لیزر در پزشکی؛ ۱۳۹۷، دورهٔ ۱۵، شمارهٔ ۱، صفحات: ۲۳–۱۶.

مقاله پژوهشی

تأثیر لایــهٔ فلزی آلیاژ طلا- نقره بر عملکرد حسـگرهای بیولوژیکی مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی

خلاصه

علیرضا کشاورز ^۱ ثریا زنگنه زاده ^۲

مقدمه: امروزه، حسـگرهای مبتنی بر تشدید پلاسمون سـطحی بهعلت کاربردهای وسیع در زمینهٔ پزشکی، داروسازی و اندازه گیری پارامترهای شیمیایی و فیزیکی بسیار مورد توجه دانشـمندان قرار گرفتهاند. این حسگرها براساس تغییرات شیمیایی و زیستی در محیط نمونه طراحی می شوند. در این مقاله حساسیت حسگر به تغییرات ضریب شکست نمونه مورد بررسی قرار می گیرد.

روش بررسی: در این تحقیق تأثیر به کار بردن آلیاژ طلا- نقره در لایهٔ فلزی ساختار این حسگرها به صورت عددی به روش ضرایب بازتاب فرنل که از رایج ترین و اساسی ترین روش های بررسی اینگونه ساختارها هستند، شبیه سازی و بررسی شده است. طرح اصلی با توجه به ساختار کریشمان و استفاده از منشور BK۷، لایهٔ فلزی و درآخر گرافن بنا نهاده شده است. چشمهٔ نوری در اینجا لیزر He-Ne با طول موج ۶۳۲/۸ نانومتر می باشد.

یافته ها: نتایج نشان می دهند که اثر افزودن لایه های فلزی متفاوت (طلا، طلا ۷۰ درصد-نقره ۳۰ درصد، طلا ۳۰ درصد-نقره ۷۰ درصد و نقره) در ضخامت های مختلف نتایج متفاوتی را به همراه دارد. همچنین تعداد لایه های متفاوت گرافن در هر کدام از ضخامت های فوق و لایه های فلزی نتایج گوناگونی ارائه می دهد که می تواند به عنوان یک عامل کنترلی مدنظر قرار گیرد.

نتیجه گیری: با بررسی شبیه سازی ها و داده ها می توان نتیجه گرفت که حسگرهای مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی بهترین عملکرد را در ضخامت ۵۰ نانومتر دارند. در ضخامت ۵۰ نانومتر به ترتیب لایهٔ فلزی طلا، طلا ۷۰ درصد - نقره ۳۰ درصد برابر با نقره و سرپس طلا ۳۰ درصد - نقره ۷۰ درصد بالاترین حساسیت را دارا هستند.

واژههای کلیدی: بیوحسگر، گرافن، لیگاند، آنالایت، تشدید پلاسمون سطحی

 استاد، دانشکده فیزیک، دانشگاه صنعتی شیراز، شیراز، ایران

۲. دانشجوی کارشناسی ارشــد، گروه فوتونیک-فیزیک، دانشگاه صنعتی شیراز، شیراز، ایران

نویسندهٔ مسئول: ثریا زنگنه زاده، تلفن: ۰۷۱۳۷۳۵۳۵۱۱ پست الکترونیک: soraya.zangeneh97@gmail.com

مقدمه

علم يلاسمونيک به سال ۱۹۰۲ زماني که وود مشاهدات غير قابل توجيه از بازتاب نور از سلطح توری فلزی مشاهده کرد، باز می گردد[۱]. امروزه، مي دانيم كه يديدة تشديد يلاسمون سطحي اين مشاهدات را بهخوبی توضیح میدهد. پلاسـمون را کوانتای نواسانات دسـتهجمعی الکترونهای آزاد در فلز تعریف میکنند و پلاسمونهای سطحی امواج الکترومغناطیسی هستند که در فصل مشترک فلز دیالکتریک منتشر می شوند [۱و۲]. روش های متداولی برای برانگیختگی پلاسمون های سطحی وجود دارد که از جملهٔ آنها می توان به جفت شدگی منشور و جفتشــدگی توری فلزی اشـاره کرد[۴و۴]. جفتشدگی منشور با دو آرایش متفاوت کریشــمان٬ و اتوو٬ معرفی می شود [۵]. آرایش کریشمان که در آن فیلم نازک فلزی به روی ســطح منشور لایهنشانی میشود، در ساخت بیوحسگرهای مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی بیش از دو دهه است که که مورد توجه دانشمندان قرار گرفته است [۶و۷]. این حسگرها یکی از انواع حسـگرهای ایتیکی هسـتند که براساس برهمکنش محیط نمونه و سطح حسگر یارامترهای مختلف زیستی و شیمیایی را اندازه گیری می کنند[۳]. مهم ترین کاربردهای این حسگرهای بیولوژیکی در زمینهٔ صنعت داروسازی، تشـخیص کیفیت غذا و صنعت پزشکی است [۸و۹]. امروزه، توجه دانشـمندان به این مهم اسـت که با افزایش حساسیت این حسـگرها اندازه گیری دقیق تر و نتایج بهتری بهدست بیاورند. با درنظر گرفتن ساختار کریشـمان بهصورتی که نور فرودی با قطبش P از منشور وارد ساختار می شود و سپس در فصل مشترک منشور_فلز با زاویه ای بزرگتر از زاویهٔ بحرانی بازتاب کلی رخ میدهد و به موجب آن پلاسمون های سطحی با بردار موج kx در راستای x منتشر می شوند. در یک زاویهٔ مشخص که آن را بهعنوان زاویهٔ تشدید درنظر می گیریم بازتاب به حداقل می سد و تشدید پلاسمون سطحی رخ می دهد [۱و۲]. سطح خارجی این حسگرها با لایه ای از گیرنده های ثابت زیستی و شیمیایی (لیگاندها[†]) شامل آنزیمها، آنتیبادیها و DNA پوشانده می شود. نمونههای مورد بررسی که آنها را بهعنوان آنالایت میشناسیم شامل آنزیمها، آنتیژنها و مکملهای DNA در تماس با گیرندههای ثابت زیستی و شیمیایی قرار می گیرند و در اثر بر همکنشهای زیستی و شیمیایی در این قسمت از حسـ گر پارامترهایی چون ضریب شکست محیط، غلظت محیط و PH تغییر می کند. این تغییر در پارامترهای محیط نمونه باعث ایجاد تغییر در مؤلفههای نور رسیده به آشکارساز ازجمله شدت، قطبش، طولموج و فاز می شود[۱۰[۱۰]. این برهمکنشها در شکل ۱ (الف) مشاهده می شود.

- 1. Wood
- 2. Kretschmann
- 3. Otto
- 4. ligand

همان طور که در شـکل ۱ (ب) مشاهده میشـود، نمودار پاسخ محیط برحسب زمان رسم شده است[۱۲]. قبل از برهمکنش لیگاندها و آنالایتها پاسـخ دریافتی از محیط ثابت اسـت اما پس از برهمکنش این پاسخ به صورت افزایشـی است که مربوط به مرحلهٔ اجتماع میشود در این ناحیه تغییر ضریب شکسـت محیط اتفاق میافتد. پـس از اجتماع در محیط تجزیه رخ میدهد که باعث پاسـخ کاهشـی محیط است تا زمانی که باز تولید رخ دهد و محیط آماده پذیرش نمونهٔ بعدی شود[۱۰].

مراحل اجتماع و تجزیه بین لیگاندها و آنالایتها به ۴ روش زیر صورت می گیرد:

- ۱. روش مستقیم
- ۲. روش ساندویچ
 - ۳. روش رقابتی
- ۴. روش مهارکننده





نمونهٔ مورد بررسی(آنالایت) (الف). نمودار بررسی عملکرد حساسیتسنجی بیوحسگرهای

مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی(ب)

[Downloaded from icml.ir on 2025-07-08

که در دو روش ساندویچ و رقابتی نیاز به یک محلول ثالث برای بازتولید محیط میباشد.

در این مقاله ساختاری از حسگرهای مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی را بررسی میکنیم که اساس عملکرد آن ها مبتنی بر هرگونه تغییری در ضريب شكست محيط نمونه است كه در تماس با خارجي ترين لايهٔ ساختار می باشد و با درنظر گرفتن جذب سطحی موجب تغییر ضریب شکست در نزدیکی سـطح خارجی میشود[۱۳]. این تغییرات در ضریب شکست موجب تغییر در زاویهٔ تشدید می شوند که به دنبال آن حساسیت حسگر تغییر میکند. با کنترل چیدمان لایهها، تغییر ضخامت لایهها و تغییر منشور می توان حساسیت حسگر را بهبود بخشید. در لایهٔ فلزی از فلزات نجیب به علت مقاومت بالا در برابر خوردگی، اکسیدشدن و زنگزدگی استفاده می شود [۱۴]. امروزه، گرافن را به عنوان گیرنده های ثابت به روى سطح اين حسكرها اضافه مىكنند. با اضافه كردن لايه گرافن به علت جذب سطحی بالای آن عملکرد حسگرها بهبود می یابد [16].گرافن ساختار دو بعدى از اتم كربن است كه با ساختار لانه زنبورى خود جزء قوىترين موادى است كه تا به امروز مى شناسيم. خواص ويژهٔ حرارتى، انعطاف پذیری، مکانیکی گرافن را بسیار مورد توجه دانشمندان قرار داده است. منحنی ضریب بازتاب برحسب زاویهٔ فرودی به روی سیستم را منحنى تشديد پلاسمون سـطحى يا به اختصار منحنى SPR مىنامند. همان طور که میدانیم نانوذرات فلزات در ابعاد گوناگون خواص اپتیکی، الكتريكي، شيميايي، فيزيكي متفاوتي از خودشان نشان ميدهد [۱۶و۱۷]. باتوجـه به خواص ویژهای که نانوذرات طـلا و نقره دارند، نانوذرات آلیاژ طلا و نقره خواصي بينابين اين دو را دارند [١٨]. در تحقيقات مشابه در این زمینه از فلزات طلا و نقره به صورت جداگانه استفاده شده است که با تغییر در میزان ضخامت آنها و افزودن لایههای جدید همچون گرافن و منشورهای متفاوت عملکرد این حسگرها مورد ارزیابی قرار گرفته است که از بین این دو فلز، طلا از عملکرد بهتری برخوردار بوده است[۱۹]. در این مقاله هدف بررسی عملکرد بیوحسگرهای مبتنی بر تشدید پلاسمون سـطحی بر مبنای استفاده از نانوذرات آلیاژ طلا _ نقره است. با تمرکز بر دو فلز نجیب طلا و نقره به دنبال آن هستیم که ترکیبی از این دو را در لایهٔ فلزی به کار ببریم و عملکرد حسگر را با توجه به درصد آلیاژ طلا_نقره بررسي كنيم.

روش بررسی

در این مقاله از آرایش کریشمان ساختار ۴ لایهای به تر تیب شامل منشور_ فیلم فلزی، گرافن و محیط نمونه استفاده می کنیم. همان طور که در شکل ۲ مشاهده می کنید لایهٔ فلزی به روی منشور بدون هیچ واسطهای قرار گرفته است و سپس گرافن بین فیلم فلزی و محیط نمونه قرار گرفته است.

پلاسمون های سطحی شکل گرفته در فصل مشترک فلز_دیالکتریک

که به آنها پلاریتون پلاسـمون حجمی نیـز می گویند، با بردار موج kx منتشر می شوند در فصل مشترک فلز _دی الکتریک منتشر می شوند و از طرفی موج الکترومغناطیسی فرودی با بردار موج k بر سطح منشور فرود می آید. kx و k به ترتیب در روابط (۱) و (۲) معرفی شدهاند.

$$k_{x} = \frac{2\pi}{\lambda} \left(\frac{\varepsilon_{m}\varepsilon_{d}}{\varepsilon_{m} + \varepsilon_{d}}\right)^{\frac{1}{2}} \quad (1)$$
$$k = \frac{2\pi}{\lambda} n_{p} \sin(\theta) \quad (7)$$

در رابطهٔ (۱) $m_{g} \in B$ بهترتیب ثابت دی الکتریک فلز و ثابت دی الکتریک منشور و ثابت دی الکتریک منشور هستند. در رابطهٔ (۲) ضریب شکست منشور و θ زاویهٔ نور فرودی به منشور است. Λ طول موج منبع نوری می باشد که در این جا منبع نوری ما لیزر He_Ne به طول موج π 74 نانومتر می باشد.

چنانچه kx=k باشد، تشدید پلاسمون سطحی رخ میدهد [۲۰و۲۱]. با استفاده از روش ضرایب بازتاب فرنل ضریب فرنل ضریب بازتاب کا ساختار را بهدست می آوریم. برای نور فرودی با قطبش P که از لایهٔ ام به لایهٔ ام عبور می یابد ضریب بازتاب را به صورت رابطهٔ (۳) تعریف می کنیم.

$$r_{ik} = \frac{\left(\frac{k_{zi}}{\varepsilon_i} - \frac{k_{zk}}{\varepsilon_k}\right)}{\left(\frac{k_{zi}}{\varepsilon_i} + \frac{k_{zk}}{\varepsilon_k}\right)} \qquad (7)$$

در اینجا $k_{zi} \in k_{zk}$ بهترتیب بردار موجهای متناظر با ثابت دیالکتریک k_{zi} اینجا i م و k ام هستند که

$$k_{zi} = \frac{2\pi}{\lambda} \left(\varepsilon_i - \varepsilon_0 \sin^2 \theta\right)^{\frac{1}{2}} \quad (f)$$

در این رابطه ₆0 ثابت دیالکتریک منشور است. ضریب بازتاب کل ساختار به این ترتیب محاسبه می شود [۲۲و۲۲].

$$r_{012} = \frac{r_{01} + r_{12} \exp(2ik_{z1}d_1)}{1 + r_{01}r_{12} \exp(2ik_{z1}d_1)} \qquad (\Delta)$$

 $R_{012} = \left| r_{012} \right|^2 \qquad (\mathcal{F})$

ازجمله عاملهای سنجش عملکرداین حسگرها حساسیت آنها میباشد. این حساسیت تغییرات زاویهٔ تشدید متناظر با تغییرات ضریب شکست محیط نمونه را مشخص میکند و بهصورت زیر تعریف می شود [۲۴].

$$S = \frac{\Delta \theta_{SPR}}{\Delta n_s} \qquad (Y)$$

در این رابطه θ_{SPR} زاویهٔ تشدید پلاسمون سطحی و ns ضریب شکست محیط نمونه است. پس هرچه خارجی ترین لایهٔ ساختار که در تماس با محیط نمونه است جذب سطحی بالاتری داشته باشد، حساسیت این حسگرها بهبود می یابد.

باتوجـه به لایهٔ فلزی که در اینجا آلیاژ طلا- نقره درنظر گرفته شـده اسـت، ضرایب شکسـت (n) و ضرایب خاموشـی (K) که میزان جذب نوری امواج الکترومغناطیسـی منتشرشده در محیط را معرفی میکند در جدول ۱ معرفی شدهاند [۲۵].

ضريب شكست گرافن در ناحيهٔ مرئي از طريق رابطهٔ زير محاسبه مي شود.

$$n_g = 3.0 + i \frac{C_1}{3} \lambda \qquad (\wedge)$$

		5
14 1 N 1		
، حاموسی برای لا یه قلری	سحست و صريب	جدول الصريب

n	κ	لايه
•/14712	۳/۵۱۹۵	طلا
TACTV	1989 8/1980 -	طلا۷۰ درصد
-/1 // 11		نقره ۳۰ درصد
	5/9551	طلا۳۰ درصد
-20100		نقره ۷۰ درصد
•/•٣١٠٩	5/9096	نقره

C1 در این رابطه ثابتی برابر با Δ/۴۴۶ ۵ گرفته شده است]۶[. ضخامت هر لایهٔ گرافن ۰/۳۴ نانومتر است و ضخامت کل لایههای گرافن که در ساختار استفاده شده است به صورت رابطهٔ (۹) محاسبه می شود که در آن L تعداد لایه های گرافن است]۲۶و۲۲[.

 $d_G = L * 0.34 nm \quad (9)$

يافتهها

در این مقاله هدف بررسی اثر افزودن آلیاژ طلا- نقره به حسکرهای مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی است. از جمله عاملهایی که می تواند در عملکرد این حسگرها اثر گذار باشد، ضخامت لایهٔ فلزی، تعداد لایههای گرافن، جنس منشور و زاویهٔ فرودی به منشور می باشد. در ادامه برای ۳ حالت مختلف طلا، طلا۷۰ درصد-نقره ۳۰ درصد، طلا۳۰ درصد-نقره ۷۰ درصد و نقره نمودار تشدید پلاسمون سطحی بر حسب زاویهٔ فرودی به روی منشور مورد بررسی قرار می گیرد.

در شــكل ٣ نمودار تشديد پلاسمون سطحى براى لايهٔ فلزى طلا، طلا-

برای این چیدمان با درنظر گرفتن ضخامت لایهٔ فلزی ۳۰ نانومتر میزان شـدت بازتاب بهترتیب برای طلا (۵.۱)۰/۳۶۴۷، طلا۷۰ درصد-نقره ۳۰ درصـد (۵.۱)۰/۱۲۳۵، طلا۳۰ درصد-نقـره ۲۰ درصد (۵.۱) ۱۸۰۷/و نقره (۵.۱)۰/۶۵۸۴ است.

در شــکل۴ نمودار تشدید پلاسمون سطحی برای لایهٔ فلزی به ضخامت ۴۰ نانومتر رسـم شـده است. همان طور که مشـاهده می کنید به ترتیب نمـودار آبی برای طلا، نمودار نقطه چین مشـکی بـرای طلا۷۰ درصد-نقره ۳۰ درصد، نمودار خط چین مشـکی برای طـلا۳۰ درصد- نقره ۷۰ درصد و قرمز برای نقره رسم شده است.

برای این چیدمان با درنظر گرفتن ضخامت لایهٔ فلزی ۴۰ نانومتر شدت بازتاب بهترتیب برای طللا (a.u) ۰/۰۲۶۲ درصد-نقره ۳۰ درصد (a.u) ۰/۰۲۸۸ طللا ۳۰ درصد- نقره ۷۰ درصد (a.u) ۵/۰۰۰۵ و نقره (a.u)

برای ضخامت ۵۰ نانومتر لایهٔ فلزی میزان کمترین بازتاب در این حالت بهترتیب برای طلا (a.u) ۰۱/۰۱۲۶ درصد-نقره ۳۰ درصد



شکل۳:نمودار تشدید پلاسمون سطحی برای ضخامت ۳۰ نانومتر لایهٔ فلزی در طول موج ۶۳۲/۸ نانومتر



شکل۴: نمودار تشدید پلاسمون سطحی برای ضخامت ۴۰ نانومتر لایهٔ فلزی در طول موج ۶۳۲/۸ نانومتر

(a.u) ۰/۱۷۴۰، طلا۳۰ درصد- نقره ۷۰ درصد (a.u) ۱۳۴۷/۰و نقره (a.u) ۰/۰۷۲۸ گزارش شده است.

مقدار حداقل بازتابهای گزارش شده برای ساختار میزان جذب سطحی را مشخص می کند که کمترین میزان بازتاب به معنای شکل گیری

پلاسمونهای سطحی بهتری به دنبال جذب سطحی بالاتر در لایهها میباشد. در موردهای مورد بررسی در ضخامت ۴۰ نانومتر برای لایهٔ طلا۳۰ درصد- نقره ۲۰ درصد نتیجهای مطلوب بهدست آمده است.

برای بررسی این حسـگرها محیط نمونه آب با ضریب شکست ۳۳/۱ و تغییرات ضریب شکست ۰/۰۰۵ درنظر گرفتهشده است[۴].

با توجه به اینکه هر گونه تغییری در ضریب شکست محیط نمونه موجب تغییر در زاویهٔ تشدید پلاسمون سطحی می شود و به دنبال آن حساسیت حسگر تغییر می کند، پس از مهم ترین عوامل سنجش عملکرد این حسگر به دست آوردن انتقال زاویهٔ تشدید پلاسمون سطحی برای تغییرات ثابت ضریب شکست برای محیطهای متفاوت است. بنابراین برای تغییر ۲۰۰۵ ضریب شکست نمونه تغییرات زاویهٔ تشدید پلاسمون سطحی به ترتیب برای ۳۰ نانومتر در جدول ۲، ۴۰ نانومتر در جدول ۳ و ۵۰ نانومتر در جدول ۴ گزارش شده است.

از جمله عوامل دیگر در کنترل بهینهسازی عملکرد حسگرهای مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی تعداد لایههای گرافن می باشد. در شکل تا شکل ۷ تغییرات شدت بازتاب نسبت به تعداد لایهها به ترتیب گرافن به صورت جداگانه برای هر کدام از لایه های طلا، طلا ۷۰ در صد - نقره ۳۰ در صد، طلا۳۰ در صد - نقره ۷۰ در صدو نقره رسم شده است.

انتقال زايه تشديد پلاسمون سطحي	بعد از جذب سطحی	قبل از جذب سطحی	لايه
•/۶••۴	Y1/0918	٧٠/٩۶٠٩	طلا
·/04·4	Y - /47 - Y	<u> </u>	طلا ۷۰٪ - نقره ۳۰٪
• / ۶ • • ۲	89/2198	89/2192	طلا٣٠٪- نقره ٧٠٪
·/0Y·0	89/0490	<u> ۶۸/۹۷</u> ۸۹	نقره

جدول۲: تغییرات زاویهٔ تشدید پلاسمون سطحی قبل و بعد از جذب سطحی برای ضخامت۳۰ نانومتر لایهٔ فلزی

جدول ٣: تغييرات زاوية تشديد پلاسمون سطحي قبل و بعد از جذب سطحي براي ضخامت ٢٠ نانومتر لاية فلزي

انتقال زايه تشديد پلاسمون سطحي	بعد از جذب سطحی	قبل از جذب سطحی	لايه
. 189.8	٧١/٩٥١٩	V1/7817	طلا
· 181 · W	۲۰/۴۶۰۱	89/2892	طلا٧٠٪- نقره ٣٠٪
•/6999	89/VD9 ·	89/1091	طلا۳۰٪- نقره ۷۰٪
	89/0890	£%/9£%9	ئقره

جدول۴: تغییرات زاویهٔ تشدید پلاسمون سطحی قبل و بعد از جذب سطحی برای ضخامت۵۰ نانومتر لایهٔ فلزی

انتقال زايه تشديد بلاسمون سطحي	بعد از جذب سطحی	قبل از جذب سطحی	لايه
· /YY · Y	VT/TOTT	Y1/0810	طلا
· /88.8	۷۰/۶۰۰۶	୫ ୩/୩ ୫ ୩୩	طلا ۲۰٪ - نقره ۳۰٪
. /98	۶۹/X۱۹۱	89/1291	طلا۳۰٪- نقره ۷۰٪
• /98 • 9	89/8·98	۶۸/۹۷۸۹	نقره

شکل۵ ضخامت لایهٔ فلزی طلا ۳۰ نانومتر، ۴۰ نانومتر و ۵۰ نانومتر در نظر گرفته شده است. شدت بازتاب برای این ساختار بهترتیب برای ۳۰ نانومتر در ۱۱ لایهٔ گرافین، برای ۴۰ نانومتر در ۶ لایهٔ گرافن و برای ۵۰ نانومتر در ۴ لایهٔ گرافن به حداقل خود رسیده است پس در این تعداد لایهها در هر ضخامت بیشترین جذب رخ میدهد.

درادامه همین روند برای سه لایهٔ دیگر در ضخامتهای متفاوت و تعداد مختلف لایهٔ گرافن تکرار شـده است تا بتوان دادههای حاصل از آنها را برای نتیجه گیری مقایسه کرد.

در شکل۶ همانند شـکل۴ این نمودار برای لایهٔ فلزی طلا ۷۰ درصد-نقره ۳۰ درصد رسم شده است. در این ساختار بهترتیب برای ۳۰ نانومتر در ۱۱ لایهٔ گرافن، بـرای ۴۰ نانومتر در ۸ لایهٔ گرافن و برای ۵۰ نانومتر در ۶ لایهٔ گرافن به حداقل خود رسیده است پس در این تعداد لایهها در هر ضخامت بیشترین جذب در ساختار رخ میدهد.

در این حالت برای ضخامتهای ۴۰ نانومتر و ۵۰ نانومتر تعداد لایههای بهینهٔ گرافن بیشتر شده است. همچنین میزان شدت بازتاب نسبت به حالتی که از لایهٔ طلا استفاده کردیم بیشتر شده است که نشاندهندهٔ کاهش میزان جذب در لایهها میباشد.

شــکل۷ ضریب بازتاب برای لایهٔ فلزی طـلا۳۰ درصد- نقره۷۰ درصد رسم شده اسـت. در این سـاختار بهترتیب برای ۳۰ نانومتر در ۱۳ لایهٔ گرافـن، بـرای ۴۰ نانومتـر در ۱۰ لایهٔ گرافن و بـرای ۵۰ نانومتر در ۹ لایهٔ گرافن به حداقل خود رسـیده است پس در این تعداد لایهها در هر ضخامت بیشترین جذب در ساختار رخ میدهد.

در این ساختار هم نسبتبه ساختار طلا۷۰ درصد- نقره ۳۰ درصد تعداد بهینهٔ لایههای گرافن افزایش یافته است.

در شــکل ۸ فلز نقره درنظر گرفته شده است و تعداد بهینهٔ لایهٔ گرافن به ترتیب برای ۳۰ نانومتر در ۱۵ لایهٔ گرافن، بـرای ۴۰ نانومتر در ۱۲ لایهٔ گرافن و برای ۵۰ نانومتر در ۱۱ لایهٔ گرافن به حداقل خود رسیده است پس در این تعداد لایهها در هر ضخامت بیشترین جذب در ساختار رخ می دهد.

باتوجه به دادههای ارائهشده از شکل ۵ تا شکل ۸ میتوان نتیجه گرفت که با افزایش ضخامت لایهٔ فلزی در ساختار تعداد لایههای گرافن که در آنها میزان بازتاب انرژی به حداقل خود رسیده است، کاهش مییابد و ارتباطی معکوس بین این دو کمیت وجود دارد.

ساختار طراحی شده در این مقاله با توجه به طول موجانتخابی و منشور BK۷ در مقایسه با مرجع[۴] که تنها از طلا در لایهٔ فلزی استفاده کرده است، نتایج بهتری برای حساسیت حسگر نشان داده است. به عنوان مثال برای ضخامت ۵۰ نانومتر طلا و تعداد متفاوت لایهٔ گرافن مقدار حساسیتهای به دست آمده در مرجع[۴] بین (RIU)۴۴ تا (RIU).

گزارش شده است درصورتی که در طراحی موجود در این مقاله با تغییر در جنـس لایه ها برای یک لایهٔ گرافن و لایهٔ طلا به ضخامت ۵۰ نانومتر این مقدار (RIU) ۱۴۴/۱۴ گزارش شده است.

نتيجهگيرى

در این مقاله هدف اصلی بررسی عملکرد حسگرهای مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی با درنظر گرفتن آلیاژ طلا-نقره در لایهٔ فلزی بود. طبق داده های بهدستآمده برای لایهٔ فلزی به ضخامت ۳۰ نانومتر بهترتیب طلا، طلا ۳۰ درصد-نقره ۷۰ درصد، نقره و طلا ۷۰ درصد-نقره ۳۰ درصد بیشترین حساسیت را داشتند. حساسیت برای لایهٔ فلزی به ضخامت ۴۰ نانومتر به



شـــکل۵: نمودار تغییرات حداقل بازتاب برحسب تعداد لایههای گرافن برای طلا در بهینهٔ زاویهٔ تشدید برای ضخامتهای متفاوت لایهٔ فلزی در طولموج ۶۳۲/۸ نانومتر



شکل ۶: نمودار تغییرات حداقل بازتاب برحسب تعداد لایههای گرافن برای طلا۷۰ درصد-نقره۳۰ درصد در بهینهٔ زاویهٔ تشــدید برای ضخامتهای متفاوت لایهٔ فلزی در طول موج ۶۳۲/۸ نانومتر





شکل۷: نمودار تغییرات حداقل بازتاب برحسب تعداد لایههای گرافن برای طلا۳۰ درصد-نقره۷۰ درصد در بهینهٔ زاویهٔ تشــدید برای ضخامتهای متفاوت لایهٔ فلزی در طول موج ۶۳۲/۸ نانومتر



شکل۸: نمودار تغییرات حداقل بازتاب برحسب تعداد لایههای گرافن برای نقره در بهینهٔ زاویهٔ تشدید برای ضخامتهای متفاوت لایهٔ فلزی در طول موج ۳۲/۸ نانومتر

ترتیب برای طلا، طلا ۳۰ درصد-نقره ۷۰ درصد، نقره و طلا ۷۰ درصد-نقره ۳۰ درصد به دست آمده است. در ضخامت ۵۰ نانومتر مقدار حساسیت به ترتیب برای طلا و سپس طلا۷۰ درصد- نقره ۳۰ درصد برابر با نقره و طلا ۳۰ درصد- نقره ۷۰ درصد به دست آمده است. از طرف دیگر برای لایۀ فلزی طلا بیشترین جذب در ۴۰ نانومتر، برای طلا ۷۰ درصد- نقره ۳۰ درصد در ۴۰ نانومتر، برای طلا ۳۰ درصد- نقره ۷۰ درصد در ۳۰ نانومتر و در آخر برای لایۀ نقره بیشترین جذب مجدد در ۳۰ نانومتر رخ می دهد. پس نتیجه می گیریم که طلا بهترین گزینه برای انتخاب لایۀ فلزی در این ساختار از حسگرهای مبتنی بر تشدید پلاسمون سطحی است.

ازجمله محدودیتهای این حسر گرها می توان به سطح مقطع بر خورد کم

References:

1. Murray WA, Barnes WL. Plasmonic materials. Advanced materials. 2007; 19(22): 3771-82.

2. Homola J, Koudela I, Yee SS. Surface Plasmon resonance sensors based on diffraction gratings and prism couplers: sensitivity comparison. Sensors and Actuators B: Chemical. 1999; 54(1): 16-24.

3. Wu L, Chu HS, Koh WS, Li EP. Highly sensitive graphene biosensors based on surface plasmon resonance. Optics express. 2010; 18(14): 14395-400.

4. Maharana PK, Jha R. Chalcogenide prism and graphene multilayer based surface plasmon resonance affinity biosensor for high performance. Sensors and Actuators B: Chemical. 2012; 169: 161-6.

5. Komlev AE, Dyukin RV, Shutova ES. The method of controlling the thickness of the deposited film on the basis of the surface plasmon resonance effect. InJournal of Physics: Conference Series 2017; 872(1): 012042. IOP Publishing.

6. Verma R, Gupta BD, Jha R. Sensitivity enhancement of a surface plasmon resonance based biomolecules sensor using graphene and silicon layers. Sensors and Actuators B: Chemical. 2011; 160(1): 623-31. KS, Booth TJ, Stauber T, Peres NM, Geim AK. Fine structure constant defines visual transparency of graphene. Science. 2008; 320(5881): 1308.

19.Maier SA. Plasmonics: fundamentals and applications. Springer Science & Business Media; 2007 May 16.

20.Raether H. Surface plasmons on smooth surfaces. InSurface plasmons on smooth and rough surfaces and on gratings 1988: 4-39. Springer Berlin Heidelberg.

21.Choi K, Kim H, Lim Y, Kim S, Lee B. Analytic design and visualization of multiple surface plasmon resonance excitation using angular spectrum decomposition for a Gaussian input beam. Optics express. 2005; 13(22): 8866-74.

22.Homola J, Yee SS, Gauglitz G. Surface plasmon resonance sensors. Sensors and Actuators B: Chemical. 1999; 54(1): 3-15.

23.Mehan N, Gupta V, Sreenivas K, Mansingh A. Surface plasmon resonance based refractive index sensor for liquids.

24.Ouyang Q, Zeng S, Jiang L, Hong L, Xu G, Dinh XQ, Qian J, He S, Qu J, Coquet P, Yong KT. Sensitivity enhancement of transition metal dichalcogenides/silicon nanostructure-based surface plasmon resonance biosensor. Scientific reports. 2016; 6: 28190.

25.Rioux D, Vallières S, Besner S, Muñoz P, Mazur E, Meunier M. An analytic model for the dielectric function of Au, Ag, and their alloys. Advanced Optical Materials. 2014; 2(2): 176-82.

26.Bruna M, Borini S. Optical constants of graphene layers in the visible range. Applied Physics Letters. 2009; 94(3): 031901.

27.Tsukamoto T, Ogino T. Morphology of graphene on step-controlled sapphire surfaces. Applied physics express. 2009; 2(7): 075502.

7. Gwon HR, Lee SH. Spectral and angular responses of surface plasmon resonance based on the Kretschmann prism configuration. Materials transactions. 2010; 51(6): 1150-5.

8. Homola J. Surface plasmon resonance sensors for detection of chemical and biological species. Chemical reviews. 2008; 108(2): 462-93.

9. Cennamo N, Chiavaioli F, Trono C, Tombelli S, Giannetti A, Baldini F, Zeni L. A complete optical sensor system based on a POF-SPR platform and a thermo-stabilized flow cell for biochemical applications. Sensors. 2016; 16(2): 196.

10.Schmitt K, Hoffmann C. Optical guided-wave chemical and biosensors I. Springer Series on Chemical Sensors and Biosensors. 2010; 7: 21.

11.Koyun A, Ahlatcıoğlu E, İpek YK. Biosensors and their principles. InA Roadmap of Biomedical Engineers and Milestones 2012. InTech.

12.Jang D, Chae G, Shin S. Analysis of surface plasmon resonance curves with a novel sigmoid-asymmetric fitting algorithm. Sensors. 2015; 15(10): 25385-98.

13.Kretschmann E, Raether H. Radiative decay of non radiative surface plasmons excited by light. Zeitschrift für Naturforschung A. 1968; 23(12): 2135-6.

14.Johnson PB, Christy RW. Optical constants of the noble metals. Physical review B. 1972; 6(12): 4370.

15.Chan KT, Neaton JB, Cohen ML. Firstprinciples study of metal adatom adsorption on graphene. Physical Review B. 2008; 77(23): 235430.

16.Kelly KL, Coronado E, Zhao LL, Schatz GC. The optical properties of metal nanoparticles: the influence of size, shape, and dielectric environment.

17.Elghanian R, Storhoff JJ, Mucic RC, Letsinger RL, Mirkin CA. Selective colorimetric detection of polynucleotides based on the distance-dependent optical properties of gold nanoparticles. Science. 1997; 277(5329): 1078-81.

18.Nair RR, Blake P, Grigorenko AN, Novoselov