4100)进 行分析;材料的晶体结构采用 X 射线粉末多晶衍射仪 (D/max2550VB3+/PC)表征,扫描范围 20~90°,扫 描速度为 5°min⁻¹;材料的拉曼谱图在显微拉曼光谱

收稿日期: 2016-12-20

基金项目:国家自然科学基金 (50702037);上海市自然科学基金 (13ZR1444200);中央高校基本科研业务费专项基金

作者简介:周鑫,男,1990年生,博士生,同济大学材料科学与工程学院,上海 200092, E-mail: zhouxinry@aliyun.com

仪(LabRam-1B)上获得,激发光波长为532 nm,光 斑直径 1 μm,功率50 mW;采用北京中教金源科技公 司的 CEL-S500/350 型氙灯光源模拟太阳光对样品进 行光催化实验。

钛片的预处理:将裁剪好的钛片(17 mm×17 mm×0.5 mm)先后用无水乙醇、丙酮、去离子水等进行超声清洗,每个清洗步骤持续10 min,然后将清洗 完毕并烘干的钛片放入化学抛光液(HF-HNO₃-H₂O的体积比为1:4:5)中抛光处理60 s。最后将抛光好的钛 片用去离子水反复清洗后烘干,保存于自封袋中备用。

电解液的配制:实验采用的电解液为乙二醇有机 电解液,其成分包括 0.5% NH₄F(质量分数)和 2~3 vol%H₂O,溶剂为乙二醇。将电解液按以上配比混合, 超声、搅拌混合均匀后密封保存备用。

三次阳极氧化法制备 TiO₂纳米孔阵列: 阳极氧化 过程在自制的电解槽中进行, 经预处理的钛片为阳极, 铂片为阴极, 两电极之间距离为 4 cm, 反应电压为 60 V, 反应温度为 25 ℃。第1次氧化时间为1h, 待反 应完毕后将钛片取出并在去离子水中进行超声处理以 除去表面的氧化层, 然后用去离子水反复清洗并在真 空条件下进行干燥, 制得具有有序凹表面的钛基底; 2 次阳极氧化的反应条件与第1次阳极氧化的反应条件 完全相同; 第3次阳极氧化反应时间为 30 min, 钛片 表面形成 TiO₂纳米孔阵列, 反应完毕后将样品浸泡在 无水乙醇中除去表面有机电解质。最后将样品在 450 ℃热处理 3 h。

TiO₂ 纳米孔阵列的表面修饰:将制备好的 TiO₂ 纳米孔阵列在 0.3 mol/L 巯基丙酸水溶液中浸泡 30 min,待反应完成后将样品在 60 ℃下干燥 2 h,此过 程能够在 TiO₂表面修饰带巯基的有机分子。

连续离子层吸附法制备 Ag/TiO₂ 纳米孔阵列:将 巯基丙酸修饰过的 TiO₂ 纳米孔阵列浸泡在 0.2 mol/L AgNO₃ 水溶液中 10 min,取出后用高纯水清洗,然后 浸泡在 0.1 mol/L NaBH₄ 水溶液中 5 min,反应完成后 取出用高纯水冲洗。上述反应为一个完整的离子层吸 附反应循环,本实验的合成循环为 5 次。

将 60 µL 10⁻⁵ mol/L 的 R6G 水溶液滴在 1.7 cm² Ag/TiO₂ 纳米孔阵列上自然风干,然后置于显微拉曼 光谱仪上,在 532 nm 的激发光下进行测试,所有测试 保持相同的激光功率及积分时间。

2 结果与讨论

2.1 Ag/TiO₂纳米孔阵列的形貌和成分

图 1 中 a、b 分别为 Ag/TiO₂及 TiO₂纳米孔阵列 的 UV-Vis-NIR 漫反射光谱。2 条曲线上 200~400 nm



图 1 Ag/TiO₂及 TiO₂纳米孔阵列的 UV-Vis-NIR 漫反射光谱

Fig.1 UV-Vis-NIR diffuse reflectance spectra of Ag/TiO $_2$ and TiO $_2$ nanopore arrays

波长范围内均出现较宽的光学吸收,根据 TiO₂的带隙 能(3.2 eV)可知,410 nm 以下的光学吸收来源于 TiO₂ 的带-带跃迁吸收(即电子由 TiO₂的价带到导带的跃 迁吸收)。此外,TiO₂纳米孔阵列在可见光区也有吸 收,这是由于纳米孔阵列中的孔或裂纹对光的散射造 成的^[9,10]。图 1 中 a 光谱显示,负载了 Ag 纳米颗粒后 的样品在可见光范围存在 1 个更宽的吸收峰,其中心 峰位在 490 nm 左右,该峰则归因于 Ag 纳米颗粒的表 面等离子体共振效应^[11]。

图 2a~2c 为 TiO₂纳米孔阵列的 SEM 图片。从顶部 视图 2a 可以看到,样品的表面均匀平整,排列有序, 具备高度有序的孔结构。侧视图 2b 显示, 三次阳极氧 化法制备的 TiO₂纳米孔阵列的管壁比较光滑,管与管 之间排列整齐。由高倍 SEM 图片 2c 可以发现, TiO₂ 纳米孔阵列的结构是由两部分组成的,即顶部的六边 形网格结构及下部的 TiO₂纳米管阵列。顶部的六边形 网格结构的孔径约为 100~150 nm, 略大于底部的 TiO2 纳米管外径。研究表明,顶部的六边形网格结构可作 为阻挡层,在一定程度上保护管壁免受化学腐蚀的影 响,从而形成有序结构^[12,13]。图 2d 为负载 Ag 纳米颗 粒后样品的 SEM 形貌, 由图可知, 5 次离子层吸附反 应后,在网格以及内部管道的管口上生成大量细小颗 粒,颗粒之间相互紧密接触并较为均匀地分布在薄膜 的表面。为了确定其成分,对图中微区进行 EDS 成分 分析,结果如图 2e 所示,图中 Ti 元素的含量异常偏 高,这是由于薄膜厚度为 2~3 µm,而 EDS 的测试深 度一般为 0.5~5 µm, 所以上述结果中还包含了 Ti 基底 的信号,从而导致分析结果中 Ag 的原子比偏低,约 为 1.41 at%。



图 2 TiO2及 Ag/TiO2纳米孔阵列的 SEM 照片和图 2d 对应微区的 EDS 分析结果

Fig.2 SEM images of TiO₂ (a~c) and Ag/TiO₂ (d) nanopore array and corresponding EDS result of the selected area of Ag/TiO₂ nanopore array in Fig.2d (e)



图 3 Ag/TiO₂纳米孔阵列的 TEM 照片和 EDS 分析结果 Fig.3 TEM image of Ag/TiO₂ nanopore array (a) and corresponding EDS result (b)

为了进一步了解纳米 Ag 颗粒在 TiO₂纳米孔阵列 中的分布情况,对样品进行了 TEM 分析。首先,用 刀片将 Ag/TiO₂纳米孔阵列从 Ti 基底上剥离下来,然 后将其分散在乙醇中,超声分散后取上层清液,滴加 到铜网后进行测定。从图 3a 可以发现,样品的下部分 为排列均匀的 TiO₂纳米管,其外径在 110 nm 左右, 内径在 65 nm 左右,这与 SEM 的分析结果一致。针 对管内部衬度较深的颗粒做 EDS 分析,结果显示其为 Ag 元素(如图 3b),说明纳米 Ag 颗粒不仅只局限于 分布在 TiO₂纳米孔阵列的表面,同时也分布在 TiO₂ 纳米管内部,颗粒尺寸约为 30 nm。

2.2 Ag/TiO_2 纳米孔阵列作为 SERS 基底的检测灵敏度

为了研究 Ag/TiO₂纳米孔阵列作为 SERS 基底的 检测灵敏度,将不同浓度的 R6G 溶液滴加到基底表 面,自然风干后测定其 SERS 图谱,结果如图 4 所示。 图中 612 cm⁻¹处拉曼峰为 C-C-C 环面内振动,774 和 1184 cm⁻¹处分别为 C-H 面内弯曲振动和 C-O-C 伸缩 振动,1308 和 1362 cm⁻¹处为 C-C 伸缩振动,1507、 1575 和 1648 cm⁻¹处拉曼峰对应于苯环分子中 C - C 伸 缩振动^[14,15]。由图可知,当 R6G 的浓度降低到 2.5×10⁻⁷ mol/L 时,尽管其拉曼信号较弱,但仍可识别,说明 Ag/TiO₂纳米孔阵列对 R6G 分子的拉曼信号具有明显 的增强效应,检测限可达到 10⁻⁷ mol/L。

2.3 Ag/TiO_2 纳米孔阵列 SERS 基底的均匀性及稳定性

图 5 为 Ag/TiO₂纳米孔阵列及其吸附 R6G 分子后, 在室温下空气中放置 2 和 21 d 后测定的 SERS 谱图。 从图中可以发现,在没有探针分子存在的情况下,除 了 638 cm⁻¹ 处锐钛矿相 TiO₂ 的拉曼特征峰外,基底



- 图 4 Ag/TiO2 纳米孔阵列上不同浓度 R6G 分子的 SERS 谱图
- Fig.4 SERS spectra of different concentrations of R6G absorbed on Ag/TiO₂ substrate



- 图 5 Ag/TiO₂纳米孔阵列及其吸附 R6G 分子后在室温下空气 中放置 2 和 21 d 后测定的 SERS 谱图
- Fig.5 SERS spectra of R6G absorbed on Ag/TiO $_2$ substrate after 2 and 21 d storage

在其它波数处不存在拉曼信号,这表明基底对探针分子的拉曼信号影响较小,可作为一种普适的 SERS 基底。样品吸附了浓度为2.5×10⁻⁵ mol/L 的 R6G 分子后,放置 2 和 21 d 后的测试结果显示,2 种情况下 R6G 分子的拉曼峰位完全相同,21 d 后峰强稍有增加,说明 Ag/TiO₂ 纳米孔阵列作为 SERS 基底,具有良好的稳定性。

为了表征基底的均匀性,在放置了 2 和 21 d 的 2 个样品上随机选取 5 个点,分别测定各点的 SRES 谱 图,结果如图 6 所示。由图可知,不同点的 SERS 图 谱的峰值和强度都十分相近,说明基底产生的拉曼信 号可再现性强。本研究所制备的基底本身的面积比较 大(1.7 cm²),而不同位置呈现的探针分子的信号可 重复性强,这大大增加了基底的实用性。

2.4 Ag/TiO2作为 SERS 基底的可再生性

众所周知,TiO2在紫外光照下具有降解有机物的 光催化活性,并且Ag的负载能够大大提高TiO2的光



- 图 6 放置 2 和 21 d 后吸附在 Ag/TiO₂ 基底上不同位置处 R6G 分子的 SERS 图谱
- Fig.6 SERS spectra of R6G absorbed on Ag/TiO₂ substrate at different locations after 2 d (a) and 21 d (b) storage



- 图 7 Ag/TiO2基底吸附 R6G 分子、经过模拟太阳光照射 30 min 后的基底及光照后再次吸附 R6G 后的 SERS 光谱
- Fig.7 SERS spectra of R6G absorbed on Ag/TiO₂ substrate, after30 min irradiation under simulated solar light and re-detection

催化效率。基于 Ag/TiO₂ 纳米孔阵列的光催化活性, 在 SERS 光谱测试后,利用模拟太阳光照射样品,通 过 TiO₂ 的光催化反应将待测物降解为无机小分子,再 通过简单的冲洗操作就可将被测物清除,从而达到重 复利用的目的。将吸附了 R6G 分子的 Ag/TiO₂基底浸 泡在水中,然后在氙灯下持续照射 30 min,而后取出 基底用去离子水冲洗 3 次,自然风干后进行拉曼测试, 测试完毕后再加入 R6G 分子重新测试其 SERS 光谱。 图 7 为基底吸附 R6G 分子、经过模拟太阳光照射 30 min 后的基底及光照后再次吸附 R6G 后的 SERS 光谱。 从图中可以发现,经过照射后基底上所有的 R6G 拉曼特征峰均已消失,当再次吸附 R6G 分子后,R6G 特征峰又全部出现,并且与初次使用时的 SERS 信号强度基本相同。将上述实验重复进行 3 次,R6G 分子拉曼峰强度的平均标准偏差<5%。上述结果说明,Ag/TiO2 基底在模拟太阳光照射下,能够将所吸附的待测分子降解,显示出良好的可再生性能,因此能够被多次循环检测探针分子的 SERS 光谱。

3 结 论

1) Ag 颗粒不仅分布在 TiO₂纳米孔阵列的表面,同时也有少量分布在 TiO₂纳米管内部。

2) Ag/TiO_2 纳米孔阵列显示出较好的 SERS 活性, 基底对 R6G 分子的检测限达到 10^{-7} mol/L,且具有良 好的均匀性和稳定性。

3)该 SERS 基底在模拟太阳光照射下,只需 30 min 即可将所吸附的 R6G 分子完全降解,3 次降解-吸附循 环后,R6G 分子拉曼峰强度的平均标准偏差<5%,显 示出良好的循环使用性能,因此可作为一种可再生的 SERS 基底材料。

参考文献 References

- [1] Lu Z C, Ruan W D, Yang J X et al. J Raman Spectrosc[J], 2009, 40(1): 112
- [2] Malek K, Brzozka A, Rygula A et al. J Raman Spectrosc[J], 2014, 45(4): 281

- [3] Wang X T, Shi W S, She G W et al. Appl Phys Lett[J], 2010, 96(5): 053 104
- [4] Xie Y B, Jin Y Y, Zhou Y Z et al. Appl Surf Sci[J], 2014, 313: 549
- [5] Xu S C, Zhang Y X, Luo Y Y et al. Analyst[J], 2013, 138(16): 4519
- [6] Zhao J H, Lin J, Li X H et al. Appl Surf Sci[J], 2015, 347: 514
- [7] Hu X Y, Meng G W, Huang Q et al. Nanotechnology[J], 2012, 23(38): 385 705
- [8] Roguska A, Kudelski A, Pisarek M et al. Vib Spectrosc[J], 2011, 55(1): 38
- [9] Zhu H M, Yang B F, Xu J et al. Appl Catal B: Environ[J], 2009, 90(3-4): 463
- [10] Yu J G, Zhao X J, Zhao Q N. *Thin Solid Films*[J], 2000, 379 (1-2): 7
- [11] Huang Y X, Sun L, Xie K P et al. J Raman Spectrosc[J], 2011, 42(5): 986
- [12] Sulka G D, Kapusta-Kolodziej J, Brzozka A et al. Electrochimica Acta[J], 2013, 104: 526
- [13] Sulka G D, Kapusta-Kolodziej J, Brzozka A et al. Electrochimica Acta[J], 2010, 55(14): 4359
- [14] Zhang J T, Li X L, Sun X M et al. J Phys Chem B[J], 2005, 109(25): 12 544
- [15] Sasai R, Fujita T, Iyi N et al. Langmuir[J], 2002, 18(17): 6578

Ag/TiO₂ Nanopore Array for Recyclable SERS Active Substrates

Zhou Xin^{1,2}, Xu Ling², Yao Aihua^{1,2}, Wang Deping^{1,2}

Key Laboratory of Advanced Civil Engineering Materials, Ministry of Education, Tongji University, Shanghai 200092, China)
(2. School of Materials Science and Engineering, Tongji University, Shanghai 200092, China)

Abstract: TiO_2 nanopore array was firstly prepared by a three-stepped anodization process, and subsequently Ag nanoparticles with size of 30 nm were deposited on TiO_2 nanoarray through a continuous ion layer adsorption. The resulting Ag/TiO₂ nanopore array was then used as a surface enhanced Raman scattering (SERS) active substrate, and its uniformity, stability and recyclability were investigated. The results show that the Ag/TiO₂ substrates deliver a detection limit up to ~10⁻⁷ mol/L under excitation at 532 nm. Moreover, the substrates exhibit outstanding uniformity and stability. The Ag/TiO₂ nanoarray also experiences photocatalysis decomposition of adsorbed R6G molecules after 30 min irradiation under simulated solar light, exhibiting high recyclability. Such an Ag/TiO₂ nanopore array has great potential as an ideal SERS active substrate due to its highly ordered structure and excellent properties.

Key words: TiO2 nanopore array; Ag; surface enhanced Raman scattering; recyclability

Corresponding author: Yao Aihua, Ph. D., Associate Professor, School of Materials Science and Engineering, Tongji University, Shanghai 200092, P. R. China, E-mail: aihyao@126.com