## 水热合成巯基乙胺稳定的 CdTe 量子点 用于 Cu<sup>2+</sup> 检测

### 甘婷婷 张玉钧\* 赵南京 肖 雪 殷高方 石朝毅

(中国科学院安徽光学精密机械研究所环境光学与技术重点实验室,安徽 合肥 230031)

**摘要** 采用水热合成方法制备出水溶性巯基乙胺(CA)稳定的 CdTe(CA-CdTe)量子点,并研究了该量子点对不同 金属离子的荧光响应情况。基于 Cu<sup>2+</sup> 对该量子点具有选择性荧光猝灭,选择粒径大小分别为 3.27 nm 和 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点对 Cu<sup>2+</sup> 进行荧光响应分析,实现对 Cu<sup>2+</sup> 的定量分析与荧光检测。研究结果表明,Cu<sup>2+</sup> 对 CA-CdTe 量子点的荧光猝灭过程可以很好地用 Stern-Volmer 荧光猝灭方程来描述,当 Cu<sup>2+</sup> 浓度分别在  $4 \times 10^{-6} \sim 44 \times 10^{-6} \mod (L^{-1}) 1.6 \times 10^{-6} \sim 40 \times 10^{-6} \mod (L^{-1}) 1.6 \times 10^{-6} \sim 40 \times 10^{-6} \mod (L^{-1}) 1.6 \times 10^{-7} \mod (L$ 

关键词 材料;Cu<sup>2+</sup>检测;荧光检测;CdTe量子点;水热合成

中图分类号 O657.31 文献标识码 A doi: 10.3788/AOS201333.1216003

## Hydrothermal Synthesis of Mercaptoethylamine Stabilized CdTe Quantum Dots and Its Use for Detection of Cu<sup>2+</sup>

Gan Tingting Zhang Yujun Zhao Nanjing Xiao Xue Yin Gaofang Shi Chaoyi (Key Laboratory of Environmental Optics and Technology, Anhui Institute of Optics and Fine Mechanics, Chinese Academy of Sciences, Hefei, Anhui 230031, China)

**Abstract** Water-soluble mercaptoethylamine (CA) stabilized CdTe (CA-CdTe) quantum dots (QDs) are synthetized by hydrothermal synthesis method, and the fluorescent responses of as-prepared CA-CdTe QDs to different metal ions are studied. Based on the selective fluorescence quenching of Cu<sup>2+</sup> to CA-CdTe QDs, the fluorescent responses of CA-CdTe QDs with particle sizes of 3. 27 nm and 3. 60 nm to Cu<sup>2+</sup> are studied. The study results show that the fluorescence quenching process of Cu<sup>2+</sup> to CA-CdTe QDs can be described well by Stern-Volmer fluorescence quenching equation. There is a good linear relationship between the fluorescence intensity  $F_0/F$  and the concentration of Cu<sup>2+</sup> when the concentration of Cu<sup>2+</sup> is in the ranges of  $4 \times 10^{-6} \sim 44 \times 10^{-6}$  mol·L<sup>-1</sup> and  $1.6 \times 10^{-6} \sim 40 \times 10^{-6}$  mol·L<sup>-1</sup>. The linear correlation coefficients are 0.9876 and 0.9964 respectively, and the detection limits are  $8.30 \times 10^{-7}$  mol·L<sup>-1</sup> and  $5.08 \times 10^{-7}$  mol·L<sup>-1</sup> respectively. The study results also show that the difference of particle sizes of CA-CdTe QDs is simple, rapid and sensitive, which can be used well for analysis and detection of Cu<sup>2+</sup> in actual water samples.

**Key words** materials; detection of Cu<sup>2+</sup>; fluorescence detection; CdTe quantum dots; hydrothermal synthesis **OCIS codes** 160.2540; 160.4760; 300.2530; 300.6170; 300.6280

收稿日期: 2013-07-22; 收到修改稿日期: 2013-08-20

基金项目:国家 863 计划(2013AA065502)、安徽省科技计划项目(120c0805012)、安徽省自然科学基金(11040606M26)、安徽 省杰出青年科学基金(1108085J19)、中国科学院仪器设备功能开发技术创新项目(yg2012071)

**作者简介:**甘婷婷(1986—),女,硕士,研究实习员,主要从事水体荧光检测方面的研究。E-mail: tingtinggan@163.com \* 通信联系人。E-mail: yjzhang@aiofm.ac.cn

## 1引 言

铜在人体内的含量为 100~150 mg,是人体中位 居第二的必需微量元素,对于维持血液、中枢神经和 免疫系统的正常功能具有非常重要的作用[1-2]。但 是,铜离子过量,也会对人的身体产生不良的影响,如 会导致恶心、呕吐、上腹疼痛、急性溶血和肾小管变形 等中毒现象<sup>[3]</sup>。过量的铜对水生生物的危害更大, 研究表明当铜离子的浓度达到 0.002 mg•L<sup>-1</sup>时,就 会对鱼类产生毒性[4]。目前,随着工业废水废气的 大量排放,环境中的重金属污染日益严重。过量的 重金属如铜在水体中积累,就会对生物和人类构成 巨大的威胁,由此可见,及时、准确、快速检测水环境 中的铜离子是非常有必要的。传统检测铜离子的方 法有原子吸收光谱法、电感耦合等离子体发射光谱 法等[5-6],这些方法都存在前处理比较复杂、仪器价 格昂贵等缺点。近些年来发展起来的荧光分析方 法,具有操作简便、快速和灵敏度高等优点,弥补了 传统分析方法的不足,尤其是量子点(QD)荧光分析 方法,已发展成为检测重金属离子的一种新型并且 有效的方法。

量子点作为一种新型的荧光半导体纳米材料, 由于具有极其特殊的光学性质[7],如激发光谱宽并 且连续分布[8-9],发射光谱较窄并且对称,无拖尾现 象[10],抗光漂白能力强[11],荧光寿命较长[12],荧光 发射波长具有可调性[13-14]等特点,逐渐取代了传统 有机荧光染料的地位。自从 Chen 等<sup>[15]</sup>首次提出以 CdS 量子点作为荧光探针选择性检测 Cu<sup>2+</sup> 和 Zn<sup>2+</sup> 以来,很多研究人员都致力于研究量子点与金属离 子之间的相互作用,以实现量子点荧光分析方法在 重金属离子检测方面的应用。尤其是以功能化的量 子点作为荧光探针检测铜离子,已有一些相关的研 究报道。如 Chen 等<sup>[16]</sup>利用合成的 L-半胱氨酸稳 定的 CdS 量子点检测 Cu<sup>2+</sup>, Xie 等<sup>[17]</sup>等采用牛血清 白蛋白修饰的 CdSe-ZnS 量子点作为 Cu<sup>2+</sup>选择性荧 光探针来对 Cu<sup>2+</sup>进行检测, Liu 等<sup>[18]</sup>借助于草甘膦 农药,用 CdTe/CdS 量子点荧光分析方法检测 Cu<sup>2+</sup> 等。但是上述方法所用的量子点都为水相合成方法 直接制得的水溶性量子点,由于水相合成方法加热 温度低,量子点的成核与生长不能较好地分开,致使 制得的量子点粒径大小不均匀、半峰全宽较宽、荧光 量子产率较低,因而影响量子点荧光分析方法检测 铜离子的灵敏度。而量子点的水热合成方法,是在 水相合成方法的基础之上,采用高温水热环境控制 量子点的生长,具有操作简单、反应时间短等优点,

是一种具有广阔发展前景的量子点制备方法<sup>[19-20]</sup>。 巯基乙胺(CA)在配位化学的研究领域中是一种非 常重要的螯合剂,以巯基乙胺为稳定剂所制得的量 子点,在多个方面具有较好的应用,但是在重金属离 子检测方面,尤其是 Cu<sup>2+</sup>检测方面研究较少。

本文以巯基乙胺为稳定剂,采用水热合成方法 制备出具有不同粒径大小的性质优良的 CdTe 量子 点;并采用紫外(UV)-可见分光光度计和荧光分光 光度计对所制得的巯基乙胺稳定的 CdTe (CA-CdTe)量子点的光谱性质进行表征和研究;在最优 的实验条件下,分别选用粒径大小为 3.27 nm 和 3.60 nm的 CA-CdTe 量子点对 Cu<sup>2+</sup>进行荧光响应 分析,基于荧光猝灭现象,实现对 Cu<sup>2+</sup>的定量分析 与荧光检测,并研究 CA-CdTe 量子点粒径大小的 不同对 Cu<sup>2+</sup>荧光检测的影响。

### 2 实 验

### 2.1 仪器与试剂

实验中所用的仪器:岛津 UV-2550 型紫外-可 见分光光度计;Hitachi F-7000 型荧光光谱仪; PHS-3C 精密 pH 计(上海雷磁仪器厂);ZNCL-S 智 能恒温磁力搅拌器;MTN-28000W 氮吹仪;AL-104101 电子天平(梅特勒-托利多仪器有限公司); DHG-9101•2SA 型电热恒温鼓风干燥箱(上海市三 发科学仪器有限公司);KH-50 高温加热反应釜(上 海鹰迪仪器设备有限公司)。所有光学测试均在室 温下进行。

实验中所用到的试剂:碲粉(Te,质量分数为 99.9%)、硼氢化钠(NaBH4,质量分数 99%)、氯化 镉(CdCl<sub>2</sub>•2.5H<sub>2</sub>O,质量分数 99%)均购自天津市 光复精细化工研究所;β-巯基乙胺(质量分数 95%, Aladdin):1 mol·L<sup>-1</sup>的 HCl 溶液;不同 pH 值的 0.2 mol·L<sup>-1</sup>的 NaAc-HAc 缓冲溶液;不同 pH 值 的  $0.2 \text{ mol} \cdot L^{-1}$ 的磷酸氢二钠-柠檬酸缓冲溶液;不 同 pH 值的 0.2 mol·L<sup>-1</sup>的 KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>-K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 缓冲 溶液;Cu<sup>2+</sup>标准溶液,即 0.04 mol·L<sup>-1</sup> Cu(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>· 3H2O水溶液,使用时用去离子水稀释到所需浓度; 其他金属离子来自于 KCl, MgCl<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O, ZnCl<sub>2</sub>, NaCl,  $MnCl_2 \cdot 4H_2O$ ,  $FeSO_4 \cdot 7H_2O$ ,  $CoCl_3 \cdot$  $6H_2O$ ,  $NH_4Cl$ ,  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$ ,  $CaCl_2 \cdot 2H_2O$ ,  $BaCl_2 \cdot$  $2H_2O$ ,  $N_2NiO_6 \cdot 6H_2O$ ,  $AgNO_3$ ,  $Cu(NO_3)_2 \cdot 3H_2O$ ,  $CdCl_2 \cdot 2H_2O$ , Pb(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, CrCl<sub>3</sub> · 6H<sub>2</sub>O, 均购自天 津市光复精细化工研究所;实验用水为 Molecular 超纯水。

#### 2.2 巯基乙胺稳定的 CdTe 量子点水热合成

取去离子水 3 mL 置于 10 mL 反应瓶中,通 N<sub>2</sub> 除氧一段时间后,向反应瓶中加入一定量的 NaBH<sub>4</sub> 和 Te 粉,在磁力搅拌下,继续通氮气,常温下反应 得到淡粉色透明的 NaHTe 水溶液,密封保存备用。

称取 0.4567 g CdCl<sub>2</sub>•2.5H<sub>2</sub>O 于 250 mL 三口 烧瓶中,加入 100 mL 去离子水使其全部溶解,再加 入 0.3703 g  $\beta$ -巯基乙胺,完全溶解并且混合均匀 后,用 1 mol•L<sup>-1</sup> HCl 调节溶液的 pH 值为 5.0 左 右,在剧烈搅拌下通 N<sub>2</sub> 脱氧 30 min,然后迅速加入 上述新制备的无氧 NaHTe 溶液,混合溶液立即变 为红褐色,继续通 N<sub>2</sub>,并且不断搅拌,得 CA-CdTe 量子点前驱体溶液(此时得到的前驱体溶液无荧光 产生)。将前驱体溶液转移至聚四氟乙烯内衬的水 热合成反应釜中,并将反应釜放入 160 ℃烘箱中加 热制得透明的 CA-CdTe 量子点溶液。

#### 2.3 反应条件优化实验

根据文献报道,溶液的 pH 值会对量子点的荧 光有一定的影响<sup>[21]</sup>,因此在用 CA-CdTe 量子点检 测金属离子之前,选取磷酸氢二钠-柠檬酸、磷酸氢 二钠-磷酸二氢钠<sup>[22]</sup>、醋酸-醋酸钠三种缓冲溶液作 为缓冲体系分别测定 CA-CdTe 量子点的荧光强 度。具体实验过程:在 10 mL 比色管中,分别加入 200  $\mu$ L 浓度为 1×10<sup>-5</sup> mol·L<sup>-1</sup>的 CA-CdTe 量子 点溶液和 100  $\mu$ L 不同 pH 值的上述缓冲溶液,然后 用去离子水稀释到刻度。在相同条件下采用荧光分 光光度计以 330 nm 为激发波长进行荧光扫描,记 录荧光发射峰处的荧光强度。

# 2.4 不同金属离子对 CA-CdTe 量子点荧光性质影 响实验

选取如下常见金属离子: Cu<sup>2+</sup>, Ag<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Mg<sup>2+</sup>, Zn<sup>2+</sup>, Na<sup>+</sup>, Mn<sup>2+</sup>, Fe<sup>3+</sup>, Co<sup>2+</sup>, NH<sub>4</sub><sup>+</sup>, Fe<sup>2+</sup>, Ca<sup>2+</sup>, Ba<sup>2+</sup>, Ni<sup>2+</sup>, Cd<sup>2+</sup>, Pb<sup>2+</sup>, Cr<sup>3+</sup>, 分别 配制浓度为 0.04 mol·L<sup>-1</sup>的储备液。

在 10 mL 比色管中,依次加入 200  $\mu$ L 粒径大 小为 3. 27 nm,浓度为  $1 \times 10^{-5}$  mol·L<sup>-1</sup>的 CA-CdTe 量子点溶液,100  $\mu$ L pH 值为 5. 0,浓度为 0. 2 mol·L<sup>-1</sup>的 NaAc-HAc 缓冲溶液,再分别加入 20  $\mu$ L 浓度为 0. 04 mol·L<sup>-1</sup>的不同金属离子溶液, 用去离子水稀释到刻度并摇匀,反应 10 min,为待 测液。以不加金属离子,直接用去离子水稀释到刻 度的 CA-CdTe 量子点缓冲溶液体系作为参比溶 液。在荧光分光光度计上以 330 nm 为激发波长, 在荧光发射峰 585 nm 处分别记录参比和待测液的 荧光强度。

### 2.5 不同浓度 Cu<sup>2+</sup> 对 CA-CdTe 量子点荧光性质 影响实验

在 10 mL 比色管中,依次加入 200  $\mu$ L 粒径大小 为 3. 27 nm,浓度为  $1 \times 10^{-5}$  mol·L<sup>-1</sup>或粒径大小为 3. 60 nm,浓度为  $5 \times 10^{-6}$  mol·L<sup>-1</sup>的 CA-CdTe 量子 点溶液,100  $\mu$ L pH 值为 5. 0,浓度为 0. 2 mol·L<sup>-1</sup>的 NaAc-HAc 缓冲溶液,再分别加入不同量的 Cu<sup>2+</sup>溶 液,用去离子水稀释至刻度并摇匀,反应 10 min,为 待测液。以不加 Cu<sup>2+</sup>,直接用去离子水稀释到刻度 的 CA-CdTe 量子点缓冲溶液体系作为参比溶液。 在荧光分光光度计上以 330 nm 为激发波长,发射 狭缝宽为 5 nm 对待测液和参比液进行荧光扫描。

### 3 结果与讨论

### 3.1 巯基乙胺稳定的 CdTe 量子点的光谱表征

水热合成方法依靠高温加热来控制纳米晶体的 生长,通过控制不同的加热时间来控制量子点粒径 的大小,在本实验中,采用高温 160 ℃来加热前驱体 溶液。图 1 为在加热温度为 160 ℃,反应前驱体溶 液 pH 值为 5.0,不同加热时间条件下制得的 CA-CdTe 量子点的归一化紫外-可见吸收光谱和荧光 发射光谱。从图中可以看出,当加热时间分别为 80、100、120 min 时,紫外-可见吸收光谱的吸收峰 波长分别为 553、576、593 nm,相应的荧光发射峰波 长分别为 585、615、635 nm,可见随着加热时间的延 长,量子点纳米晶体逐渐长大,量子点的吸收峰和荧



- 图 1 不同加热时间制得的 CA-CdTe 量子点的归一化紫 外-可见吸收光谱和荧光发射光谱(激发波长: 330 nm)
- Fig. 1 Normalized UV-visible absorption spectra and fluorescence emission spectra of obtained CA-CdTe QDs with different heating time (excitation wavelength: 330 nm)

光发射峰都向长波长的方向移动,并且吸收光谱和 荧光发射光谱都有所展宽,荧光发射光谱呈高斯分 布,对称性好,无拖尾现象,说明加热时间越长, CdTe量子点不断生长,粒径越大,同时粒径尺寸分 布的范围也逐渐变宽。此外,加热时间分别为80、 100、120 min时所制得的CA-CdTe量子点的斯托 克斯位移分别为32、39、42 nm,也呈现出随着加热 时间的增加,斯托克斯位移变大的规律。

估算 CdTe 量子点粒径尺寸 D (nm)的经验公式<sup>[23]</sup>为

 $D = 9.8127 \times 10^{-7} \lambda^{3} - 1.7147 \times 10^{-3} \lambda^{2} + 1.0064 \lambda - 194.84,$ (1)

式中 λ 为样品紫外-可见吸收光谱中的第一激子吸收 峰的波长(单位:nm)。根据(1)式可得,在图1中加热 时间分别为 80、100、120 min 时所制得的 CA-CdTe 量 子点的粒径大小依次为 3.27、3.47、3.60 nm。

# 3.2 CA-CdTe 量子点对金属离子荧光响应实验条件选择研究

不同配体稳定的 CdTe 量子点,在不同的 pH 值及不同的缓冲溶液体系中,会表现出不同的荧光 变化情况。巯基乙胺稳定的 CdTe 量子点,自由端 的氨基在溶液中通常带正电荷,更容易受到溶液环 境中其他离子的影响,因此研究不同的缓冲溶液及 缓冲溶液的不同 pH 值对 CA-CdTe 量子点荧光性 质的影响是非常必要的。实验中分别选择磷酸氢二 钠-柠檬酸缓冲溶液、磷酸氢二钠-磷酸二氢钠缓冲 溶液及醋酸-醋酸钠缓冲溶液为缓冲溶液体系,研究 了这三种缓冲溶液及缓冲溶液的不同 pH 值对 CA-CdTe 量子点荧光性质的影响,如图 2 所示。从图 中可以看出,CA-CdTe 量子点在不同的缓冲溶液中 荧光强度变化的趋势是不同的。在 Na<sub>2</sub> HPO<sub>4</sub>-NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>缓冲溶液体系中,pH 值在 5.8~6.4 范 围内时,荧光强度较大,pH 值为 6.4 时 CA-CdTe 量子点的荧光强度具有最大值,当 pH 值大于 6.4 时,荧光强度逐渐降低。在 Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>-柠檬酸缓冲 溶液体系中,pH 值在 5.8~6.6 范围内时,荧光强 度值较大,在 pH 值为 5.8 时荧光强度具有最大值, 而当 pH 值小于 5.8 或大于 6.6 时,荧光强度逐渐 降低,当在 pH 小于 3.4 的强酸性条件下,CA-CdTe 量子点的荧光强度最弱,接近于无荧光产生。而在 NaAc-HAc 缓冲溶液体系中,CA-CdTe 量子点的荧 光强度明显高于在 Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>-NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> 和 Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>-柠檬酸缓冲溶液体系中 CA-CdTe 量子 点的荧光强度,尤其是在 pH 值为 5.0 时,CA-CdTe 量子点的荧光强度具有最大值。在三种缓冲溶液体 系中,随着 pH 值的降低,CA-CdTe 量子点的荧光 强度都逐渐减弱,在 NaAc-HAc 缓冲溶液的体系 中,荧光强度随 pH 降低而减弱的速度特别快,在 pH 值小于 3.6 时,荧光强度值最低,接近于无荧光 产生。量子点的荧光随 pH 值的降低而减弱,这主 要是由于 pH 值越低,溶液的酸性越强,溶液中 H<sup>+</sup> 的浓度越大,导致量子点表面包覆的配体稳定剂自 由端的氨基之间通过氢键作用而相互偶联,从而使 量子点发生团聚,改变量子点的结构和光学性能,因 此量子点的荧光会随 pH 值的降低而减弱,甚至会 失去荧光。为了提高 CA-CdTe 量子点对金属离子 荧光响应的选择性和灵敏度,在后续实验中采用 pH 值为 5.0 的 NaAc-HAc 缓冲溶液为缓冲体系。



图 2 不同缓冲溶液及缓冲溶液的不同 pH 值对 CA-CdTe 量子点荧光强度的影响



## 3.3 巯基乙胺稳定的 CdTe 量子点对不同金属离子的荧光响应研究

图 3 为粒径大小 3. 27 nm 的 CA-CdTe 量子点 对不同金属离子的荧光响应情况。从图 3 中可以看 出,在金属离子的浓度及其他实验条件完全相同的 条件下,Cu<sup>2+</sup>和 Ag<sup>+</sup>对 CA-CdTe 量子点的荧光强度 度影响最大,分别使 CA-CdTe 量子点的荧光强度 猝灭了 94%和 94. 7%,此外,Fe<sup>3+</sup>、Pb<sup>2+</sup>、Fe<sup>2+</sup>、 Co<sup>2+</sup>和 Ni<sup>2+</sup>对 CA-CdTe 量子点的荧光也具有一定 的猝灭作用,而其他金属离子对 CA-CdTe 量子点 荧光强度的影响则较小。由上述分析可知 CA-CdTe 量子点对 Cu<sup>2+</sup>的荧光响应具有一定的选择 性,但是 Ag<sup>+</sup>会对该荧光响应过程产生干扰。而在 实际检测应用中,可以通过加入氯离子,形成 AgCl 沉淀来对 Ag<sup>+</sup>进行掩蔽从而排除干扰。因此,基于 上述研究结果,可以利用水热合成方法制备出的 CA-



图 3 不同金属离子对 CA-CdTe 量子点荧光强度的影响 Fig. 3 Influence of different metal ions on the fluorescence intensity of CA-CdTe QDs

CdTe 量子点实现对 Cu<sup>2+</sup>的选择性分析与检测。

3.4 两种粒径大小不同的巯基乙胺稳定的 CdTe 量子点对 Cu<sup>2+</sup> 的传感响应

量子点的荧光对于量子点自身的表面结构状态 是非常敏感的,当量子点与其他物质发生物理或化 学相互作用时,可通过电荷转移、能量转移以及表面 吸附分子等作用使量子点的表面结构状态发生改 变,从而量子点的能级状态发生改变,即量子点的电 子与空穴的有效再结合发生变化,进而改变整个系 统的发光情况。实验过程中选择两种粒径大小分别 为 3.27 nm 和 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点来研究 它们对  $Cu^{2+}$  的荧光响应情况,如图 4 所示。 $F_0$  是 没有 Cu<sup>2+</sup> 存在时量子点的荧光强度, F 为存在 Cu<sup>2+</sup>时量子点的荧光强度。由图 4 可以看出,在量 子点的浓度一定的情况下,随着 Cu<sup>2+</sup>浓度的增加, 两种粒径大小的 CA-CdTe 量子点的荧光强度都会 逐渐降低,而对于粒径大小为 3.27 nm 的 CA-CdTe 量子点,荧光发射光谱的荧光峰随着 Cu<sup>2+</sup>浓度的增 加而有少许的红移现象。根据 Zhong 等<sup>[24]</sup>的研究, 量子点对金属离子的光学响应与金属离子与量子点 之间的作用方式有关,而两者之间的作用方式受量 子点表面的功能性配体及表面的悬挂键影响。由实 验可见,CA-CdTe量子点与铜离子之间有较强的亲 和力,当Cu<sup>2+</sup>吸附于CA-CdTe量子点表面之后,量 子点与 Cu<sup>2+</sup>之间发生了阳离子交换、电子转移及氧 化还原反应,使得Cu<sup>2+</sup>被还原为Cu<sup>+</sup>,并且导带中



图 4 粒径大小为 3.27 nm 的 CA-CdTe 量子点在不同浓度 Cu<sup>2+</sup>存在下的(a)荧光发射光谱,(b)量子点被猝灭的荧光强度 (F<sub>0</sub>-F)和(c) Stern-Volmer 荧光猝灭曲线;粒径大小为 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点在不同浓度 Cu<sup>2+</sup>存在下的(d)荧 光发射光谱,(e)量子点被猝灭的荧光强度(F<sub>0</sub>-F)和(f) Stern-Volmer 荧光猝灭曲线

Fig. 4 (a) Fluorescence emission spectra, (b) quenched fluorescence intensity (F<sub>0</sub>-F) and (c) Stern-Volmer fluorescence quenching plot of CA-CdTe QDs with particle size of 3. 27 nm in the presence of different concentrations of Cu<sup>2+</sup>;
(d) fluorescence emission spectra, (e) quenched fluorescence intensity (F<sub>0</sub>-F) and (f) Stern-Volmer fluorescence quenching plot of CA-CdTe QDs with particle size of 3. 60 nm in the presence of different concentrations of Cu<sup>2+</sup>

的激态电子与价带中的空穴发生非辐射重组,从而 使 CA-CdTe 量子点的荧光发生猝灭。量子点表面 氨基基团中的氮原子有孤对电子,而 Cu<sup>+</sup>离子有空 的 d 轨道,因此 CA-CdTe 量子点可以与 Cu<sup>+</sup>发生 配位作用,在量子点的表面形成 CdTe-Cu<sup>+</sup>发合物, 进而发生能量转移。在 CdTe-Cu<sup>+</sup>体系中,当有新 的辐射中心产生时,对小粒径的 CA-CdTe 量子点 粒径的影响较大,因此导致红移现象发生<sup>[16]</sup>。而粒 径大小为 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点,随着 Cu<sup>2+</sup> 浓度的增加,荧光发射光谱发射峰红移的现象不明 显,这是由于在 CdTe-Cu<sup>+</sup>体系中,所产生的新的辐 射中心对较大粒径的 CA-CdTe 量子点粒径的影响 较小。基于上述荧光猝灭现象,选用水热合成方法 制备出的 CA-CdTe 量子点来对 Cu<sup>2+</sup>进行定量分析 与检测研究。

荧光猝灭是指荧光物质与其他物质之间发生物 理或化学相互作用,从而导致荧光物质的荧光强度 有所降低。与荧光物质相互作用而引起荧光强度下 降的物质,称为荧光猝灭剂。猝灭过程可能发生于 猝灭剂与荧光物质激发态分子之间的相互作用,通 过荧光物质的激发态分子与猝灭剂分子的碰撞作 用,以能量转移或电荷转移的方式,使荧光物质丧失 其激发能,从而发生荧光猝灭,这一荧光猝灭过程为 动态猝灭,动态猝灭过程中,荧光物质的吸收光谱不 会发生改变;荧光猝灭也可能发生于猝灭剂与荧光 物质基态分子之间的相互作用,通过发生配合反应, 产生不发荧光的配合物,从而产生荧光猝灭效应,这 一荧光猝灭过程为静态猝灭<sup>[25]</sup>,静态猝灭过程中由 于形成基态配合物,从而导致荧光物质的吸收光谱 发生改变。两种荧光猝灭都符合

$$F_0/F = 1 + K_{\rm sv}(C),$$
 (2)

式中  $F_0$  是没有猝灭剂存在时荧光物质的荧光强度,F 是猝灭剂存在时体系的荧光强度,动态猝灭中  $K_{sv}$ 为 Stern-Volmer 猝灭常数,静态猝灭中 K 为配 合物形成常数,C 为猝灭剂浓度。当 Stern-Volmer 荧光猝灭常数 K 值大于 100 L·mol<sup>-1</sup>时,只存在静 态猝灭过程,当 K 值小于 100 L·mol<sup>-1</sup>时,则只存在 动态猝灭过程<sup>[26]</sup>。根据 Cu<sup>2+</sup> 对 CA-CdTe 量子点 的荧光猝灭效应,建立了 Cu<sup>2+</sup> 对两种粒径大小分别 为 3. 27 nm 和 3. 60 nm 的 CA-CdTe 量子点的 Stern-Volmer 荧光猝灭方程,如表 1 所示。

表1 CA-CdTe 量子点检测 Cu<sup>2+</sup>的 Stern-Volmer 荧光猝灭方程、线性范围及检测限

1 able 1 Stern-Volmer fluorescence quenching equation, linear range and detection limit of CA-CdTe QDs detecting C	Table 1	Stern-Volmer fluorescence	quenching equation,	linear range and detection	limit of CA-CdTe QDs detecting C	$u^{2+}$
--	---------	---------------------------	---------------------	----------------------------	----------------------------------	----------

QDs	Particle size /nm	Stern-Volmer equation $(C=10^{-6} \text{ mol} \cdot L^{-1})$	Linear correlation coefficient $R^2$	Linear range / (mol•L <sup>-1</sup> )	Detection limit / $(10^{-7} \text{ mol} \cdot \text{L}^{-1})$
CA-CdTe	3.27	$F_0/F = 0.80902 + 0.05699C$	0.9876	$4\!\times\!10^{-6}\!\sim\!44\!\times\!10^{-6}$	8.30
CA-CdTe	3.60	$F_0/F = 0.76319 + 0.09322C$	0.9964	1.6 $\times 10^{-6} \sim 40 \times 10^{-6}$	5.08

从表 1 中的 Stern-Volmer 荧光猝灭方程可以看 出,对于粒径大小为 3.27 nm 的 CA-CdTe 量子点,荧 光猝灭常数 K 值为 5.699×10<sup>4</sup> L•mol<sup>-1</sup>,对于粒径大 小为 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点,荧光猝灭常数 K 值为 9.322×10<sup>4</sup> L•mol<sup>-1</sup>,均大于 100 L•mol<sup>-1</sup>。图 5 和图 6 分别为 Cu<sup>2+</sup>溶液的吸收光谱及加入 Cu<sup>2+</sup>前 后,粒径分别为 3.27 nm 和 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点的吸收光谱,可以看出,在有 Cu<sup>2+</sup>存在时,粒 径分别为 3.27 nm 和 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点 的吸收光谱与没有 Cu<sup>2+</sup>存在下的吸收光谱相比都 发生了改变,说明 Cu<sup>2+</sup>对 CA-CdTe 量子点的荧光 猝灭过程为静态猝灭,是由于量子点表面的氨基与 Cu<sup>2+</sup>之间发生了配位作用,进而导致 Cu<sup>2+</sup>与量子 点之间发生电荷转移而发生荧光猝灭。

在优化的实验条件下,粒径大小为 3.27 nm 的 CA-CdTe 量子点, Cu<sup>2+</sup>浓度为 4×10<sup>-6</sup> ~ 44×  $10^{-6}$  mol·L<sup>-1</sup>时,荧光强度 $F_0/F$ 与Cu<sup>2+</sup>浓度之间具有



图 5 加入 Cu<sup>2+</sup>前后粒径为 3.27 nm 的 CA-CdTe 量子点 的吸收光谱及 0.01 mol·L<sup>-1</sup> Cu<sup>2+</sup> 水溶液的吸收 光谱

Fig. 5 Absorption spectra of CA-CdTe QDs with particle size of 3. 27 nm without  $Cu^{2+}$  and in the presence of  $Cu^{2+}$  and absorption spectrum of 0. 01 mol  $\cdot L^{-1}$  $Cu^{2+}$  aqueous solution



- 图 6 加入 Cu<sup>2+</sup>前后粒径为 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点 的吸收光谱及 0.01 mol·L<sup>-1</sup> Cu<sup>2+</sup> 水溶液的吸收 光谱
- Fig. 6 Absorption spectra of CA-CdTe QDs with particle size of 3. 60 nm without  $Cu^{2+}$  and in the presence of  $Cu^{2+}$  and absorption spectrum of 0. 01 mol  $\cdot L^{-1}$  $Cu^{2+}$  aqueous solution

非常好的线性关系,线性相关系数 R<sup>2</sup> 为0.9876,用3倍 于空白液测量的标准偏差除以标准曲线的斜率,得到 本方法的检测限为 8.30×10<sup>-7</sup> mol•L<sup>-1</sup>。而粒径大小 为 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点检测 Cu2+ 所获得的结 果与 3.27 nm 的 CA-CdTe 量子点的检测结果相接近, 线性范围为 1.6×10<sup>-6</sup>~40×10<sup>-6</sup> mol•L<sup>-1</sup>,检测限为 5.08×10<sup>-7</sup> mol•L<sup>-1</sup>。用这两种粒径大小不同的 CA-CdTe 量子点检测 Cu<sup>2+</sup>,检测限均低于国家饮用水质标 准(GB5749-85)规定的铜的标准限值1 mg/L(1.56×  $10^{-5}$  mol·L<sup>-1</sup>),说明 CA-CdTe 量子点能够应用于实际 水样中 Cu2+ 的检测分析。由此可见,采用水热合成方 法制得的 CA-CdTe 量子点对 Cu<sup>2+</sup>进行检测,量子点粒 径大小的不同不会影响量子点与 Cu<sup>2+</sup>之间的作用机 理,并且这种检测方法简便、快速、检测限较低、灵敏 度也高,可用于实际样品中铜离子的定量分析与选 择性检测。

4 结 论

在 pH 值为 5.0 的 NaAc-HAc 缓冲溶液体系 中,研究水热合成方法制得的 CA-CdTe 量子点对 不同金属离子的荧光响应情况。研究发现 CA-CdTe 量子点对 Cu<sup>2+</sup>具有选择性荧光响应,Cu<sup>2+</sup>使 CA-CdTe 量子点发生较大程度的荧光猝灭作用。 选用粒径大小为 3.27 nm 和 3.60 nm 的 CA-CdTe 量子点分别实现对 Cu<sup>2+</sup>的定量分析与检测,猝灭过 程可以很好地用 Stern-Volmer 荧光猝灭方程来描述,线性范围分别为 4×10<sup>-6</sup>~44×10<sup>-6</sup> mol·L<sup>-1</sup> 和 1.  $6 \times 10^{-6} \sim 40 \times 10^{-6} \text{ mol} \cdot L^{-1}$ ,检测限分别为 8.  $3 \times 10^{-7} \text{ mol} \cdot L^{-1}$ 和 5.  $08 \times 10^{-7} \text{ mol} \cdot L^{-1}$ ,均低于 国家饮用水质标准规定的限值。两种粒径大小不同 的 CA-CdTe 量子点对 Cu<sup>2+</sup>的检测结果比较接近, 说明 CA-CdTe 量子点粒径大小的不同不会影响 Cu<sup>2+</sup> 对其猝灭机理的改变。因此选用水热合成方 法制备出的巯基乙胺稳定的 CdTe 量子点能够应用 于水环境中 Cu<sup>2+</sup> 的分析与检测。

#### 参考文献

1 Zheng Yuanqing, Li Dan, Kong Han, *et al.*. Experimental study on application of bovine serum albumin modified CdTe quantum dots as detective probe for cupric ions [J]. Industrial Health and Occupational Diseases, 2009, 35(4): 193-197.

郑元青,李 丹,孔 翰,等. 牛血清蛋白修饰的 CdTe 量子点 作为铜离子检测探针的实验研究[J]. 工业卫生与职业病,2009, 35(4):193-197.

- Zhou Zizhuang, He Liangrong. Application of chromogenic reagent in Cu<sup>2+</sup> detection research in environmental sample [J]. Guangdong Chemical Industry, 2010, 37(7): 126-128.
   周梓庄,何良荣.显色剂应用于环境样品中铜离子的检测研究 [J].广东化工, 2010, 37(7): 126-128.
- 3 Zhou Xiaoyan, Lü Shusheng, Liu Quan, *et al.*. A novel fluorescence logic gate for Cu<sup>2+</sup> and HPO<sup>6-</sup> recognition [J]. Chinese J Inorganic Chemistry, 2012, 28(7): 1483-1488. 周晓彦, 吕树升, 刘 泉,等. 一种新型检测铜离子和磷酸氢根 阴离子的荧光逻辑门探针[J]. 无机化学学报, 2012, 28(7): 1483-1488.
- 4 Lu Hua, Qi Shulin, Liu Hanzhuang, et al.. Synthesis and properties of a red-visible ratiometric Cu<sup>2+</sup> probe [J]. Chinese J Inorganic Chemistry, 2011, 27(7): 1388-1392. 卢 华,齐淑林,刘汉壮,等. 一种红光可见比例计量型铜离子 探针的合成与性质研究[J]. 无机化学学报, 2011, 27(7): 1388-1392.
- 5 Xue Fulian. Flame atomic absorption spectrometry of chromium alloy steel, manganese [J]. Sichuan Nonferrous Metals, 2010, (3): 50-51.

薛福连.火焰原子吸收光谱法测定合金结构钢中铬、锰[J].四川有色金属,2010,(3):50-51.

- 6 He Feilong, Liu Huiting, Huang Qiaoyan, et al.. Determination of trace elements contents in Guiyujin by ICP method [J]. J Guilin University of Technology, 2012, 32(2): 250-252. 何飞龙,刘辉庭,黄巧燕,等. 电感耦合等离子体法测定桂郁金
- 中的微量元素[J]. 桂林理工大学学报, 2012, 32(2): 250-252. 7 Cheng Cheng, Wang Ruodong, Yan Jinhua. PbSe/PMMA quantum dot-doped fiber materials fabricated by a bulk polymerization method [J]. Acta Optica Sinica, 2011, 31(6): 0616005.

程 成,王若栋,严金华.本体聚合法制备 PbSe/PMMA 量子点 光纤材料[J].光学学报,2011,31(6):0616005.

8 Yang Weihai, Li Wanwan, Sun Kang. Hydrothermal synthesis of cysteamine stabilized CdTe quantum dots [J]. Chemical J Chinese Universities, 2008, 29(4): 681-685.

杨卫海,李万万,孙 康. 水热法合成巯基乙胺稳定的 CdTe 量 子点[J]. 高等学校化学学报, 2008, 29(4): 681-685.

9 Cheng Cheng, Wang Sunde, Ma Dewei. Preparation and spectra of CdSe-quantum-dot-doped PMMA fiber materials [J]. Acta Optica Sinica, 2011, 31(3): 0316002.
程 成, 王孙德, 马德伟. PMMA 基底 CdSe 量子点光纤材料的

程 成, 主孙德, 与德伟, FMMA 基底 CdSe 重于点元年材料的 制备及其光谱[J]. 光学学报, 2011, 31(3): 0316002.

- 10 X Gao, Y Cui, R M Levenson. In vivo cancer targeting and imaging with semiconductor quantum dots [J]. Nature Biotechnology, 2004, 22(8): 969-976.
- 11 Huang Ping, Yan Yangdong, Li Donghui. A review of progress in the application of quantum dots to biomedical research [J]. Digestive J World Chinese, 2007, 15(20): 2175-2180.
  黄 萍,颜仰东,李东辉. 量子点荧光探针在生物医学研究中的 应用进展[J]. 世界华人消化杂志, 2007, 15(20): 2175-2180.
- 12 B F Fischer, H J Eisler, N E Stott, *et al.*. Emission intensity dependence and single-exponential behavior in single colloidal quantum dot fluorescence lifetimes[J]. J Phys B, 2006, 108(1): 143-148.
- 13 J J Li, Y A Wang, W Z Guo, *et al.*. Large-scale synthesis of nearly monodisperse CdSe/CdS core/shell nanocrystals using airstable reagents via successive ion layer adsorption and reaction [J]. J Am Chem Soc, 2003, 125(41): 12567-12575.
- 14 Cheng Cheng, Lin Yanguo, Yan Jinhua. Red shift of photoluminescence spectrum of CdSe/ZnS-quantum-dot doped fiber [J]. Acta Optica Sinica, 2011, 31(4): 0406002.
  程 成,林彦国,严金华. CdSe/ZnS 量子点光纤光致荧光光谱 的红移[J]. 光学学报, 2011, 31(4): 0406002.
- 15 Yongfen Chen, Zeev Rosenzweig. Luminescent CdS quantum dots as selective ion probes [J]. Anal Chem, 2002, 74(19): 5132-5138.
- 16 Jinlong Chen, Aifang Zheng, Yingchun Gao, et al.. Functionalized CdS quantum dots-based luminescence probe for detection of heavy and transition metal ions in aqueous solution [J]. Spectrochimica Acta Part A, 2008, 69(3): 1044-1052.
- 17 Haiyan Xie, Jiangong Liang, Zhiling Zhang, et al.. Luminescent CdSe-ZnS quantum dots as selective Cu<sup>2+</sup> probe [J]. Spectrochimica Acta Part A, 2004, 60(11): 2527-2530.
- 18 Zhengqing Liu, Shaopu Liu, Pengfei Yin, et al.. Fluorescence enhancement of CdTe/CdS quantum dots by coupling of glyphosate and its application for sensitive detection of copper ion

[J]. Analytica Chimica Acta, 2012, 745(1): 78-84.

- 19 Y X Yan, Y Mu, G D Feng, *et al.*. A novel strategy for synthesis of high quality CdSe nanocrystals in aqueous solution [J]. Chemical Research in Chinese Universities, 2008, 24(1): 8-14.
- 20 A L Rogach, T Franzl, T A Klar, et al.. Aqueous synthesis of thiol-capped CdTe nanocrystals: state-of-the-art [J]. J Phys Chem C, 2007, 111(40): 14628-14637.
- 21 Wu Dongping, Zhang Yong, Feng Rupeng, *et al.*. Determination of trace copper ([]) ion by fluorescence quenching of CdS/ZnS quantum dots [J]. J Instrumental Analysis, 2008, 27(6): 638-640.

吴东平,张 勇,冯如朋,等. 痕量铜的 CdS/ZnS 量子点荧光猝 灭测定[J]. 分析测试学报,2008,27(6):638-640.

- 22 Chen Zhibing, Chen Yu, Xu Jigui, *et al.*. Determination of dopamine hydrochloride by its enhancement effect of the fluorescence intensity of functionalized CdTe quantum dots [J]. Chinese J Analysis Laboratory, 2010, 29(12): 5-7. 陈志兵,陈 玉,徐基贵,等. 功能性 CdTe 量子点荧光增敏法 测定盐酸多巴胺[J]. 分析试验室, 2010, 29(12): 5-7.
- 23 W W Yu, L H Qu, W Z Guo, *et al.*. Experimental determination of the extinction coefficient of CdTe, CdSe and CdS nanocrystals [J]. Chem Mater, 2003, 15(14): 2854-2860.
- 24 W Y Zhong, J R Liang, J S Yu. Systematic study of the interaction of cobalt ions with different-sized CdTe quantum dots [J]. Spectrochimica Acta Part A, 2009, 74(3): 603-606.
- 25 X J Ji, J Y Zheng, J M Xu, et al.. (CdSe) ZnS quantum dots and organophosphorus hydrolase bioconjugate as biosensors for detection of paraoxon [J]. J Phys Chem B, 2005, 109(9): 3793-3799.
- 26 Xu Jingou, Wang Zunben. Fluorimetry [M]. Beijing: Science Press, 2006.

许金钩, 王尊本. 荧光分析法[M]. 北京: 科学出版社, 2006.

栏目编辑:史 敏