



جمهوری اسلامی ایران

Islamic Republic of Iran

سازمان ملی استاندارد ایران

INSO

22851

1st Edition

2020

Modification of:
ASTM E 3025:

2016

Iranian National Standardization Organization



استاندارد ملی ایران

۲۲۸۵۱

چاپ اول

۱۳۹۹

**فناوری نانو- رهیافت‌های ترتیبی برای
آشکارسازی و مشخصه‌یابی نانومواد نقره
در منسوجات- راهنمای**

**Nanotechnologies –Tiered approaches
for detection and characterization of
silver nanomaterials in textiles- Guide**

ICS: 07.030.01

سازمان ملی استاندارد ایران

تهران، ضلع جنوب غربی میدان ونک، خیابان ولیعصر، پلاک ۲۵۹۲

صندوق پستی: ۱۴۱۵۵-۶۱۳۹ تهران- ایران

تلفن: ۸۸۸۷۹۴۶۱-۵

دورنگار: ۸۸۸۸۷۱۰۳ و ۸۸۸۸۷۰۸۰

کرج، شهر صنعتی، میدان استاندارد

صندوق پستی: ۳۱۵۸۵-۱۶۳ کرج - ایران

تلفن: (۰۲۶) ۳۲۸۰۶۰۳۱-۸

دورنگار: (۰۲۶) ۳۲۸۰۸۱۱۴

رایانمای: standard@isiri.gov.ir

وبگاه: <http://www.isiri.gov.ir>

Iranian National Standardization Organization (INSO)

No. 2592 Valiasr Ave., South western corner of Vanak Sq., Tehran, Iran

P. O. Box: 14155-6139, Tehran, Iran

Tel: + 98 (21) 88879461-5

Fax: + 98 (21) 88887080, 88887103

Standard Square, Karaj, Iran

P.O. Box: 31585-163, Karaj, Iran

Tel: + 98 (26) 32806031-8

Fax: + 98 (26) 32808114

Email: standard@isiri.gov.ir

Website: <http://www.isiri.gov.ir>

به نام خدا

آشنایی با سازمان ملی استاندارد ایران

سازمان ملی استاندارد ایران به موجب بند یک ماده ۳ قانون اصلاح قوانین و مقررات مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران، مصوب بهمن ماه ۱۳۷۱ تنها مرجع رسمی کشور است که وظیفه تعیین، تدوین و نشر استانداردهای ملی (رسمی) ایران را به عهده دارد.

تدوین استاندارد در حوزه‌های مختلف در کمیسیون‌های فنی مرکب از کارشناسان سازمان، صاحب‌نظران مراکز و مؤسسات علمی، پژوهشی، تولیدی و اقتصادی آگاه و مرتبط انجام می‌شود و کوششی همگام با مصالح ملی و با توجه به شرایط تولیدی، فناوری و تجاری است که از مشارکت آگاهانه و منصفانه صاحبان حق و نفع، شامل تولیدکنندگان، مصرفکنندگان و صادرکنندگان و وارد-کنندگان، مراکز علمی و تخصصی، نهادها، سازمان‌های دولتی و غیردولتی حاصل می‌شود. پیش‌نویس استانداردهای ملی ایران برای نظرخواهی به مراجع ذی‌نفع و اعضای کمیسیون‌های مربوط ارسال می‌شود و پس از دریافت نظرها و پیشنهادها در کمیته ملی مرتبط با آن رشته طرح و در صورت تصویب، به عنوان استاندارد ملی (رسمی) ایران چاپ و منتشر می‌شود.

پیش‌نویس استانداردهایی که مؤسسات و سازمان‌های علاقه‌مند و ذی‌صلاح نیز با رعایت ضوابط تعیین شده تهیه می‌کنند در کمیته ملی طرح، بررسی و در صورت تصویب، به عنوان استاندارد ملی ایران چاپ و منتشر می‌شود. بدین ترتیب، استانداردهایی ملی تلقی می‌شود که بر اساس مقررات استاندارد ملی ایران شماره ۵ تدوین و در کمیته ملی استاندارد مربوط که در سازمان ملی استاندارد ایران تشکیل می‌شود به تصویب رسیده باشد.

سازمان ملی استاندارد ایران از اعضای اصلی سازمان بین‌المللی استاندارد (ISO)^۱، کمیسیون بین‌المللی الکتروسازوکار (IEC)^۲ و سازمان بین‌المللی اندازه‌شناسی قانونی (OIML)^۳ است و به عنوان تنها رابط^۴ کمیسیون کدکس غذایی (CAC)^۵ در کشور فعالیت می‌کند. در تدوین استانداردهای ملی ایران ضمن توجه به شرایط کلی و نیازمندی‌های خاص کشور، از آخرین پیشرفت‌های علمی، فنی و صنعتی جهان و استانداردهای بین‌المللی بهره‌گیری می‌شود.

سازمان ملی استاندارد ایران می‌تواند با رعایت موازین پیش‌بینی شده در قانون، برای حمایت از مصرفکنندگان، حفظ سلامت و ایمنی فردی و عمومی، حصول اطمینان از کیفیت محصولات و ملاحظات زیستمحیطی و اقتصادی، اجرای بعضی از استانداردهای ملی ایران را برای محصولات تولیدی داخل کشور و/یا اقلام وارداتی، با تصویب شورای عالی استاندارد، اجباری کند. سازمان می‌تواند به منظور حفظ بازارهای بین‌المللی برای محصولات کشور، اجرای استاندارد کالاهای صادراتی و درجه‌بندی آن را اجباری کند. همچنین برای اطمینان بخشیدن به استفاده کنندگان از خدمات سازمان‌ها و مؤسسات فعال در زمینه مشاوره، آموزش، بازرگانی، ممیزی و صدور گواهی سیستم‌های مدیریت کیفیت و مدیریت زیستمحیطی، آزمایشگاهها و مراکز واسنجی (کالیبراسیون) و سایل سنجش، سازمان ملی استاندارد این گونه سازمان‌ها و مؤسسات را بر اساس ضوابط نظام تأیید صلاحیت ایران ارزیابی می‌کند و در صورت احراز شرایط لازم، گواهینامه تأیید صلاحیت به آن‌ها اعطا و بر عملکرد آن‌ها ناظارت می‌کند. ترویج دستگاه بین‌المللی یکاه، واسنجی و سایل سنجش، تعیین عیار فلزات گرانبها و انجام تحقیقات کاربردی برای ارتقای سطح استانداردهای ملی ایران از دیگر وظایف این سازمان است.

1- International Organization for Standardization

2- International Electrotechnical Commission

3- International Organization for Legal Metrology (Organisation Internationale de Métrologie Legale)

4- Contact point

5- Codex Alimentarius Commission

کمیسیون فنی تدوین استاندارد

«فناوری نانو- رهیافت‌های ترتیبی برای شناسایی و مشخصه‌یابی نانومواد نقره در منسوجات- راهنمای»

سمت و/یا محل اشتغال:

رئیس:

عضو هیئت علمی- دانشکده مواد و متالوژی دانشگاه علم و صنعت

میر کاظمی، سید محمد
(دکتری مواد و متالوژی)

دبیر:

عضو هیئت علمی- دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران جنوب- مدیر کل کانون‌های دانشگاه، صنعت و جامعه دانشگاه آزاد اسلامی

ملک نیا، لاله
(دکتری مهندسی نساجی- شیمی علوم الیاف)

اعضا: (اسامی به ترتیب حروف الفبا)

کارشناس- گروه استاندارد و ایمنی ستاد فناوری نانو

اسلامی پور، الهه

(کارشناسی ارشد زیست‌شناسی)

عضو هیئت علمی- گروه طراحی لباس دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران جنوب

اکبری بنگر، رضا

(دکتری مهندسی نساجی- تکنولوژی)

عضو هیئت علمی- گروه طراحی لباس دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران جنوب

چیذری فرد، غزاله
(دکتری مهندسی نساجی- شیمی علوم الیاف)

عضو هیئت علمی- دانشگاه علم و صنعت

دباغ کاشانی، فاطمه

(دکتری فیزیک)

نایب رئیس - کمیته فنی متناظر فناوری نانو ۲۲۹ ISIRI/TC

سیفی، مهوش

(کارشناسی ارشد مدیریت دولتی)

عضو هیئت علمی- دانشگاه شهید بهشتی- مرکز تحقیقات پرتوثین

میرزا جانی، فاطمه

(دکتری فیتوشیمی)

عضو هیئت علمی- دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات

ورسه‌ای، مهدی

(دکتری مهندسی نساجی)

سمت و/یا محل اشتغال:

نایب رئیس - کمیته فنی متناظر فناوری نانو ISIRI/TC 229

ویراستار:

سیفی، مهوش
(کارشناسی ارشد مدیریت دولتی)

فهرست مندرجات

عنوان	صفحه
پیش‌گفتار	ز
۱ هدف و دامنه کاربرد	۱
۲ مراجع الزامی	۱
۳ اصطلاحات و تعاریف	۲
۴-۳ تعاریف	۲
۴ اهمیت و کاربرد	۵
۵ مواد و / یا واکنشگرها	۶
۶ رهیافت ترتیبی	۸
۷ نمونه برداری	۹
۸ آشکارسازی	۱۱
۹ مشخصه‌یابی	۱۵
۱۰ گزارش	۱۸
پیوست الف (آگاهی‌دهنده) مفادی برای اندازه‌گیری نقره در منسوجات	۲۰
پیوست ب (آگاهی‌دهنده) روش‌های آنالیزی برای شناسایی و مشخصه‌یابی نقره در منسوجات	۲۵
پیوست پ (آگاهی‌دهنده) تغییرات اعمال شده در متن در مقایسه با منبع	۲۸
کتاب نامه	۳۰

پیش‌گفتار

استاندارد «فناوری نانو- رهیافت‌های ترتیبی برای شناسایی و مشخصه‌یابی نانومواد نقره در منسوجات- راهنمای پیش‌نویس آن در کمیسیون‌های مربوط بر مبنای پذیرش استانداردهای بین‌المللی/ منطقه‌ای به عنوان استاندارد ملی ایران به روش اشاره‌شده در مورد پ، بند ۷، استاندارد ملی ایران شماره ۵ تهیه و تدوین شده، در نوامبر ۱۳۹۹ تصویب شد. اینک این استاندارد به استناد بند یک ماده ۳ قانون اصلاح قوانین و مقررات مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران، مصوب بهمن ماه ۱۳۷۱، به عنوان استاندارد ملی ایران منتشر می‌شود.

استانداردهای ملی ایران بر اساس استاندارد ملی ایران شماره ۵ (استانداردهای ملی ایران- ساختار و شیوه نگارش) تدوین می‌شوند. برای حفظ همگامی و هماهنگی با تحولات و پیشرفت‌های ملی و جهانی در زمینه صنایع، علوم و خدمات، استانداردهای ملی ایران در صورت لزوم تجدیدنظر خواهند شد و هر پیشنهادی که برای اصلاح یا تکمیل این استانداردها ارائه شود، در هنگام تجدیدنظر در کمیسیون فنی مربوط، مورد توجه قرار خواهد گرفت. بنابراین، باید همواره از آخرین تجدیدنظر استانداردهای ملی ایران استفاده کرد.

این استاندارد ملی بر مبنای پذیرش استاندارد زیر به روش «ترجمه تغییریافته» تهیه و تدوین شده و شامل ترجمه تخصصی کامل متن آن به زبان فارسی همراه با اعمال تغییرات با توجه به مقتضیات کشور است:

ASTM E 3025: 2016, Nanotechnology - Standard guide for tiered approach to detection and characterization of silver nanomaterials in textiles

فناوری نانو- رهیافت‌های ترتیبی برای شناسایی و مشخصه‌یابی نانومواد نقره در منسوجات- راهنمای

۱ هدف و دامنه کاربرد

۱-۱ هدف از تدوین این استاندارد ارائه نحوه استفاده از رهیافت‌های ترتیبی برای شناسایی و مشخصه‌یابی نانومواد نقره در منسوجات مصرفی ساخته شده از هرگونه ترکیبی از الیاف مصنوعی و طبیعی است.

۲-۱ این استاندارد پارچه‌ها^۱ و اجزای آن مانند الیاف و نخ مورداستفاده در ساخت و تولید منسوجات مصرفی دارای نانومواد بر پایه نقره را پوشش می‌دهد (به این موارد محدود نمی‌شود). این استاندارد برای آنالیز نانومواد نقره موجود در ماتریس منسوجات غیرمصرفی و پوشش‌های نقره لایه نازک با فقط یک بعد در مقیاس نانو کاربرد ندارد.

۳-۱ این استاندارد به عنوان منبع بهمنظور استفاده توسط سازندگان، تولیدکنندگان، آنالیزکنندگان، سیاست‌گذاران، تنظیم‌کنندگان مقررات و سایر افراد مرتبط با منسوجات تدوین شده است.

۴-۱ مفاد این استاندارد به طور ویژه برای اندازه‌گیری نانومواد نقره ارائه شده است. هر چند که رهیافت ساختاریافته بیان شده در این استاندارد برای سایر نانومواد مورداستفاده برای اصلاح و عمل آوری منسوجات کاربرد دارد.

۵-۱ مقادیر بیان شده در سیستم بین‌المللی یکاهای (SI)، به عنوان مبنا درنظر گرفته شده‌اند. واحدهای اندازه‌گیری دیگر در شمول این استاندارد نیستند.

۶-۱ این استاندارد همه ملاحظات ایمنی را (در صورت وجود هرگونه ملاحظات در استفاده از آن)، پوشش نمی‌دهد. مسئولیت کاربر این استاندارد است که اقدامات ایمنی و بهداشتی مناسب را رعایت کرده و قابلیت اجرای محدودیت‌های نظارتی را قبل از استفاده، تعیین کند.

۲ مراجع الزامی

در مراجع زیر ضوابطی وجود دارد که در متن این استاندارد به آن‌ها ارجاع شده است.

در صورتی که به مرجعی با ذکر تاریخ انتشار ارجاع داده شده باشد، اصلاحیه‌ها و تجدید نظرهای بعدی آن برای این استاندارد الزام‌آور نیست. در مواردی که بدون ذکر تاریخ انتشار به آن‌ها ارجاع شده است، همواره آخرین تجدید نظر و اصلاحیه‌های بعدی برای این استاندارد الزام‌آور است.

استفاده از مراجع زیر برای کاربری این استاندارد الزامی است:

۱-۲ استاندارد ملی ایران - ایزو شماره ۱۳۹۵، فناوری نانو واژه نامه - قسمت اول: اصطلاحات اصلی

2-2 ISO 10136-1, Glass and glassware - Analysis of extract solutions - Part 1: Determination of silicon dioxide by molecular absorption spectrometry

یادآوری - استاندارد ملی ایران شماره ۱۳۸۳، سال ۷۶۵۵-۱: شیشه و شیشه‌آلات - تجزیه محلول‌های استخراجی -
قسمت اول: اندازه‌گیری دی‌اکسیدسیلیسیم (سیلیس) - روش طیف‌سنجی جذب مولکولی، با استفاده از استاندارد ISO 10136-1: 1993 تدوین شده است

2-3 ISO 16140, Microbiology of the food chain - Method validation - Part 2: Protocol for the validation of alternative (proprietary) methods against a reference method

یادآوری - استاندارد ملی ایران شماره ۱۰۵۷۲-۲، سال ۱۳۹۶، میکروبیولوژی زنجیره غذایی - صحفه‌گذاری روش‌ها -
قسمت: ۲ پروتکل صحفه‌گذاری روش جایگزین (اختصاصی) در برابر روش مرجع، با استفاده از استاندارد ISO 16140: 2016 تدوین شده است

2-4 ISO/TR 18196, Nanotechnologies - Measurement technique matrix for the characterization of nano-objects

یادآوری - استاندارد ملی ایران شماره ۲۲۶۱۱، سال ۱۳۹۶، فناوری نانو - ماتریس روش اندازه‌گیری برای مشخصه‌یابی نانوایشیاء، با استفاده از استاندارد ISO/TR 18196: 2016 تدوین شده است.

2-5 ISO/IEC Guide 99, International Vocabulary of Metrology- Basic and General Concepts and Associated Terms (VIM)

2-6 ASTM D 123, Standard Terminology Relating to Textiles

2-7 ASTM D 6413, Standard Test Method for Flame Resistance of Textiles (Vertical Test)

2-8 AATCC 135, Dimensional Changes of Fabrics after Home Laundering

۳ اصطلاحات و تعاریف

۱-۳ تعاریف

برای تعاریف بیشتر مرتبط به فناوری نانو، به استاندارد ملی ایران-ایزو شماره ۸۰۰۰۴-۱، برای تعاریف بیشتر مربوط به منسوجات به واژه‌نامه ASTM D123، و برای تعاریف بیشتر مرتبط به اندازه‌گیری، به راهنمای ISO/IEC 99 مراجعه شود.

۱-۱-۳

آنالیت

analyte

عنصر یا جزئی که اندازه‌گیری می‌شود.

[منبع: استاندارد ASTM D 123]

۲-۱-۳

محصول منسوج مصرفی

consumer textile product

محصولی در حوزه نساجی که به منظور برآورده کردن خواسته‌ها و نیازهای بشر در نظر گرفته شده است.

۳-۱-۳

الیاف ساخته شده (مصنوعی)

manufactured fiber

نام طبقه‌ای برای جنس‌های مختلف رشتہ، فتیله (قانه) یا الیاف کوتاه^۱ تولید شده از مواد تشکیل دهنده لیف که ممکن است شامل (۱) پلیمرهای سنتزی از ترکیبات شیمیایی، (۲) عمل آوری یا تبدیل پلیمرهای طبیعی و یا (۳) شیشه باشند.

۴-۱-۳

اندازه‌ده

measurand

1- Staple fiber

کمیت موردنظر برای اندازه‌گیری است.

یادآوری ۱- تعیین مشخصات یک اندازه‌ده مستلزم آگاهی از نوع کمیت، توصیف وضعیت پدیده، جسم یا ماده حامل کمیت، هر یک از مولفه‌های مربوط و موجود شیمیایی دخیل است.

یادآوری ۲- در استانداردهای IES 60050-300: 2001 و ویرایش دوم VIM^۱، اندازه‌ده به صورت «کمیت ویژه‌ای که اندازه‌گیری می‌شود» تعریف شده است.

یادآوری ۳- اندازه‌گیری شامل سامانه اندازه‌گیری و شرایطی است که تحت آن اندازه‌گیری انجام می‌شود و ممکن است پدیده، جسم یا ماده را به‌گونه‌ای تغییر دهد که کمیت مورد اندازه‌گیری با اندازه‌ده تعریف شده، اختلاف پیدا کند. در چنین موردی، اعمال اصلاح ضروری است.

مثال: طول یک میله فولادی در تعادل با دمای ۲۳ درجه سلسیوس با طول آن در دمای مشخص ۲۰ درجه سلسیوس (که اندازه‌ده است)، اختلاف دارد. در چنین مواردی، اعمال اصلاح ضروری است.

یادآوری ۴- در شیمی، آنالیت یا نام یک ماده یا ترکیب، واژه‌هایی است که گاهی اوقات برای «اندازه‌ده» استفاده می‌شود. استفاده از این واژه‌ها اشتباه است زیرا به کمیت‌ها اشاره نمی‌کند.

[منبع: زیربند ۳-۲-۳، استاندارد ملی ایران شماره ۲۱۲۵۸: سال ۱۳۹۵]

۵-۱-۳

نانوماده

nanomaterial

ماده‌ای که هر بعد خارجی آن نانومقیاس است یا ساختار داخلی یا ساختار سطحی آن نانومقیاس است.

یادآوری ۱- این اصطلاح عمومی شامل نانوشیء و ماده نانوساختار است.

یادآوری ۲- نانوماده مهندسی شده، نانوماده ساخته شده و نانوماده تصادفی نیز مشاهده شوند.

[منبع: زیربند ۴-۲، استاندارد ملی ایران - ایزو شماره ۱۴۰۰۰-۱: سال ۱۳۹۵]

۶-۱-۳

نانومقیاس

nanoscale

گستره اندازه تقریباً بین ۱ nm تا ۱۰۰ nm است.

1- International Vocabulary of Metrology

یادآوری - خواصی که از اندازه‌های بزرگ‌تر، برون‌بایی نمی‌شوند، غالباً در این گستره نشان داده می‌شوند.

[منبع: زیربند ۱-۲، استاندارد ملی ایران - ایزو شماره ۱۴۰۰۸: سال ۱۳۹۵]

۷-۱-۳

لیف طبیعی

natural fiber

نام طبقه‌ای برای جنس‌های مختلف الیاف (از جمله رشته‌ها^۱) (۱) حیوانی (۲) معدنی و یا (۳) منشاء گیاهی است.

[منبع: استاندارد ASTM D 123]

۸-۱-۳

روش کیفی

qualitative method

روش آنالیزی است که در نتیجه آن آنالیت به صورت مستقیم یا غیرمستقیم در مقدار معینی از نمونه خاص شناسایی می‌شود و/یا نمی‌شود.

[منبع: استاندارد ISO 16140]

۹-۱-۳

روش کمی

quantitative method

یک روش آنالیز است که پاسخ آن مقدار آنالیت اندازه‌گیری شده به طور مستقیم (شمارش در یک توده یا یک حجم) یا غیرمستقیم (امپدانس (رله‌بندی)، جذب رنگ)، در مقدار معینی از نمونه است.

[منبع: استاندارد ISO 16140]

۱۰-۱-۳

منسوج

textile

1- Filaments

اصطلاح کلی برای الیاف، واسطه‌های نخ^۱، پارچه‌ها و محصولاتی است که همه خصوصیات استحکام، انعطاف‌پذیری و دیگر خواص معمول الیاف یا رشته‌های اصلی را حفظ می‌کند.

[منبع: استاندارد ASTM D 123]

۲-۳ تعریف اصطلاحات خاص برای این استاندارد

۱-۲-۳

مشخصه‌یابی

characterization

شناسایی و کمی‌سازی مقدار یک یا چند خاصیت شیمیایی یا فیزیکی آنالیت است.

۲-۲-۳

آشکارسازی

detection

تشخیص کیفی حضور آنالیت هدف در یک نمونه است.

۳-۲-۳

نقره

silver

عنصری با عدد اتمی ۴۷ که می‌تواند به شکل یون، فلزی یا فلز صفر ظرفیتی (Ag^0)، آلیاژ، اکسید، ترکیبات نمکی، و یا ترکیبی از همه این‌ها وجود داشته باشد.

۴ اهمیت و کاربرد

۱-۴ الیاف طبیعی و ساخته‌شده (مصنوعی) که می‌تواند با ترکیبات شیمیایی به‌منظور افزایش خواص ضدミکروبی (قارچ، باکتری، ویروس) عمل‌آوری شود. در برخی موارد، نانومواد نقره ممکن است به‌منظور عمل‌آوری الیاف منسوج استفاده شود [1]. نانومواد نقره به‌منظور عمل‌آوری طیف گسترده‌ای از محصولات منسوج مصرفی شامل انواع مختلفی از لباس‌ها، پوشاس اولیه (پیراهن، شلوار)، لباس بیرونی (دستکش، ژاکت)، لباس داخلی (جوراب، لباس زیر)، لباس کودکان (لباس خواب)؛ اسباب‌بازی‌های پارچه‌ای کودکان، حوله‌های

1- Yarn intermediates

حمام و کالای خواب (ملافه، بالش) و وسایل پزشکی (زمپوش‌ها) استفاده می‌شود، اما محدود به این موارد نیست [2].

۲-۴ شکل‌های^۱ مختلف فیزیکی و شیمیایی از نقره وجود دارد که برای عمل‌آوری منسوجات استفاده می‌شود و یک مرور کلی درباره این موضوع در پیوست الف ارائه شده است.

۳-۴ چندین روش کاربردی برای شناسایی و مشخصه‌یابی در پیوست ب فهرست و شرح داده شده است که کاربران این استاندارد می‌توانند سازگاری روش خاصی را برای منسوج ویژه و نیاز اندازه‌گیری نقره درک کنند.

۴-۴ دلایل متفاوت زیادی برای سنجش نانومواد نقره در منسوجات در هر زمان از چرخه عمر محصول وجود دارد. به عنوان مثال، یک تولیدکننده ممکن است بخواهد صحه‌گذاری کند که یک منسوج ویژگی‌های کنترل-کیفی داخلی را برآورده کرده است و یا ممکن است یک تنظیم‌کننده مقررات بخواهد از خواص نانومواد نقره استفاده شده برای تولید یک محصول نساجی مصرفی تحت ناظارت خود یا کمیت نانومواد نقره که به طور بالقوه برای رهایش از منسوج عمل‌آوری شده حین فرایند شستشو در دسترس است، اطلاع یابد. صرف نظر از یک دلیل خاص، یک رهیافت ساختاریافته برای شناسایی و مشخصه‌یابی وجود نانومواد نقره در منسوج، اندازه‌گیری‌ها و مقایسه داده را تسهیل می‌کند.

۵-۴ رهیافت ارائه شده در این استاندارد (به شکل ۱ مراجعه شود) شامل سه مرحله متوالی است: فراهم آوردن یک نمونه منسوج (بند ۷)، شناسایی نانوماده نقره (بند ۸)، و مشخصه‌یابی نانوماده نقره (بند ۹). اگر با استفاده از روش‌های آنالیز مناسب (مناسب برای هدف) هیچ شکلی از نقره در نمونه منسوج شناسایی نشود، می‌توان آزمون را خاتمه داد. در صورتی که نقره در منسوج شناسایی شود اما در شکل نانومقیاس نباشد، منسوج به عنوان ماده توده^۲ عمل‌آوری می‌شود؛ هرچند که هنوز ممکن است پتانسیل رهایش یون‌های نقره‌ای که تبدیل به ذرات حاوی نقره نانومقیاس شده‌اند، وجود داشته باشد. اگر نقره در شکل نانومقیاس شناسایی شود، می‌توان نتیجه گرفت که نانوماده نقره در نمونه منسوج وجود دارد و می‌توان اندازه‌گیری‌های بعدی را برای مشخصه‌یابی خواص فیزیکی و شیمیایی آن انجام داد.

۶-۴ روش‌های بی‌شماری برای شناسایی و مشخصه‌یابی نانومواد نقره در منسوجات در دسترس است که ممکن است باعث سردرگمی بسیاری از افراد شود که در صدد توسعه راهبرد آنالیز و انتخاب روش‌های مناسب هستند.

1- Forms

1- Bulk

برخی از روش‌ها فقط در مورد شکل‌های شیمیایی خاصی از نقره اجرایی هستند و همه آن‌ها با توجه به اندازه‌ده، بازه محدودی از قابلیت اجرا را دارند. روش منفرد مناسبی وجود ندارد که هم نانومواد نقره را به‌طور کامل در منسوجات شناسایی و هم آن‌ها را مشخصه‌یابی کند. به‌این‌ترتیب، در این استاندارد تلاش برای است که یک رهیافت ترتیبی از روش‌های اندازه‌گیری دردسترس تجاری شرح داده شود، به‌گونه‌ای که سازندگان، تولیدکنندگان، آنالیزکنندگان، سیاست‌گذاران، تنظیمکنندگان مقررات و سایرین بتوانند انتخابی آگاهانه و مناسب برای سنجش نانومواد نقره در منسوجات در چارچوبی استانداردسازی شده داشته باشند. کاربر توجه داشته باشد که این استاندارد ادعایی مبنی بر همه ملاحظات موجود برای آنالیز منسوج ندارد و ممکن است برای همه موقعیت‌ها مناسب نباشد. در این موارد، قضاوت حرفه‌ای ضروری است.

۷-۴ در این استاندارد سعی براین است که یک رهیافت ترتیبی برای تعیین روش اجرایی موثر و اثربخش برای شناسایی و مشخصه‌یابی نقره در منسوجات به‌منظور تعیین اینکه آیا نانوماده نقره موجود است یا خیر، ارائه شود. این رهیافت ترتیبی همچنین ممکن است برای تعیین اینکه آیا اندازه‌ده گزارش شده برای نانومواد نقره در منسوج به روش مناسب و هدفمند به‌دست آمده است یا خیر، مورداستفاده قرار گیرد.

۸-۴ اندازه‌گیری بسیاری از خواص ماده به روش وابسته است. به‌عنوان مثال، هنگام مقایسه داده‌ها برای اندازه‌ده‌های یکسان از دستگاه‌هایی که براساس اصول مختلف شیمیایی و فیزیکی یا بازه‌های اندازه‌گیری مختلف عمل می‌کنند، احتیاط لازم است.

۹-۴ از آنجا که فلز نقره یا ترکیبات نقره می‌تواند با اکسیژن و دیگر عامل‌های فعال اکسایش-کاهش حاضر در محیط‌زیست واکنش دهد تا گونه‌های یونی^۱ قابل حل شکل گیرد، مقدار نقره در منسوج تمایل به کاهش در طی زمان دارد. این یون‌ها در تماس با رطوبت (به‌عنوان مثال، رطوبت محیط، شستشو، عرق بدن، باران و یا منابع دیگر) رها می‌شوند. همانگونه که در پیوست ب توضیح داده شده است، رهایش گونه‌های نقره یونی ممکن است با نرخ‌های مختلفی اتفاق بیفتد که به بسیاری از مشخصات از جمله ماهیت شیمیایی، مساحت سطح، بلورینگی و شکل منبع نقره و همچنین جایی که نقره در منسوج استفاده می‌شود (روی سطح لیف، در حجم لیف و موارد دیگر) و اینکه به چه شکلی نقره بر منسوج اعمال می‌شود (ذرات گسسته، با حامل و موارد دیگر) بستگی دارد. از این‌رو، اگر نقره در منسوج شناسایی و خواص آن مشخصه‌یابی شود، نتیجه فقط می‌تواند نشانگر آن لحظه در چرخه عمر کالا باشد و برای نگاشتن استنباط‌های زمانی از نتایج توجه زیادی لازم است.

1- Ionic species

۴-۴ گردآوری منسوج، انبارش، جابه‌جایی و آماده‌سازی آن نیز می‌تواند نتایج گزارش شده را تحت تاثیر قرار دهد.

۵ مواد و / یا واکنشگرها

خلوص واکنشگرها- توصیه می‌شود واکنشگرهایی با درجه خلوص بالا، در همه آزمون‌ها استفاده شود [7]. در صورتی که درجه‌های خلوص دیگر نیز ممکن است مورد استفاده قرار گیرند، شرط آن این است که در ابتدا مشخص شود که واکنشگر از خلوص بهاندازه کافی بالا برخوردار است، تا استفاده آن را بدون کاهش دقت مجاز کند.

۶ رهیافت ترتیبی

۱-۶ رهیافت ترتیبی یک راهبرد مقرر بصری است که به صورت پیش‌رونده از دستگاه تخصصی‌تر استفاده می‌کند تا مشخص کند که نقره در یک منسوج وجود دارد یا خیر و خواص فیزیکی و شیمیایی آن را اندازه‌گیری کند (به شکل ۱ مراجعه شود) [3].

۲-۶ در ابتدا، از یک روش کارآمد^۱ آنالیز توده برای شناسایی کیفی نقره صرف‌نظر از شکل (به عنوان مثال، Ag° AgCl) یا اندازه در آزمونه منسوج استفاده می‌شود.

۳-۶ اگر نقره در آزمونه منسوج آشکارسازی شود، اندازه‌گیری‌های اضافی برای تعیین اینکه آیا این نانوماده نقره است، انجام می‌شود.

۴-۶ توصیه می‌شود نتایج حاصل از این اندازه‌گیری‌ها اطلاعات کافی را برای کاربر فراهم کند تا تصمیم بگیرد که آیا نانوماده نقره در منسوج وجود دارد یا ندارد.

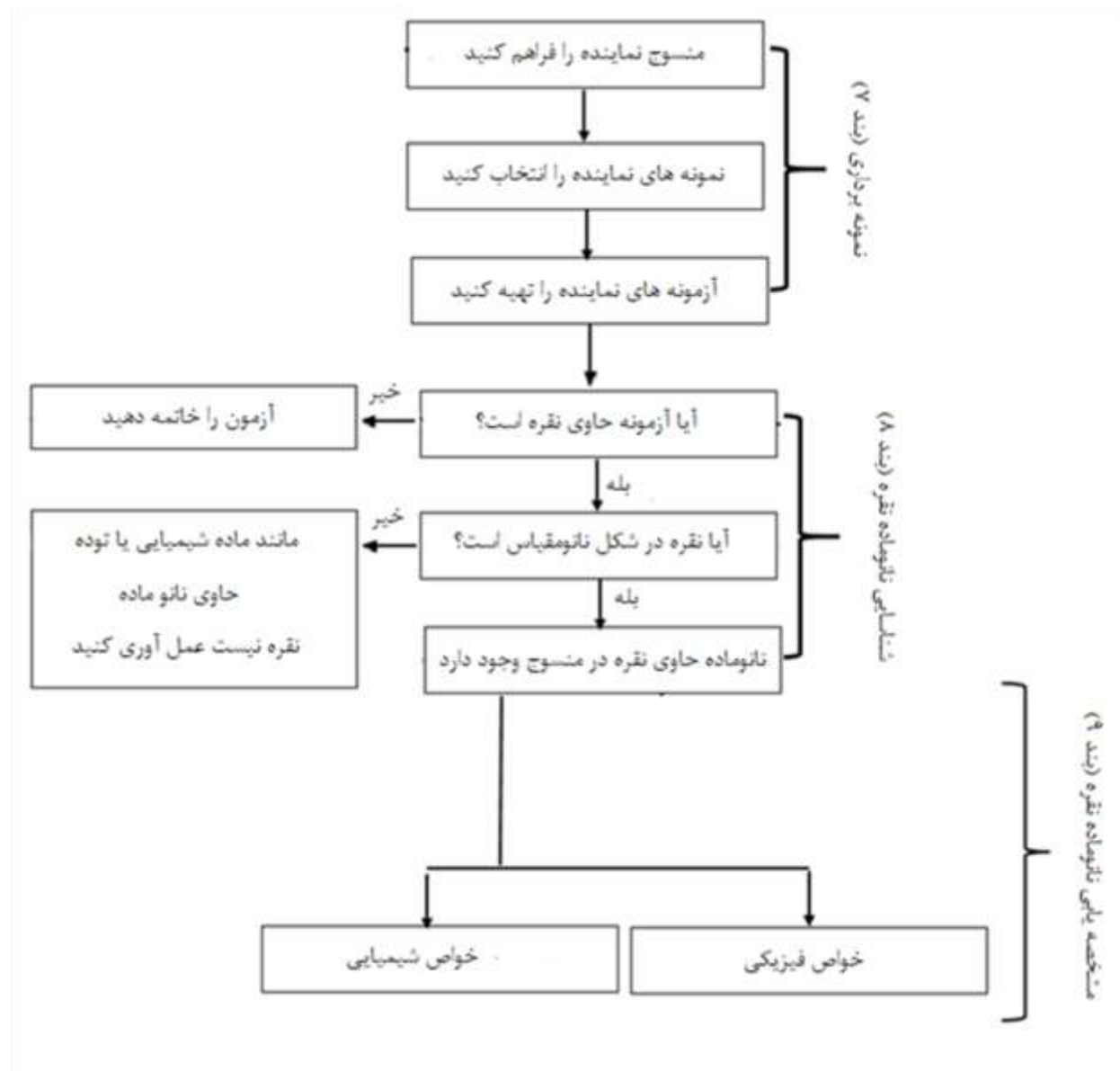
۵-۶ اگر نانوماده نقره در منسوج موجود باشد، از روش‌های مکمل و تاییدی برای مشخصه‌یابی خواص فیزیکی و شیمیایی آن استفاده می‌شود.

۷ نمونه‌برداری

۱-۷ نخستین گام در رهیافت ترتیبی فراهم ساختن منسوجی است که نماینده مرحله چرخه عمری باشد که برای آن با استفاده از راهبرد نمونه‌برداری مناسب برای اندازه‌گیری، نیاز است (شکل ۱). بسته به نیاز کاربر به

1- Robust bulk analytical technique

اندازه‌گیری ویژه، یک منسوج ممکن است از مرحله فراوری ساخت پارچه، مرحله عمل‌آوری تکمیل، کالای تکمیل شده^۱ یا محصول نهایی یا هر بخش دیگری از چرخه عمر آن فراهم شود. توصیه می‌شود برای فراهم آوردن نخ‌ها، اجزای تزئینی و دیگر اجزای مورداستفاده برای هم‌گذاری (مونتاژ) یک منسوج، ملاحظات لازم در نظر گرفته شود. توصیه می‌شود که طرح نمونه‌برداری برای هدف موردنظر آن مناسب باشد و به اندازه کافی مطلوب^۲ باشد تا تغییرات موردنیاز یا ویژه برای یک ماده ناهمگن را ارائه دهد.



2- Finished lot

3- Good

شکل ۱- رهیافت ترتیبی برای تعیین این که آیا منسوج حاوی نانومواد نقره است یا خیر

۲-۷ به محض فراهم آوردن، نیاز است تعداد مطلوب نمونه‌های نماینده با استفاده از یک راهبرد نمونه‌برداری مناسب که نواحی حاوی نانومواد نقره را پوشش می‌دهد، از منسوج برش داده شود. در صورت فقدان دانش در مورد نحوه توزیع نقره در منسوج، یک رهیافت محافظه‌کارانه این است که فرض شود که نقره به صورت ناهمگن توزیع شده‌است، مگر اینکه غیراز این اثبات شود. اگر توزیع نقره در یک منسوج شناخته شده باشد یا فرض شود که همگن است، توصیه می‌شود کاربر با استفاده از برخی شکل‌های نمونه‌برداری تصادفی که توزیع اندازه‌گیری را برای نیازهای ویژه خود شرح می‌دهد، نمونه‌ها را برش دهد تا این تغییرات را در برگیرد. یک محاسبه کارآمد می‌تواند به منظور تخمین تعداد نمونه‌های موردنیاز برای دستیابی به سطح مطلوب دقت مورداستفاده قرار گیرد.

۳-۲-۷ مکان‌ها و ابعاد نمونه‌ها نیز بستگی به اندازه کالای منسوج ویژه دارد، ممکن است آن‌ها از بخشی از یک منسوج بزرگ (به عنوان مثال ملحفه‌ها و روپالشی‌ها، شلوارها) بریده شوند یا ممکن است کل یک منسوج برای کالای کوچک‌تر (به عنوان مثال انگشت یا کف یک دستکش) برش داده شود.

۴-۷ در نهایت، تعداد مطلوب از آزمونه‌ها از هر نمونه نماینده بریده می‌شوند. اگر توزیع نقره در یک منسوج شناخته شده باشد یا اینکه بتواند ناهمگن باشد، توصیه می‌شود آزمونه‌ها از نقاط مختلفی از نمونه‌ها بریده شوند تا تغییر پذیری را پوشش دهد. مکان‌ها و ابعاد آزمونه‌ها به نمونه منسوج ویژه بستگی دارد.

۵-۷ یادآوری - اگر توزیع نقره در منسوج همگن شناخته شده باشد، نمونه‌های نماینده (و آزمونه‌ها) می‌توانند از هر محلی از کالا بریده شوند. برای مثال از مکان‌های مختلف در عرض منسوج.

۶-۷ مثال‌هایی از مجموعه منسوج، نمونه و آزمونه برای فرایندهایی که چرخه عمر کالا را در برمی‌گیرد، در روش‌های آزمون ۱۳۵ AATCC و ۶۴۱۳ ASTM D شرح داده شده است.

۷-۷ توصیه می‌شود منسوجات، نمونه‌ها و آزمونه‌ها به شیوه‌ای انبار شوند که خواص نقره موجود در آن‌ها تغییر نکند و اهداف جمع‌آوری داده موردنظر بالقوه سوگیری نشود. ملاحظات انبارش شامل دما، رطوبت نسبی، مواجه با نور مستقیم خورشید و جو هستند، اما تنها محدود به این موارد نمی‌شوند.

۸ آشکارسازی

۸-۱ تعیین کیفی نقره در آزمونه‌های آماده شده می‌تواند شامل روش‌های اندازه‌گیری مستقیم یا غیرمستقیم یا هردو باشد. در ابتدا توصیه می‌شود آزمونه‌ها با استفاده از روش‌های آنالیز توده قوى که ترجیحاً با قابلیت شناسایی نقره با توان عملیاتی بالا باشند، اندازه‌گیری شوند (برای مثال‌ها به پیوست ب مراجعه شود). در این

مرحله، نیازی به اندازه‌گیری‌های نقره با استفاده از روش‌های کمی نیست و نیازی به تفاوت قائل شدن بین شکل‌ها نیست.

۱-۸ اگر هیچ نقره‌ای شناسایی نشود، توصیه می‌شود از روش آنالیزی توده حساس‌تری (حد آشکارسازی روش کمتر MDL^۱) برای تعیین وجود نقره در آزمونه استفاده شود. این اندازه‌گیری‌های تاییدکننده^۲ نیاز به کمی‌سازی ندارند.

۲-۸ اگر اندازه‌گیری برای نقره زیر MDL روش‌های حساس‌تر باشد، نتیجه را می‌توان به عنوان تاییدی برآن که نقره در کمیت قابل اندازه‌گیری در آزمونه وجود ندارد، به کار برد. بنابراین توصیه می‌شود همه آزمون‌ها در این گام خاتمه یابد.

۲-۸ اگر نقره به صورت کیفی بالای MDL روش‌های آنالیزی توده اولیه یا تاییدی شناسایی شد، اندازه‌گیری‌های افزوده‌ای برای شکل نقره در آزمونه منسوج نیاز است. این گام ضروری است، زیرا همان‌طور که در پیوست **الف** ذکر شده است، منسوجات ممکن است با مواد نقره‌ای به شکل‌های مختلف از نانوذرات نمک نقره تا الیاف نقره در مقیاس میکرومتر عمل‌آوری شوند و گام شناسایی عنصری مذکور برای تمایز بین شکل‌های فیزیکی طراحی نشده است. به این ترتیب، به خودی‌خود، شناسایی نقره برای تعیین اینکه آیا منسوج حاوی نانوماده نقره است یا خیر، کافی نیست.

۳-۸ روش‌های دردسترس برای تعیین اینکه آیا نانوماده نقره در یک منسوج وجود دارد یا خیر، شامل طیف‌سنجی جذبی فرابنفش - مرئی (UV-vis)^۳، میکروسکوپی الکترونی (SEM)^۴، میکروسکوپی پروبی (کاوندی) روبشی (SPM)^۵ و طیف‌سنجی پلاسمای جفت‌شده القائی - طیف‌سنجی جرمی تک ذره‌ای (sp-ICP-MS)^۶ است. خلاصه‌ای از این روش‌ها در پیوست **ب** ارائه شده است.

۴-۸ طیف‌سنجی فرابنفش - مرئی سیگنال جذبی ناشی از تشحیض پلاسمون سطحی (SPR)^۷ نانوماد نقره فلزی را اندازه‌گیری می‌کند. با افزایش اندازه ذرات، اگر ذرات کلوخه تشکیل دهند، طول موج جذبی جایه‌جا می‌شود. این روش در صورتی کاربرد دارد که نانوماده فلزی نقره روی یا نزدیک سطح لیف منسوج باشد و فقط

1- Lower Method Detection Limit

2- Confirmatory measurement

1- Ultraviolet-Visible absorbance spectroscopy

2- Electron Microscopy

3- Scanning Probe Microscopy

4- Single Particle Inductively Coupled Plasma-Mass Spectroscopy

5- Surface Plasmon Resonance

یک نشانه غیرمستقیم از حضور نانومواد نقره فلزی را فراهم می‌کند. ازین‌رو، فقدان سیگنال طیفسنجی فرابینفس - مرئی UV-vis به عنوان شاهدی (بر این موضوع) گرفته شود که نانوماده نقره در منسوج وجود ندارد زیرا ممکن است نانوماده نقره فلزی در حجم الیاف محصور شده باشد یا ممکن است نقره به شکل یون‌های نقره یا آلیاژ، اکسید، یا نمک نقره حاضر باشد که SPR را نشان نمی‌دهند.

۴-۸ روش sp-ICP-MS در اصل ثابت‌افزار^۱ و نرم‌افزاری بر پایه اصلاح روش آنالیزی ICP-MS سنتی است. در sp-ICP-MS، سیگنال حالت پایدار مشاهده شده، نشان‌دهنده سهم محلول شکل یونی عنصر (به عبارت دیگر نقره) است و پیک‌های گسسته یا پرشار^۲ یونی نشان‌دهنده نانوذرات منفرد است. الگوریتم‌های نرم‌افزاری برای شناسایی و جداسازی این دو سیگنال و گزارش غلظت عنصر محلول یونی، محلول و همچنین اندازه نانوذرات، توزیع اندازه و غلظت ذرات مورد استفاده قرار می‌گیرد. شدت هر پیک گسسته متناسب با تعداد یون‌های شناسایی شده در آشکارساز و همچنین جرم ذره است و این اطلاعات برای تبدیل جرم مشاهده شده به اندازه ذره sp-ICP-MS می‌تواند آنالیز شود، به این ترتیب منسوجات برای آنالیز ابتدا باید آماده‌سازی شوند. برای تعیین نانومواد نقره در منسوجات، نیاز است نانومواد از منسوج استخراج شوند یا الیاف منسوج در حلال مناسبی که تاثیر منفی بر نانوماده نمی‌گذارند، حل شود. همچنین لازم است تعییق‌های^۳ مایع رقیقی از نانومواد آماده شود تا از هم‌رخدادی یا شناسایی چند ذره به‌طور همزمان منتج به سوگیری مثبت اندازه ذره می‌شود، اجتناب شود.

۴-۹ در میان روش‌های شرح داده شده در پیوست ب، میکروسکوپی الکترونی و میکروسکوپی پروفی رویشی تایید دیداری مستقیم شکل و ابعاد ذرات را فراهم می‌کنند، که این روش‌ها را به‌ویژه برای ارزشیابی اینکه آیا ذرات در شکل نانومقیاس وجود دارند یا خیر، سودمند می‌کند. به کارگیری میکروسکوپ الکترونی و میکروسکوپ پروفی رویشی برای دیداری‌سازی و اندازه‌گیری هر ذره نانومقیاس موجود در یک آزمونه منسوج مورد استفاده خاص هستند، زیرا این روش‌ها می‌توانند روش‌های شناسایی شیمیایی، مانند آنالیز پراش پرتو ایکس یا پراش الکترون ناحیه انتخاب شده^۴ را برای تعیین این‌که آیا آزمونه‌ها واقعاً دارای نقره هستند، تکمیل کنند. اندازه‌گیری شیمیایی نیازی نیست کمی باشد.

1- Firmware

2- Plumes

3- Suspensions

4- Selected area electron diffraction

۷-۸ نوع عملآوری (تبدلگر یون، نمک، فلز) استفاده شده روی منسوج در هنگام استفاده از میکروسکوپی الکترونی برای تعیین شکل و ابعاد نقره موجود در گام شناسایی رهیافت ترتیبی، یک ملاحظه مهم است.

۱-۷-۸ در تبدلگرهای یون نقره، نقره روی منسوج به شکل یون‌های نقره‌ای گسسته (Ag^+) اعمال می‌شود که به همراه ذرات حاملی مانند زئولیت متخلخل یا شیشه توزیع می‌شوند. زئولیت‌های آلومینا سیلیکات‌هایی هستند که تمایل به داشتن اندازه‌ای در مقیاس میکرومتر دارند [۴]. به این ترتیب، میکروسکوپی الکترونی تکمیل شده، یک روش شناسایی شیمیایی برای صحه‌گذاری این مورد است که آیا ذرات قابل مشاهده در یک آزمونه منسوج تولیدشده با استفاده از عملآوری تبدلگر یونی، حامل‌ها هستند و نانوماده نقره نیستند، مفید است.

۲-۷-۸ عملآوری‌های منسوج با نمک‌های نقره می‌تواند شامل استفاده از هر دو مورد، ذرات نمک نقره خاص (AgCl , Ag_2SO_4 و موارد دیگر) و میکروچندسازهای^۱ شامل ذرات نمک متصل شده به تیتانیوم‌دی‌اکسید به عنوان ماده حامل، باشد. از این‌رو، بسته به نوع کاربرد عملآوری، شکل ذرات قابل مشاهده در منسوجات تولیدشده با استفاده از نمک‌های نقره می‌تواند ذرات نمک حاوی نقره خالص یا ذرات حاوی نقره متصل شده به ماده حامل، باشد. در روش دوم به استفاده از روش‌های شناسایی شیمیایی نیاز است تا میان ذرات حاوی نقره از ماده حامل تمایز قائل شود.

۳-۷-۸ عملآوری منسوجات با نقره عنصری یا صفر ظرفیتی (Ag^0) شامل شکل‌های گوناگون فیزیکی است که به صورت بالقوه تعیین ابعاد ذرات نقره را پیچیده می‌کند. سازندگان ممکن است نقره را به شکل فیزیکی رشته‌ها (نخ‌ها) یا پوششی روی الیاف پلیمری، اعمال ذرات روی سطح منسوجات یا الیاف، جاددن ذرات در حجم خود الیاف یا متصل کردن به میکروچندسازهای متشكل از ذرات فلز نقره یا چسبیده شده یا جاسازشده در ماده حامل است. از این‌رو، بازرسی شکل فیزیکی ذرات در منسوجات تولیدشده با نقره فلزی می‌تواند ابعاد ذرات نقره فلزی را در داخل یا روی الیاف بدهد یا اینکه نیاز به تمایز ذرات فلزی نقره از ماده حامل با استفاده از روش‌های شناسایی شیمیایی است تا ترکیب‌بندی ذرات کاویده شود.

۴-۳-۷-۸ تعیین اندازه ذرات نقره عنصری با میکروسکوپی الکترونی ممکن است برای منسوجاتی که ذرات در حین ساخت درون حجم الیاف جا داده‌می‌شوند، چالش برانگیز باشد. در این موقعیت، ممکن است یک حل مناسب برای حل کردن الیاف بدون انحلال ذرات نقره استفاده شود تا آلایه‌های^۲ آماده‌سازی نمونه را کمینه کند. انتخاب حل مناسب به نوع ویژه لیف طبیعی یا مصنوعی بستگی خواهد داشت. به عنوان مثال، الیاف اسپندکس

1- Microcomposites

2- Artifacts

را می‌توان با استفاده از N,N-دی متیل فرمامید، N,N-دی استامید یا عملآوری حرارتی و شستشو با استون یا اتانول حل کرد [5].

۸-۸ اگر نقره در شکل نانومقیاس نباشد (به عنوان مثال یون‌های درون یک حامل یا ذره‌ای با همه ابعاد $100\text{ nm} >$ ، منسوج را می‌توان به عنوان ماده شیمیایی یا توده‌ای که حاوی نانوماده نقره نیست، عملآوری کرد. هرچند، هنوز ممکن است پتانسیل رهاسازی یون‌های نقره‌ای که به ذرات حاوی نقره نانومقیاس تبدیل شده‌اند، باشد.

۹-۸ اگر بخشی از ذرات حاوی نقره دارای هر بعد خارجی در نانومقیاس باشند یا ساختار داخلی یا ساختار سطحی در نانومقیاس داشته باشند، سپس می‌توان نتیجه گرفت که نانومواد نقره در منسوج وجود دارد. این نتیجه‌گیری فقط نمود ابعادی نقره را نشان می‌دهد و هیچ خواص فیزیکی یا شیمیایی ویژه نانوسکوپی واقعی یا بالقوه را که ممکن است وجود داشته باشد، نشان نمی‌دهد (به بند ۹ مراجعه شود).

۱۰-۸ این امکان وجود دارد که ذرات حاوی نقره هم به عنوان نانوماده و هم شکل غیرنانومقیاس در منسوج وجود داشته باشد.

۹ مشخصه‌یابی

۱-۹ اگر یک نانوماده نقره در منسوج وجود داشته باشد، می‌توان اندازه‌گیری‌های اضافی برای مشخصه‌یابی خواص فیزیکی و شیمیایی آن انجام داد. خلاصه‌ای از چندین روش کاربردی برای مشخصه‌یابی خواص فیزیکی و شیمیایی نانوماده نقره در پیوست ب ارائه شده است.

۲-۹ خواص شیمیایی بسیاری از نانومواد وجود دارند که ممکن است برای مشخصه‌یابی و خواص ویژه که وابسته به اهداف کاربر برای اندازه‌گیری خواهد بود، استفاده شود. در میان رایج‌ترین موارد ذکر شده خواص شیمیایی برای مشخصه‌یابی نانومواد، ترکیب‌بندی عنصری توده، ترکیب‌بندی سطح، گونه‌زایی^۱ و ساختار بلوری وجود دارد [6].

۳-۹ این مهم است که تشخیص داده شود که در حال حاضر هیچ روش آنالیز شیمیایی که بتواند به صورت کمی میان مقادیر (در توده یا روی سطح)، گونه‌ها، یا ساختارهای بلوری نانومقیاس و غیرنانومقیاس در یک منسوج تمایز قائل شود، وجود ندارد (فقط اگر همه نقره در یک نمونه در شکل نانوماده باشد، اندازه‌گیری فقط به

1- Speciation

نانونقره مرتبط است). به این ترتیب، برای مشخصه‌یابی خواص شیمیایی نقره در منسوجات، روش‌های چندگانه مکمل و تاییدی لازم است.

۱-۲-۹ تعیین کمی مقدار (کل) توده نقره موجود در یک آزمونه منسوج با استفاده از روش‌های مبتنی بر محلول که به هضم ماتریس منسوج و نقره با کمک اسید پیش از آنالیز، نیاز دارد یا می‌توان با روش‌های اندازه‌گیری مستقیم معین، مانند طیفسنجی فلورسانس پرتو ایکس، سنجید. بسته به نوع کاربرد عمل‌آوری (به زیریند الف-۱ مراجعه شود) و مرحله چرخه عمر، یون‌ها یا ذرات نقره، یا هر دو، ممکن است در یک منسوج وجود داشته باشند. در این سناریوها، جداسازی یون‌ها از ذرات به عنوان بخشی از آماده‌سازی نمونه برای جلوگیری از سوگیری در تعیین جرم نانوماده نقره ضروری است. علاوه‌براین، اگر نقره در یک توزیعی از اندازه‌های ذرات در بازه‌ای از نانومقیاس یا غیرنانونومقیاس وجود داشته باشد، کسر نانومقیاس به‌طور جداگانه اندازه‌گیری شود تا از زیادنمایی^۱ جرم نانوماده نقره جلوگیری شود. اندازه‌گیری‌های کمی قابل قبول با قابلیت ردیابی (درستی براساس کالیبراسیون دستگاهی با استانداردهای مواد مرجع شناخته شده یا مبتنی بر اصول اولیه)، دقت بالا، و دانش عدم قطعیت مربوط به نتیجه مشخصه‌یابی می‌شود. یکاهای مناسب در سیستم بین‌المللی نتایج برای (SI) جرم نقره (kg)/ جرم منسوج (m^2) است.

۲-۱-۹ ترکیب‌بندی سطح به ترکیب‌بندی عنصری سطح نمونه منسوج اشاره دارد. آنالیز سطح معمولاً^۲ روش ویژه‌ای است. به عنوان مثال، برخی از روش‌های حساس به سطح ممکن است نسبت به سایر روش‌ها دارای نفوذ عمیق‌تری باشند، بنابراین ترکیب‌بندی سطح باید در متن روش همراه با تخمین ضخامت سطحی که در آنالیز مشارکت دارد، ارائه شود. یکاهای مناسب در سیستم بین‌المللی (SI) برای ترکیب‌بندی سطح، جرم نقره (kg)/ مساحت منسوج (m^2) است.

۳-۱-۹ گونه‌زایی به شکل شیمیایی نقره اشاره دارد (به عنوان مثال نقره با صفر ظرفیتی، نقره یونی، نمک و موارد دیگر). چند روش برای تعیین گونه‌زایی نقره در دسترس است. این روش‌ها بازه‌ای از روش‌های مبتنی بر پایه میکروسکوپ در دسترس تجاری از هماده‌های^۳ ذرات یا ذره منفرد مانند میکروسکوپ الکترونی عبوری با طیفسنجی اتلاف انرژی الکترون یا با پراش الکترونی ناحیه انتخاب شده را در بر می‌گیرد تا روش‌های بسیار

1- Overstating

2- Ensembles

تخصصی برای تعیین توزیع گونه‌زایی میانگین، مانند طیفسنجی ساختار لبه^۱ نزدیک جذب پرتو ایکس، که نیاز به دسترسی ستکروترون برای انجام اندازه‌گیری دارد. گونه‌زایی یک خاصیت کیفی است بنابراین نمی‌توان واحدی به آن اختصاص داد.

۴-۱-۲-۹ ساختار بلوری ممکن است شامل اندازه بلورک اندازه‌دها (اندازه بلورهای تک، به‌طور معمول میکروسکوپی یا نانوسکوپی در ابعاد و تشکیل مواد چندبلوری^۲ در صورت نگهداشتن آن‌ها با یکدیگر به‌وسیله لایه‌های بی‌شکل^۳ یا معیوب)، بلورینگی (تناسب نسبی مواد بلوری و بی‌شکل در یک نمونه)، شکل بلورینگی، و ساختار فیزیکوشیمیایی (بی‌شکل، پارابلوری^۴، یا بلوری) باشد. اندازه بلورک‌ها در سیستم بین‌المللی یکاهای (SI) متر است، بلورینگی یک واحد بدون بعد دارد و شکل بلور و ساختار فیزیکوشیمیایی خواص کیفی هستند، بنابراین واحدی به آن‌ها اختصاص داده نمی‌شود.

۳-۹ خواص فیزیکی بسیاری در نانومواد وجود دارند که می‌تواند برای مشخصه‌یابی و خواص ویژه‌ای که وابسته به اهداف اندازه‌گیری موردنظر کاربر خواهد بود، استفاده شود. در میان رایج‌ترین موارد ذکر شده، خواص فیزیکی برای مشخصه‌یابی نانومواد، اندازه، توزیع اندازه، شکل و توزیع فضایی هستند [۶]. در زمینه منسوجات، توزیع فضایی به مکانی اشاره دارد که نانوماده در الیاف واقع شده‌است (روی سطح، در حجم لیف و موارد دیگر).

۱-۳-۹ دیداری‌سازی مستقیم به وسیله میکروسکوپی الکترونی یا میکروسکوپی پربویی روبشی مناسب‌ترین روش برای تعیین خواص فیزیکی ذره است، اگرچه برخی از روش‌های غیرمستقیم مانند طیفسنجی و پراکندگی پرتو ایکس نیز اطلاعات مفیدی را فراهم می‌کند (همان‌طور که در بند ۸ شرح داده شده است).

۱-۳-۹ در مرحله آشکارسازی رهیافت ترتیبی، میکروسکوپ الکترونی (یا روش‌های آنالیزی دیگر) برای شناسایی حضور نانومواد نقره در آزمونه منسوج استفاده می‌شود. در فاز مشخصه‌یابی، همان روش‌ها یا روش‌های دیگر یا هر دو برای تعیین کمی اندازه نانومواد نقره در یک آزمونه منسوج استفاده می‌شود. همانگونه که پیش از این اشاره شد، اندازه‌گیری‌های کمی با قابلیت ردیابی (درستی براساس کالیبراسیون دستگاهی با استفاده از استانداردهای مواد مرجع شناخته‌شده مانند توری) دقت بالا و دانش عدم قطعیت مربوط به نتیجه، مشخصه‌یابی می‌شوند. یکای مناسب در سیستم بین‌المللی یکاهای (SI) برای اندازه ذره، متر است. به عنوان مثال، آنالیز توزیع اندازه ممکن است به‌وسیله تعداد ذرات شمارش شده و توانایی تمایز قائل شدن بین ذرات تماس‌یافته یا

3- Near edge structure spectroscopy

4- Polycrystalline

1- Amorphous

2- Paracrystalline

پوشیده شده محدود شود. در نتیجه، توزیع اندازه می‌تواند فقط اطلاعات نیمه کمی^۱ یا کمی در مورد وسعت یا شکل کلی توزیع را فراهم کند. یکای مناسب در سیستم بین المللی یکاهای (SI) برای توزیع اندازه ذره، به نوع توزیع اندازه‌گیری شده (حجم، جرم و موارد دیگر) بستگی خواهد داشت.

۲-۱-۳-۹ نانومواد نقره ممکن است دارای تنوع گسترده‌ای از شکل‌ها مانند ذرات کره‌وار^۲، سیم‌ها، میله‌ها، و کلوخه‌ها یا انبوهایی باشند که می‌تواند به شکل ذرات خالص باشد یا مواد حامل میکروچندسازه متصل شود. اندازه‌گیری‌هایی که به تعریف شکل کمک می‌کنند مانند طول و عرض میله، در سیستم بین المللی یکاهای (SI)، متر هستند (نسبت نظری، طول/عرض، بدون بعد هستند)، اگرچه که تشریح کننده‌های شکل از قبیل «کره‌وار» یک خاصیت کمی هستند و بنابراین نمی‌توان هیچ یکایی در سیستم بین المللی یکاهای (SI)، به آن اختصاص داد.

۳-۱-۳-۹ ممکن است تشریح توزیع فضایی نقره در منسوج مطلوب باشد. همانگونه که پیش از این اشاره شد، نانومواد نقره ممکن است حین ساخت در حجم الیاف جا داده شوند. در این موقعیت، برخی از محققان از عمل آوری حرارتی با بیش از ۵۰۰°C برای احتراق الیاف استفاده کرده و ذرات باقیمانده در خاکستر منسوج را با استفاده از میکروسکوپی الکترونی ارزشیابی کرده‌اند. هرچند، استفاده از حرارت ممکن است باعث تفجoshi^۳ ذرات مجاور و تشکیل ذرات بزرگ‌تر شود. بهاین ترتیب، اطلاعات اندازه ذرات به دست آمده ممکن است نماینده ذرات نقره درجا نباشد [7]. به صورت متناوب، ممکن است برای حل لیف از حلای آلی یا حلای دیگر استفاده شود تا ماتریس منسوج پس از بازرسی به وسیله میکروسکوپی حذف شود [5].

۱۰ گزارش

۱-۱۰ حداقل، اطلاعات زیر را گزارش دهید:

۱-۱-۱ تاریخ و روش‌هایی که به وسیله آن‌ها منسوج به دست آمده است؛

۲-۱-۱۰ تشریح منسوج (سازنده، مدل، نوع لیف و ترکیب‌بندی، وزن)؛

۳-۱-۱۰ شرایط انبارش منسوج (نور/تاریکی، دما، رطوبت)؛

۴-۱-۱۰ مدت انبارش منسوج از حصول تا اندازه‌گیری؛

3- Semi-quantitative

4- Spheroidal

1- Sintering

- ۵-۱-۱۰ روش‌هایی که به وسیله آن‌ها نمونه‌های نماینده و آزمونه حاصل شده‌اند؛
- ۶-۱-۱۰ تشریح آزمونه (ابعاد و جرم)؛
- ۷-۱-۱۰ آماده‌سازی آنالیزی (شامل سازنده، تاریخ انقضا، شماره بهر و خلوص واکنشگرها) و روش‌های اجرایی جابه‌جایی؛
- ۸-۱-۱۰ تاریخ (های) اندازه‌گیری‌ها؛
- ۹-۱-۱۰ تشریح دستگاه(ها)-سازنده و مدل؛
- ۱۰-۱-۱۰ تاریخ آخرین کالیبراسیون دستگاه (استفاده از یک استاندارد ماده مرجع یا وسائل دیگر) و نتایج (برای اندازه‌گیری‌های کمی) یا تاریخ موقت کالیبراسیون؛
- ۱۱-۱-۱۰ تعداد اندازه‌گیری‌های تکراری، بیان مناسب آمارهای خلاصه (درصورت به کارگیری) و واحدهای اندازه‌گیری همراه (درصورت به کارگیری) برای نتایج؛ و
- ۱۲-۱-۱۰ تشریح، نتایج و بحث یافته‌های آنالیزی.

پیوست الف

(آگاهی دهنده)

مفادی برای اندازه‌گیری نقره در منسوجات

الف-۱ شکل‌های مختلف شیمیایی و فیزیکی نقره مورداستفاده در عمل‌آوری منسوج

الف-۱-۱ نقره را می‌توان به شکل‌های مختلف شیمیایی به منسوجات اعمال کرد یا در داخل آن‌ها جاسازی کرد. هنگام انجام آزمون منسوجات برای حضور یا غلظت نقره در منسوج، روش انجام آزمون و تفسیر نتایج باید شکل شیمیایی خاص ماده نقره اعمال شده به منسوج یا الیاف (درصورتی که شناخته شده است) درنظر گرفته شود. درصورت ناشناخته بودن شکل شیمیایی، در انجام آزمون و تفسیر نتایج باید درنظر گرفته شود که هرگونه نقره شناسایی شده ممکن است به هر شکلی از چندین شکل شیمیایی مختلف باشد، هر کدام از شکل‌ها معمولاً در یکی از سه طبقه گسترش از عمل‌آوری که به‌طور وسیع در ساخت منسوج استفاده می‌شود، قرار می‌گیرد.

الف-۱-۱-۱ طبقه تبادلگر^۱ یون نقره- این عمل‌آوری‌های منسوج متتشکل از فسفات‌های زیرکونیوم نقره، زئولیت‌های نقره، و شیشه آغشته به نقره هستند. در این عمل‌آوری‌ها، نقره به شکل یون‌های نقره گستته (Ag⁺) توزیع شده در ماتریس حامل (به عبارت دیگر، زئولیت، شیشه، و موارد دیگر) جا می‌گیرد. یون‌های نقره (Ag⁺) از منسوج (یا حامل متصل شده به منسوج) هنگامی که یون‌ها با رطوبت ناشی از عرق بدن، شستشو، رطوبت محیط^۲ و باران یا آب موجود در محیط^۳، تماس پیدا می‌کنند، رها می‌شوند.^۴

الف-۱-۱-۲ طبقه نمک‌های نقره- عمل‌آوری‌ها منسوج متتشکل از هم ذرات کلرید نقره خاص (AgCl) و هم میکروچندسازهای متتشکل از ذرات AgCl متصل به دی‌اکسید‌تیتانیوم به عنوان ماده حامل، هستند. کلرید نقره نسبتاً در آب نامحلول است، هرچند، مانند عمل‌آوری‌های منسوج نقره در طبقه تبادلگر یونی، یون‌های نقره (Ag⁺) از ذرات AgCl رها می‌شوند، همانگونه که در قبل توضیح داده شده است، هنگامی که یون‌های نقره در تماس با آب در شکل‌های مختلف، قرار می‌گیرند. در اصل، عمل‌آوری تجاری نقره ممکن است با سایر ترکیبات نقره در ماده نامحلول یا کم محلول شامل کربنات نقره (Ag₂CO₃)، سیترات نقره (C₆H₅Ag₃O₇)، فسفات نقره

1- Ion Exchangers

2- Ambient humidity

3- Environment

4- حضور لیگاندها برای انحلال هر شکل نقره لازم نیست [8] اگرچه ممکن است گونه‌های نقره در هنگام تماس یون‌های رهایش یافته با لیگاندها تشکیل شوند (برای مثال تیول‌های موجود تیول‌ها در عرق).

الجام (Ag_3PO_4)، یدید نقره (AgI)، برمید نقره (Ag_2O)، اکسید نقره (AgBr) و سولفات نقره (Ag_2SO_4) انجام شود.

الف-۱-۱ طبقه فلز نقره- این عملآوری منسوج متشكل از فلز نقره است، نه یون‌ها و ترکیبات، اما در شکل عنصر یا نقره صفر ظرفیت (Ag^0). فلز نقره ممکن است در شکل‌های فیزیکی مختلف، شامل رشته‌های فلزی نقره (نخ‌ها)، الیاف پلیمری الکتروولیتی پوشش داده شده با یک لایه نقره، یا ذرات فلز نقره (نقره کلوئیدی) به کاررفته بر روی سطح منسوجات یا الیاف یا گنجانده شده درون ساختار خود الیاف باشد. عملآوری منسوج همچنین ممکن است با شکل میکروچندسازهای متشكل از ذرات فلز نقره متصل یا گنجانده شده درون ماده حامل باشد. یون‌های نقره (Ag^+) از ذرات فلز نقره، مانند سایر دسته‌های عملآوری منسوج با نقره، هنگامی که در تماس با آب در شکل‌های مختلف هستند، آزاد می‌شوند.

الف-۲ ایجاد عملکرد ضدمیکروبی همه مواد نقره به وسیله رهاسازی یون‌های نقره

الف-۲-۱ به طور کلی تصور می‌شود که عملآوری منسوج با نقره (طبقه تبادل- یون نقره، چه طبقه نمک نقره، یا طبقه فلز نقره) با رهایش یون‌های نقره (Ag^+), خصوصیات ضدمیکروبی در منسوج ایجاد می‌کند [1]. این شکل یونی نقره است که اثر ضدمیکروبی را فراهم می‌کند. عوامل متعددی، شامل ماهیت شیمیایی و مساحت سطح منبع نقره و همچنین بلورینگی و شکل ماده بر نوع رهایش یون‌های نقره از نانومواد نقره تاثیر دارد [8].

یادآوری- این استاندارد ارزیابی اثر ضدمیکروبی کلیه شکل‌های نقره را ارائه می‌دهد. در صورت نیاز به ارزیابی اثر ضدمیکروبی، منحصرًا نانو نقره به استاندارد ملی ایران شماره ۱۹۵۸۳: سال ۱۳۹۴، مراجعه شود.

الف-۳ مبهم بودن ذاتی مشخصه یابی اندازه ذره فلز نقره، مگر این‌که اندازه‌ده مشخص شده باشد

الف-۳-۱ با توجه به تنوع شکل‌های شیمیایی و فیزیکی عملآوری‌های منسوج نقره تجاری، در اندازه‌گیری و گزارش اندازه یا توزیع اندازه جزء نقره عملآوری، برای جلوگیری از ابهام و مقایسه نادرست، ضروری است که تصمیم‌گیری و سپس گزارش شود که آیا عددی که اندازه‌گیری شده، اندازه نانوماده فلز نقره، یون نقره، یا ذره‌ای از ترکیب نقره در عملآوری یا اندازه هر هستاری^۱ است که ممکن است این شکل‌های نقره به آن‌ها متصل شود (به عنوان مثال، یک ذره میکروچندسازه).

الف-۳-۱ برای مثال، میکروچندسازهای کلرید نقره متشکل از نانوماده AgCl هستند که متصل به یک جزء فاز مجزا به طور معمول ذره حامل دی‌اکسیدتیتانیوم بزرگ‌تر است (به طور معمول بزرگ‌تر از $1\text{ }\mu\text{m}$). نانوماده AgCl هنگام «فعال شدن» به وسیله رطوبت، یون‌های نقره را رها می‌سازد. هربیانی در مورد «اندازه» نقره در این نوع عمل‌آوری منسوج باید شکل شیمیایی خاص نقره اندازه‌گیری شده را و اینکه نقره در شکل (۱) ذره چندسازه‌ای در مقیاس میکرومتر (AgCl , TiO_2), (۲) نانوماده کلریدنقره، (۳) یون نقره در مقیاس زیر نانومتر، یا (۴) نانومواد تشکیل شده با کاهش یون‌های نقره در طول خشک‌کردن منسوج است، مشخص کند.

الف-۳-۲ هریک از این موارد ممکن است یک رهیافت معتبر بسته به هدف مطالعه باشد.

الف-۴ وجود ذرات عمل‌آوری منسوج تجاری به طور معمول در بازه‌ای از اندازه‌های ذره

الف-۴-۱ ذرات «نقره» عمل‌آوری منسوج با همان شکل شیمیایی و فیزیکی به طور معمول در نمونه توزیع شده در بازه بزرگی از اندازه‌های ذره وجود خواهد بود.

الف-۴-۱-۱ به عنوان مثال، هر دو ذره کلرید نقره (طبقه نمک‌های نقره) و ذرات نقره فلزی (طبقه فلز نقره) در عمل‌آوری منسوج در بازه‌ای از اندازه‌های ذره، هم کمتر و هم بزرگ‌تر از 100 nm در کوچک‌ترین بعد خود وجود خواهند داشت.

الف-۴-۲ فقدان اطلاعات توزیع اندازه ذره به عنوان بخشی از مشخصه‌یابی اندازه ذره ممکن است سوء‌تعییر باشد که دلالت بر توزیع ناپراکنه دارد و منجر به نتیجه‌گیری‌های مربوط به اندازه ذره خطاطدار شود. توصیه می‌شود برای ازابهام و نتیجه‌گیری‌های مربوط به اندازه ذره خطاطدار، مشخصات اندازه ذره شامل اطلاعات توزیع (و روشی که برای اندازه‌گیری توزیع استفاده شده) باشد. جلوگیری

الف-۴-۳ توزیع‌های اندازه ذره ممکن است یا به عنوان تابعی از تعداد ذره یا کسر جرمی ذره محاسبه و ارائه شود. انتخاب هر یک از روش‌های محاسبه برای استفاده به هدف مطالعه بنیادی بستگی دارد.

الف-۵ تولید تمام منابع یون‌های نقره به طور خودبه‌خودی از ذرات نانومقیاس نقره

الف-۵-۱ نشان داده شده است که نانومواد نقره به طور مستقیم از یون‌های نقره (به عبارت دیگر، انبوه، هسته‌دار^۱، هم‌گذاری کردن) [۹] به خصوص در حضور نورفراینفس یا ماده آلی، تشکیل می‌شوند [۱۰]. به دلیل اینکه شکلی از فلز نقره یا نمک نقره یا هردو، هنگامی که مواجهه با آب در شکل‌های گوناگون قرار می‌گیرند

یون‌های نقره را رها می‌سازند (چه منسوج «توده» نخ نقره، ذره کلریدنقره نانومقیاس، یا جواهرات نقره، سکه‌ها، سیم یا ظروف)، هر یک از این نوع محصولات پتانسیل آن را دارند که یک منبع برای هر نانوذره نقره یافت شده در نمونه باشند.

الف-۵-۲ در شرایط محیطی، یون نقره و ذرات فلز نقره ممکن است در یک چرخه گذرای^۱ ثابت به وسیله تبدیل‌های ذره-یون باشند.

الف-۶ عدم امکان تعیین اینکه ذره نقره شناسایی شده در نمونه‌های منسوج بشرساخت «مهندسی شده» یا به طور خودبه‌خودی شکل گرفته

الف-۶-۱ در حالی که روش‌های آنالیزی ذرات نانومقیاس (یا بزرگ‌تر) که حاوی نقره در ارتباط با منسوج را شناسایی کند، ممکن است با چنین اندازه‌گیری‌هایی، تشخیص اینکه نانوماده در ابتدا روی منسوج در آن شکل اعمال شده یا اینکه از تبدیل یون‌های نقره رهاسده به وسیله یک منبع نقره درشت مقیاس^۲ یا نانومقیاس شکل گرفته است (به عبارت دیگر، آیا مهندسی شده است یا در غیرصورت عمدهً داشته اضافه شده است)، امکان‌پذیر نباشد.

الف-۶-۲ به دلیل اینکه هر نتیجه‌گیری، از جمله ملاحظات پارامترهای آزمون (به عنوان مثال، کاهش یا شرایط محیطی پیچیده) می‌تواند بر شکل‌گیری ذرات تاثیر بگذارد، توصیه می‌شود مشخصه‌یابی منسوجات عمل آوری شده با «نقره» توسط محققان، شامل ملاحظات و بحث این پدیده باشد. انتخاب مناسب طرح روش آزمون به هدف مطالعه بنیادی بستگی دارد.

الف-۷ ایستا نبودن مقدار و شکل «نقره» در منسوج عمل آوری شده با نقره

الف-۷-۱ نقره موجود در منسوج عمل آوری شده «نقره»، به تدریج کاهش^۳ می‌یابد. این عمل با تبدیل فلز و ترکیبات نقره به شکل یون و رهایش آن یون‌ها به کالای عمل آوری شده یا محیط زیست صورت می‌گیرد (برای مثال، با پساب لباس‌شویی). همچنین ممکن است محتوای «نقره» توده کل کالا با سایش فیزیکی طبیعی پارچه اصلی کالا حین استفاده یا شستشو از بین برود (هر ماده عمل آوری «نقره» مرتبط).

1- Transient cycle

2- Macroscale

3- Depleted

الف-۷-۲ توصیه می‌شود مشخصه‌یابی منسوجات عمل‌آوری شده با «نقره» توسط محققان شامل شرح عمر مفید و حالت استفاده از نمونه(ها) (به عنوان مثال، تعداد استفاده‌ها یا شستشو) باشد. توصیه می‌شود طرح‌های مطالعه شامل بحث عمر مفید انتخاب شده و حالت استفاده (یا آماده‌سازی) نمونه منسوج با ارجاع به پدیده کاهش و تبدیل فوق‌الذکر باشد. انتخاب مناسب نمونه یا آماده‌سازی نمونه به هدف مطالعه بنیادی بستگی دارد.

الف-۸ به شدت و به راحتی اثرباری پذیرشدن^۱ ذرات نقره به وسیله بعضی گونه‌های شیمیایی معین

الف-۸ تحقیقات نشان می‌دهد که نقره به آسانی به وسیله گونه‌های حاوی گوگرد، کلریدها، فسفات‌ها و بسیاری دیگر از مواد حاضر زیست‌محیطی در لوله‌های فاضلاب و در تصفیه‌خانه‌های فاضلاب از طریق اکسایش، انحلال و همتافتسازی^۲ اثرباری پذیر می‌شود [11, 12]. بسیاری از همین گونه‌های شیمیایی مانند (به عبارت دیگر، آمینواسیدهایی مانند سیسین حاوی گوگرد و همچنین کلرید و موارد دیگر است) در مایع‌های زیستی وجود دارند که ممکن است با منسوجات در تماس باشد یا در آب شستشو وجود داشته باشد (به عنوان مثال، فسفات‌ها و موارد دیگر). به این ترتیب، درک این نکته ضروری است که نانومواد نقره در منسوج می‌توانند شکل یا اندازه یا هردو را تغییر دهند، اگر در تماس با این گونه‌ها (به عنوان مثال، حین انبارش، تماس یا عرق، آب شستشو، یا شکل‌های دیگر آب) قرار گیرند. از این‌رو، باید تشخیص داده شود که اگر یک منسوج در حالت خالص (بدون مواجهه) و دوباره بعد از مواجهه با این گونه‌های شیمیایی، مشخصه‌یابی شده و نتایج مقایسه شود، ممکن است تبدیلات و تغییرات دیگر در خواص فیزیکوشیمیایی نانومواد نقره ایجاد شود.

1- Passivated

2- Complexation

پیوست ب

(آگاهی دهنده)

روش‌های آنالیزی برای شناسایی و مشخصه‌یابی نقره در منسوجات

ب-۱ روشهای آنالیزی کاربردی برای نقره در منسوجات

ب-۱-۱ تنوع وسیعی از روشهای آنالیزی برای شناسایی و مشخصه‌یابی نقره در منسوجات (در همه شکل‌های آن) وجود دارد. هر روش مزايا و محدودیت‌هایی را فراهم می‌کند و هیچ روش واحدی شامل بازه کامل اندازه‌گیری‌ها، درستی و دقت موردنیاز برای آنالیز کامل همه نمونه‌ها را در برنمی‌گیرد. علاوه‌براین، هزینه و دسترس‌پذیر بودن دستگاه و تسهیلات برای کاربر، به‌طور وسیعی از مدل‌های رومیزی مقرر رسانیده تا سامانه‌های مبتنی بر سنکروترون^۱، متغیر است. این موضوع، تا حدودی، بر تدوین استاندارد تاثیر گذاشت و تا حدودی مسئول رهیافت سلسله مراتبی انتخاب شده است.

ب-۱-۲ در این پیوست، سعی شده است یک فهرست جامع، اما نه فراگیر، از روشهای مرتبط به‌همراه اندازه‌دههای اصلی آن‌ها و جزئیات کاربردهای کلیدی ارائه شود. این پیوست اولویت‌بندی برطبق هزینه، سهولت استفاده یا دسترس‌پذیری عمومی را پوشش نمی‌دهد. اطلاعات فنی روشهای ویژه را می‌توان همان‌طور که در زیربند

ب-۱-۳ ذکر شده است، در متون علمی یافت و در محدوده هدف و دامنه کاربرد این استاندارد نیست. به‌علاوه، برای روشهای مندرج در زیربند ب-۱-۳، استانداردهای بین‌المللی برای کاربرد عمومی (و نانوسکوپی) فهرست شده است. چنین استانداردهایی در دست تدوین است و خواننده تشویق می‌شود که برای اسناد کاربردی به نهادهای استانداردهای ملی و بین‌المللی مراجعه کند.

ب-۱-۴ اصول عملکرد و همچنین برخی از مزايا و معایب بسیاری از روشهای ارائه شده در جدول ب-۱، در مقالات مروری بسیاری از جمله پاورز و همکاران^۲ [13]، هاسلوف و همکاران^۳ [14]، تیدو و همکاران^۴ [15]، بیرو و همکاران^۵ [16] و U.S.EPA [17] بحث شده است. علاوه براین، استاندارد ISO/TR 18196 تدوین شده

1- Synchrotron

2- Powers et al.

3- Hassellöv et al.

4- Tiede et al.

5- Baer et al.

است که شرحی از بسیاری از روش‌های فهرستشده در این استاندارد را به همراه اطلاعات اندازه‌های، مزایا و محدودیت‌های روش و استانداردهای بین‌المللی مرتبط موجود برای این روش‌ها را فراهم می‌کند.

جدول ب-۱- خلاصه روش‌های آنالیز برای شناسایی و مشخصه‌یابی نقره در منسوجات

روش (الف)	اندازه‌ده (ها)	تفسیر
AES	ترکیب‌بندی عنصری	شیمی سطح جمعیت ذرات تا عمق تقریباً ۵ nm، پروفایل عمق امکان‌پذیر است
AFM	اندازه، شکل	تصاویر سه بعدی از ذرات منفرد درباره اندازه تقریبی ۵ nm تا میکرومتر
^(ب) EDX	ترکیب‌بندی عنصری	آنالیز ذره منفرد، می‌تواند نقشه‌نگاری عنصری را انجام دهد
^(ب) EELS	حالتهای پیوندی و عنصری	آنالیز ذره منفرد اما به آزمونه‌های نازک نیاز دارد، می‌تواند نقشه‌نگاری عنصری را انجام دهد
GF-AAS	غلظت جرم	آنالیز حساس محتوای نقره کل روی بازه وسیعی از غلظت
ICP-AES	غلظت جرم	آنالیز حساس محتوای نقره در کل روی بازه از غلظت
ICP-MS	غلظت جرم	آنالیز بسیار حساس محتوای نقره کل در بازه وسیعی از غلظت
SP-ICP-MS	غلظت جرم، اندازه	نانوذرات نقره پایین‌تر از تقریباً ۱۰ nm می‌تواند شناسایی شود و همچنین محتوای نقره کل می‌تواند کمی‌سازی شود
PIXE-RBS	ترکیب‌بندی عنصری	شیمی سطح ذره، پروفایل عمق امکان‌پذیر است
^(ت) SAED	ساختار بلوری	آنالیز ذره منفرد
SAXS	اندازه، شکل	اندازه ذرات بس‌پراکنده در نمونه‌ها ممکن است برای آنالیزوری دشوار باشد
^(ت) SEM	اندازه، شکل	تصاویر دو بعدی از ذرات منفرد، نمونه‌ها باید رسانا یا پوشیده از کربن باشد
^(ز) TEM	اندازه، شکل	تصاویر دو بعدی از ذرات منفرد روی پشتیبان با تفکیک‌پذیری زیر نانومتر
تیترکردن	غلظت جرم	منسوجات باید قبل از آنالیز در اسید معدنی هضم شود
UV-vis	اندازه، شکل	جذب در ۴۲۰ nm - ۳۹۰ nm نانوذرات نقره استنتاج می‌شود، به یکپارچه‌ساز برای منسوجات نیاز است
XPS	حالتهای پیوندی و عنصری	شیمی سطح جمعیت ذرات با عمق تقریبی ۱۰ nm

جدول ب-۱- (ادامه)

تفصیر	اندازه‌ده (ها)	روش
آنالیز جمعیت ذرات با حد بالای آشکارسازی (۱٪ تا ۳٪ جرم)	خواص بلوری	XRD
آنالیز در بازه وسیع غلظت اگرچه نسبت به طیفسنجی اتمی کمتر حساس است	غلظت جرم	XRF

الف =AES= طیفسنجی الکترونی اوژه، AFM= میکروسکوپ نیروی اتمی، EDX= طیفسنجی پرتو ایکس براساس توزیع انرژی، EELS= طیفسنجی اتلاف انرژی الکترون، GF-AAS= طیفسنجی جذب اتمی کوره گرافیتی، ICP-AES= پلاسمای جفت‌شده القائی- طیفسنجی نشر پرتو ایکس، ICP-MS= پلاسمای جفت‌شده القائی - طیفسنجی جرمی، PIXE-RBS= پس پراکندگی رادرفورد پروتون، SEM= پراش الکترونی سطح انتخابی، SAED=SAXS= پراکندگی پرتو ایکس زاویه کوچک، sp-ICP-UV-vis= میکروسکوپ الکترونی رویشی، فرابینغش-مرئی، XPS= طیفسنجی فوتوالکترون پرتو ایکس، XRD= پراش پرتو ایکس، و XRF= طیفسنجی فلورسانس پرتو ایکس.

ب در ترکیب با TEM یا SEM و تغییرات آن‌ها

ب در ترکیب با STEM یا TEM

ت در ترکیب فقط با TEM

ث شامل تغییرات مانند (ESEM) محیطی، گسیل میدان (FESEM)، ولتاژ کم (LV-SEM) و تفکیک‌پذیری بالا (HR-SEEM)

ج شامل تغییرات مانند میدان تاریک (DF-TEM)، تفکیک‌پذیری بالا (HR-TEM)، انرژی فیلترشده (EF-TEM)، و میدان تاریک حلقوی زاویه بزرگ (HAADF) میکروسکوپ الکترونی عبوری رویشی (STEM)

پیوست پ

(آگاهی‌دهنده)

تغییرات اعمال شده در متن در مقایسه با منبع

پ ۱- بخش‌هایی که در متن جایگزین شده‌است:

- بند ۲: درج مراجع الزامی طبق الگوی نگارش استانداردهای ملی ایران انجام شده‌است.
- زیربند ۱-۲: تعاریف براساس استاندارد ملی ایران- ایزو ۴-۱۰۰۰۸: سال ۱۳۹۵ به کار رفته‌است.
- زیر بند ۳-۱-۴: تعریف اندازه‌ده طبق زیربند ۳-۲-۳، استاندارد ملی ایران شماره ۲۱۲۵۸: سال ۱۳۹۵

به صورت زیر جایگزین شده‌است:

» کمیت موردنظر برای اندازه‌گیری است.

یادآوری ۱- تعیین مشخصات یک اندازه‌ده مستلزم آگاهی از نوع کمیت، توصیف وضعیت پدیده، جسم یا ماده حامل کمیت، هر یک از مولفه‌های مربوط و موجود شیمیایی دخیل است.

یادآوری ۲- در استانداردهای ۲۰۰۱: IES 60050-300: 2001، اندازه‌ده به صورت «کمیت ویژه‌ای که اندازه‌گیری می‌شود» تعریف شده است.

یادآوری ۳- اندازه‌گیری شامل سامانه اندازه‌گیری و شرایطی است که تحت آن اندازه‌گیری انجام می‌شود و ممکن است پدیده، جسم یا ماده را به‌گونه‌ای تغییر دهد که کمیت مورد اندازه‌گیری با اندازه‌ده تعریف شده، اختلاف پیدا کند. در چنین مواردی، اعمال اصلاح ضروری است.

مثال: طول یک میله فولادی در تعادل با دمای ۲۳ درجه سلسیوس با طول آن در دمای مشخص ۲۰ درجه سلسیوس (که اندازه‌ده است)، اختلاف دارد. در چنین مواردی، اعمال اصلاح ضروری است.

یادآوری ۴- در شیمی، آنالیت یا نام یک ماده یا ترکیب، واژه‌هایی است که گاهی اوقات برای "اندازه‌ده" استفاده می‌شود. استفاده از این واژه‌ها اشتباه است زیرا به کمیت‌ها اشاره نمی‌کند.»

پ ۲- بخش‌هایی که در متن حذف شده‌است:

- زیربند ۲-۴: آیین نامه قوانین فدرال ایالات متحده حذف شده‌است.

پ ۳- بخش‌هایی که در متن اضافه شده‌است:

- زیربند الف ۲-۱: یک یادآوری اضافه شده‌است: «یادآوری- این استاندارد ارزیابی اثر ضدمیکروبی کلیه شکل‌های نقره را ارائه می‌دهد. در صورت نیاز به ارزیابی اثر ضدمیکروبی، منحصرًا نانو نقره به استاندارد ملی ایران شماره ۱۹۵۸۳: سال ۱۳۹۴، مراجعه شود.»

کتاب نامه

- [1] Nowack, B., Krug, H. F., and Height, M., “120 Years of Nanosilver History: Implications for Policy Makers,” Environmental Science and Technology, Vol 45, 2011, pp. 1177–1183.
- [2] Wijnhoven, S. W. P., Peijnenburg,W., Herberts, C. A., Hagens, W. I., Oomen, A. G., et al., “Nano-silver—a Review of Available Data and Knowledge Gaps in Human and Environmental Risk Assessment,” Nanotoxicology, Vol 3, 2009, pp. 109–138.
- [3] Tulve, N. S., Stefaniak, A. B., Quadros, M. E., Rogers, K., Mwilu, S., et al., “Characterization of Silver Nanoparticles in Selected Consumer Products and its Relevance for Predicting Children’s Potential Exposure,” International Journal of Hygiene and Environmental Health, Vol 218, 2015, pp. 345–357.
- [4] Demirci, S., Ustaoğlu, Z., Yilmazer, G. A., Sahin, F., and Baç, N., “Antimicrobial Properties of Zeolite-X and Zeolite-A Ion-Exchanged with Silver, Copper, and Zinc Against a Broad Range of Microorganisms,” Applied Biochemistry and Biotechnology, Vol 172, 2014, pp. 1652–1662.
- [5] Yin, Y., Yao, D., Wang, C., and Wang, Y., “Removal of spandex from nylon/spandex blended fabrics by selective polymer degradation,” Textile Research Journal, Vol 84, 2014, pp. 16–27.
- [6] Stefaniak, A. B., Hackley, V. A., Roebben, G., Ehara, K., Hankin, S., et al., “Nanoscale Reference Materials for Environmental, Health, and Safety Measurements: Needs, Gaps, and Opportunities,” Nanotoxicology, Vol 7, 2013, pp. 1325–1337.
- [7] Benn, T. M. and Westerhoff, P., “Nanoparticle Silver Released into Water from Commercially Available Sock Fabrics,” Environmental Science and Technology, Vol 42, 2008, pp. 4133–4139.
- [8] Zhang, X., Hicks, E. M., Zhao, J., Schatz, G. C., and Van Duyne, R. P., “Electrochemical tuning of silver nanoparticles fabricated by nanosphere lithography,” Nano Letters, Vol 5, 2005, pp. 1503–1507.
- [9] Glover, R. D., Miller, J. M., and Hutchison, J. E., “Generation of metal nanoparticles from silver and copper objects,” ACS Nano, Vol 5, 2011, pp. 8950–8957.
- [10] Poda, A. R., Kennedy, A. J., Cuddy, M. F., and Bednar, A. J., “Investigations of UV photolysis of PVP-capped silver nanoparticles in the presence and absence of dissolved organic carbon,” Journal of Nanoparticle Research, Vol 15, 2013, Article ID 1673.
- [11] Wang, J., Huang, C. P., and Pirestani, D., “Interactions of silver with wastewater constituents,” Water Research, Vol 37, 2003, pp. 4444–4452.

- [12] Kaegi, R., Voegelin, A., Sinnet, B., Zuleeg, S., Hagendorfer, H., et al., “Behavior of metallic silver nanoparticles in a pilot wastewater treatment plant,” Environmental Science and Technology, Vol 45, 2011, pp. 3902–3908.
- [13] Powers, K. W., Brown, S. C., Krishna, V. B., Wasado, S. C., Moudgil, B. M., et al., “Research strategies for safety evaluation of nanomaterials. Part VI. Characterization of nanoscale particles for toxicological evaluation,” Toxicological Sciences, Vol 90, 2006, pp. 296–303.
- [14] Hassellöv, M., Readman, J. W., Ranville, J. F., and Tiede, K., “Nanoparticle analysis and characterization methodologies in environmental risk assessment of engineered nanoparticles,” Ecotoxicology, Vol 17, 2008, pp. 344–361.
- [15] Tiede, K., Boxall, B. A., Tear, S. P., Lewis, J., David, H., et al., “Detection and characterization of engineered nanoparticles in food and the environment,” Food Additives and Contaminants, Vol 25, 2008, pp. 795–821.
- [16] Baer, D. R., Engelhard, M. H., Johnson, G. E., Laskin, J., Lai, J., et al., “Surface characterization of nanomaterials and nanoparticles: Important needs and challenging opportunities,” Journal of Vacuum Science and Technology, Vol A31, 2013, Article ID 050820.
- [17] U.S. EPA, “State-of-the-science review: Everything nanosilver and more,” Report EPA/600/R-10/084, 2010.