# 浙江理工大学学报(自然科学版),第 39 卷,第 4 期,2018 年 7 月 Journal of Zhejiang Sci-Tech University (Natural Sciences) Vol. 39, No. 4, Jul. 2018

DOI:10.3969/j.issn.1673-3851(n).2018.04.007

# 柔性还原氧化石墨烯多功能传感器制备及性能研究

钱 巍",李 敏,余厚林,刘爱萍,

(浙江理工大学,a. 材料与纺织学院;b. 理学院,杭州 310018)

摘要:高灵敏和多功能的传感材料与器件是实现柔性传感器感受外部环境和监测人体生理特征信息的关键。采用简单的压印转移技术将还原氧化石墨烯(Reduced graphene oxide, RGO)转印至聚二甲基硅氧烷(PDMS)上,制备柔性 RGO 薄膜,再利用双层柔性 RGO 薄膜构建柔性力敏传感器。通过磁控溅射技术在柔性 RGO 薄膜表面沉积叉指电极,封装后得到柔性湿敏传感器,研究不同外压力及湿度条件下多功能柔性 RGO 薄膜的力敏和湿敏特性。研究结果表明:在负载状态下,RGO 片层间距减小,片与片间的接触面积增加,从而增加了导电通路,引起传感器电阻减小。该柔性力敏传感器的响应时间为 540 ms,对 30 mg 的药丸有明显的压阻响应,且能检测人体脉搏信号和喉部声带振动信号,表现出很高的灵敏度。此外,该柔性湿敏传感器对呼气等行为引起的微小湿度变化有明显感应,湿度增加时 RGO 表面吸附更多的水分子,从而引起电阻增大,多次检测信号变化稳定。

关键词:柔性;力敏传感器;湿敏传感器;还原氧化石墨烯;多功能

中图分类号: N39

文献标志码:A

文章编号: 1673-3851 (2018) 07-0423-06

#### 0 引言

近年来,随着可穿戴设备和人工电子皮肤的迅 速发展,发明和制备可变形、高灵敏度、多功能的柔 性传感器并代替现有的硬质传感器[1-4]成为研究热 点。柔性传感器包括力敏传感、湿敏传感、化学传感 等,在智能假肢、仿生机器人和人机交互界面上有着 广泛的应用前景,推动着柔性电子器件的发展。力 敏传感器主要包括压阻式[5-7]、电容式[8-9]和压电 式[10-11]三种。其中,压阻式力敏传感器可将外部力 信号的变化转化成电阻或电流信号变化[12],其灵敏 度取决于力敏传感材料之间的接触面积和导电弹性 复合材料的导电路径的变化[13-14]。湿敏传感器在医 疗、生态、环境监测等方面发挥着至关重要的作 用[15],其传导技术包括电容式[16]、电阻式[17]、光纤 及场效应晶体管等[18]。其中,电阻式湿敏传感器具 有体积小、成本低廉以及大的比表面积而被受关注。 目前,单一功能的柔性传感器已经不能满足复杂的

使用环境。因此,制备能够同时感知多种外界刺激 (力、温度、湿度等)的多功能柔性传感器是柔性电子 器件最终应用的关键技术。

石墨烯或还原氧化石墨烯(Reduced graphene oxide, RGO)是一种由 sp² 杂化碳原子组成的二维单层片状结构材料<sup>[19-20]</sup>,具有许多优良的特性,如高强度、高导热系数<sup>[21]</sup>、高导电、高比表面积等,已被广泛用于能量存储<sup>[22]</sup>、催化<sup>[23]</sup>以及传感领域<sup>[24]</sup>,是制备力敏传感器、湿敏传感器、化学传感器等的首选材料之一。但其弹性变形能力较差,需要与弹性良好的材料,如与聚二甲基硅氧烷(Polydimethylsiloxane,PDMS)复合。PDMS 具有高透光性、高灵敏度以及极短的弛豫时间等优点,通常被用作柔性电子器件的衬底材料<sup>[25]</sup>,构建柔性传感器。因此,将石墨烯与 PDMS 复合,可发挥二者的优势,感知拉伸、弯曲、扭曲等多形式的力<sup>[26]</sup>。

本文将 RGO 与 PDMS 相结合,制成柔性力敏和湿敏传感器,施加不同外力及湿度刺激,考察该多

**收稿日期**: 2017-12-10 **网络出版日期**: 2018-03-02

基金项目: 国家自然科学基金项目(51572242);浙江省自然科学基金项目(LY16E020011)

作者简介:钱 巍(1993一),女,江苏南通人,硕士研究生,主要从事石墨烯基柔性传感器方面的研究。

通信作者: 刘爱萍,E-mail:aipingwz@163.com

功能传感器的力敏及湿敏行为。

#### 1 实验

#### 1.1 实验材料和仪器

实验材料:石墨粉(C,500 目)和硝酸钠( $NaNO_3$ ) 购自阿拉丁化学试剂公司,高锰酸钾( $KMnO_4$ )和硫酸( $H_2SO_4$ ,98%)购自浙江三鹰化学试剂有限公司,氨水( $NH_3$ • $H_2O$ )和丙酮( $CH_3COCH_3$ )购自杭州高晶精细化工有限公司,过氧化氢( $H_2O_2$ ,30%)购自浙江汉诺化工科技有限公司,以上材料均为分析纯。柔性 PDMS 的预聚物和交联剂来自美国道康宁公司的 184 型硅胶,实验中所用的氩气为杭州今工特种气体有限公司生产的高纯氩气。

实验仪器: H-1850 型高速离心机(湖南湘仪实验仪器开发有限公司),LGJ-10 型冷冻干燥机(北京松原华兴科技发展有限公司),CB-1B 型匀胶烘胶机(北京创维纳科技有限公司),VTC-600-3HD 型磁控溅射仪(沈阳科晶自动化设备有限公司),D8 Dicover型 X 射线衍射仪(XRD,Burker 公司),S-4800 型场发射扫描电子显微镜(SEM,Hitachi 公司),DXR 型拉曼光谱衍射仪(Thermo Scientific 公司),吉时利2400 表(中检科电仪器有限公司)。

#### 1.2 氧化石墨烯(Graphene oxide, GO)的制备

采用改进的 Hummer 方法制备 GO。称取 1.0 g C,  $4.0 \text{ g KMnO}_4$ (分成三份,1.3、1.3 g 和 1.4 g)和 0.5 g NaNO $_3$ ,将 NaNO $_3$  和 C 混合粉末倒入 500.0 mL 烧杯中,冰水浴条件下缓慢滴加 25.0 mL 浓  $H_2$  SO $_4$ ,搅拌 30 min,每隔 10 min 加入一份 KMnO $_4$ 。之后在 8  $^{\circ}$ C 以下水浴中反应 1.5 h,再移至  $35\sim37$   $^{\circ}$ C 水浴中反应 1.5 h,得到褐色的悬浮液。然后向反应液中缓慢加入 70.0 mL 冰水,并移至 90  $^{\circ}$ C 水浴中保持 30 min。加入 5.0 mL  $H_2$  O $_2$  和 30.0 mL 水的混合溶液,终止氧化反应,得到亮黄色悬浮液,多次洗涤后得到氧化剥离的 GO 溶液,标定浓度为 0.1 mg/mL。

#### 1.3 RGO 薄膜的制备

在 GO 水溶液中滴加氨水,调节溶液的 pH 值为 10,移至水热反应釜中并在 180  $^{\circ}$  鼓风干燥箱中反应 12 h,溶液颜色由土黄色变成黑色,说明 GO 溶液被还原。取 2.0 mL 的 RGO 溶液,用砂芯过滤装置抽滤,在尼龙滤膜上得到多层 RGO 薄膜。

#### 1.4 柔性 RGO 传感器的制备

按质量比为 10:1,分别称取 6.0 g PDMS 预聚物和 0.6 g 交联剂,充分混合并真空除去气泡。然后将液态 PDMS 倒入培养皿中,旋涂均匀后放到 80  $\mathbb{C}$  鼓风干燥箱中固化 90 min。固化后将 PDMS 从培

养皿上剥离,并将含有 RGO 的尼龙滤膜平整均匀的贴附到 PDMS 上,按压以增强 RGO 与 PDMS 的结合力。最后在丙酮溶液中溶掉滤膜,得到柔性 RGO 薄膜。

在柔性 RGO 薄膜两端引出两根铜线,通过银胶粘连,从中部剪开薄膜,使得两片薄膜的 RGO 面对面接触,并用医用胶带封紧,制成柔性 RGO 力敏传感器。

以  $200~\mu m$  间距的叉指电极为掩膜版,采用磁控溅射技术在柔性 RGO 薄膜表面沉积金叉指电极,溅射气压为 1.0~Pa,溅射功率为 60~W,溅射时间为 7.5~min,靶基距为 50~mm,氩气流量为 23~secm。再用面包板包装,引出铂丝电极,得到柔性 RGO 湿敏传感器。

#### 2 结果与讨论

#### 2.1 柔性 RGO/PDMS 复合薄膜的微观结构

图 1(a)为 GO 与 RGO 薄膜的 XRD 图谱。比对 PDF 卡片,图 1(a) 中  $12.5^{\circ}$  的衍射峰对应着 GO 的 (001) 面,且峰型尖锐,说明 GO 的结晶性好;在  $23.5^{\circ}$ 处的衍射峰对应着 RGO 的 (002) 面,说明 GO 还原为 RGO,含氧官能团减少,晶体完整性降低,缺陷增多  $[^{27}]$ 。图 1(b) 为 GO 与 RGO 的拉曼光谱,在  $1344~\rm cm^{-1}$  处的特征峰称为 D 峰,代表着石墨域的结构缺陷;在  $1580~\rm cm^{-1}$  处的特征峰称为 G 峰,代表着  $sp^2$  杂化域的平面晶格  $[^{28}]$  。 经水热反应后 GO 的 D 峰和 G 峰的强度比值发生了变化,表明在还原的过程中共轭结构部分恢复,变成 RGO。

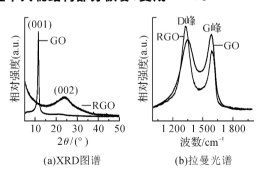


图 1 GO与 RGO的 XRD 图谱和拉曼光谱图

图 2 为 PDMS 与 RGO 的 SEM 图像。从图 2(a) 可以看出,PDMS 表面十分光滑,没有裂纹与杂质,为后面 RGO 均匀转印提供了可能。图 2(b)为附着于 PDMS 表面的 RGO 的表观形貌,可以看出 RGO 是具有褶皱的片层结构,且没有出现裂纹和损伤,说明采用该转印法制备柔性 RGO 薄膜是可行的。图 2(c)为柔性 RGO 薄膜的截面图,测量出 RGO 的厚度约为 210 nm。

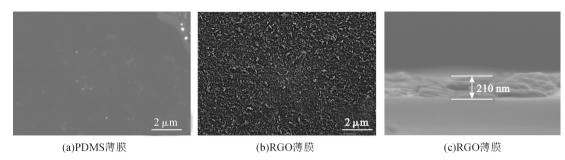


图 2 柔性 PDMS 和 RGO 薄膜的 SEM 图像

#### 2.2 柔性 RGO/PDMS 复合薄膜的导电性分析

将柔性 RGO/PDMS 复合薄膜的 RGO 两端点银胶,引出铜导线并与吉时利 2400 表的探针相接触,测定柔性薄膜的电流-电压曲线,如图 3 所示。利用图 3 数据,计算得出该薄膜的电导为  $1.2\times10^{-5}$  S。

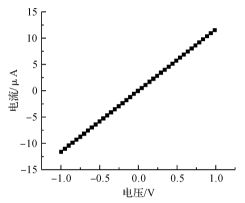


图 3 RGO/PDMS 复合薄膜的电流-电压曲线

## 2.3 柔性 RGO/PDMS 复合薄膜的力敏传感性能测试 将柔性 RGO 薄膜两端的引线与吉时利 2400 表

的探针相连,测得不同压强下的电流-电压曲线(图 4(a))。从图 4(a)中可以看出,施加负载时电流-电 压曲线呈线性变化,说明柔性 RGO 薄膜与金属间 为欧姆接触。图 4(b)为相应压强下的相对电阻信 号变化,在负载下,带有褶皱的 RGO 片间的间距减 小,增加了 RGO 片与片之间的接触面积,因而增多 了RGO片与片之间的导通路径,引起传感器电阻 减小,导电性增强。但是在不同负载下,电阻的变化 趋势是不同的。这是因为褶皱的石墨烯具有大的比 表面积,在较小压强下,石墨烯接触面积的变化大,而 随着压强的增大,石墨烯的接触面积变化逐渐趋于饱 和,引起相对电阻变化放缓。图 4(c)测出该薄膜传感 器的响应时间为 540 ms, 弛豫时间为 330 ms。此外 还测试了该柔性传感器的灵敏度,灵敏度可分为两个 阶段(图 4(d)):压强在 0.5 kPa 以下,该柔性传感器 的灵敏度为 0.88 kPa<sup>-1</sup>;而压强大于 0.7 kPa 时,该 传感器的灵敏度降为 0.15 kPa-1。这也体现出高 负载下传感器的响应趋于稳定。

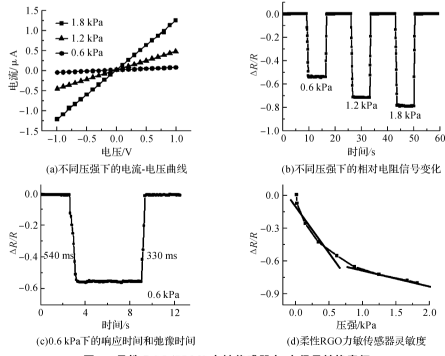


图 4 柔性 RGO/PDMS 力敏传感器力-电信号转换表征

进一步利用该柔性力敏传感器检测不同的压力 信号。首先,把一颗 30 mg 的药丸放置到柔性力敏 传感器上(图 5(a)),放置药丸后,传感器的相对电 阻信号变为负值,说明 RGO 片间接触面积增大,导 电性增强,电阻减小。移除药丸后,电阻值又恢复到 初始值。几次加载一卸载测试得到的电信号变化基 本相同,表明柔性力敏传感器具有良好的稳定性和 重现性。图 5(b)是将柔性力敏传感器粘贴于手腕 部位采集脉搏信号,脉搏振动频率为 72 次/min,且 每次的脉搏振动信号都能被采集到。由图 5(b)表 明一次脉搏振动有三个阶段,分别为冲击波(P1), 潮波(P2)和重搏波(P3),与心血管疾病尤其是动脉 粥样硬化相关[29]。早期研究发现,桡动脉增强指数 (AIr)与早期动脉粥样硬化相关,可以通过脉搏波第 一和第二阶段的峰值强度的比值(AIr= $I_{P1}/I_{P2}$ )计 算推测是否患有早期动脉硬化[30-31]。因此,柔性力 敏传感器在非侵入式医疗诊断中有潜在的应用前 景。图 5(c)和(d)是将柔性力敏传感器贴在喉部声 带发声处,检测不同发音时声带振动变化引起的电 信号变化。当志愿者读"Nanomaterials"和"Science and technology"时,声带振动及表皮肌肉运动呈现 出不同的电信号波形。由于 RGO 表面的褶皱结构 增大了比表面积和接触面积,提高了传感器的灵敏 度,可有效的检测不同单词和短语的电信号,有望用 于语音识别领域。并且不同的志愿者读相同的单词 或短语时,相对电信号变化的特征峰有微小的差异, 因此可以通过波形差异来辨别发音者。

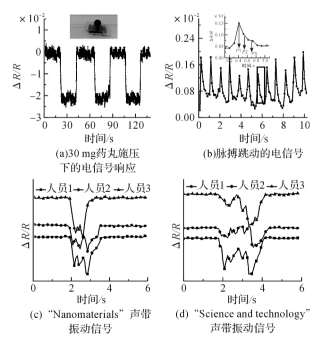


图 5 柔性 RGO 薄膜的力敏传感行为

2.4 柔性 RGO/PDMS 复合薄膜湿敏传感性能分析 图 6 为柔性 RGO/PDMS 复合薄膜制成的湿敏 传感器的传感行为。图 6(a)是酒精棉靠近及远离 柔性 RGO/PDMS 湿敏传感器时电信号的变化,当 酒精棉靠近 RGO/PDMS 薄膜时,相对电阻信号增 强, 当酒精棉远离 RGO/PDMS 薄膜时, 相对电阻信 号减弱。这是因为酒精棉靠近湿度传感器时,传感 器周围的湿度增加,更多的水分子吸附在 RGO 表 面上,吸收的水分子有利于极化效应的增强,表现为 相对电信号变化增强:同样,酒精棉远离湿度传感器 时,传感器周围的湿度减小,水分子从 RGO 表面挥 发,水分子的极化效应减弱,表现为相对电信号变化 减弱。图 6(b)为该柔性湿敏传感器检测哈气时的 电信号变化,对着 RGO/PDMS 薄膜哈气,电信号先 增强后减弱,多次检测时相对电信号变化比较稳定, 说明该柔性 RGO/PDMS 湿敏传感器具有较高的稳 定性。

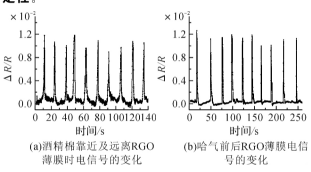


图 6 柔性 RGO 薄膜的湿敏传感行为

### 3 结 论

本文采用压印转印法在 PDMS 基底上制备柔性 RGO 薄膜,并构建力敏和湿敏多功能传感器,制备所得柔性 RGO/PDMS 力敏传感器的响应时间为 540 ms, 弛豫时间为 330 ms;灵敏度高达 0.88 kPa<sup>-1</sup>(压强小于 0.5 kPa);可以检测低至 30 mg 的压力变化,并能检测人体脉搏波的信号和喉部声带振动信号,具有良好的稳定性和重现性。所得 RGO/PDMS 力敏传感器还能有效检测由酒精棉和哈气等引起的周围湿度变化,传感器表现出较高的灵敏度和良好的稳定性。

#### 参考文献:

- [1] Rogers J A, Someya T, Huang Y G. Materials and mechanics for stretchable electronics[J]. Science, 2010, 327(5973):1603-1607.
- [2] Trung T Q, Lee N E. Flexible and stretchable physical sensor integrated platforms for wearable human-activity monitoring personal healthcare[J]. Advanced Materials,

- 2016,28(22):4338-4372.
- [3] Millett J C F, Bourne N K, Rosenberg Z. On the analysis of transverse stress gauge data from shock loading experiments[J]. Journal of Physics D: Applied Physics, 1996, 29(9):2466-2472.
- [4] Barllan A A, Park W T, Mallon J R, et al. Review: Semiconductor piezoresistance for microsystems [J]. Proceedings of the IEEE, 2009, 97(3):513-552.
- [5] Yamada T, Hayamizu Y, Yamamoto Y, et al. A stretchable carbon nanotube strain sensor for human-motion detection [J]. Nature Nanotechnology, 2011, 6 (5);296-301.
- [6] Wu X D, Han Y Y, Zhang X X, et al. Large-area compliant, low-cost, and versatile pressure-sensing platform based on microcrack-designed carbon black@polyurethane sponge for human-machine interfacing[J]. Advanced Functional Materials, 2016, 26(34):6246-6256.
- [7] Wang Y, Wang L, Yang T T, et al. Wearable and highly sensitive graphene strain sensors for human motion monitoring[J]. Advanced Functional Materials, 2014,24(29):4666-4670.
- [8] Dong Z, Jiang C, Cheng H, et al. Facile fabrication of light, flexible and multifunctional graphene fibers[J]. Advanced Materials, 2012, 24(14):1856-1861.
- [9] Park S, Kim H, Vosgueritchlan M, et al. Stretchable energy-harvesting tactile electronic skin capable of differentiating multiple mechanical stimuli modes [J]. Advanced Materials, 2014, 26(43):7324-7332.
- [10] Lee J H, Lee K Y, Gupta M K, et al. Highly stretchable piezoelectric-pyroelectric hybrid nanogenerator[J]. Advanced Materials, 2014, 26(5):765-769.
- [11] Dagdeviren C, Su Y, Joe P, et al. Conformable amplified lead zirconate titanate sensors with enhanced piezoelectric response for cutaneous pressure monitoring [J]. Nature Communications, 2014, 5(7697):4496.
- [12] Gong S, Schwalb W, Wang Y W, et al. A wearable and highly sensitive pressure sensor with ultrathin gold nanowires[J]. Nature Communications, 2014, 5 (2): 3132.
- [13] Bolotin K I, Sikes K J, Klima M, et al. Ultrahigh electron mobility in suspended graphene[J]. Solid State Communications, 2008, 146(9):351-355.
- [14] Stoller M D, Park S, Zhu Y, et al. Graphene-based ultracapacitors[J]. Nano Letter, 2008, 8 (10): 3498-3502.
- [15] Yang T, Yu Y Z, Zhu L S, et al. Fabrication of silver interdigitated electrodes on polyimide films via surface modification and ion-exchange technique and its flexible

- humidity sensor application[J]. Sensors and Actuators B: Chemical, 2015, 208(5): 327–333.
- [16] Zhang D Z, Tong J, Xia B K, et al. Ultrahigh performance humidity sensor based on layer-by-layer self-assembly of graphene oxide/polyelectrolyte nanocomposite film[J]. Sensors and Actuators B: Chemical, 2014, 203 (8):263-270.
- [17] Cavallo P, Acevedo D F, Fuertes M C, et al. Understanding the sensing mechanism of polyaniline resistive sensors effect of humidity on sensing of organic volatiles [J]. Sensors and Actuators B: Chemical, 2015, 210(13):574-580.
- [18] Batumalay M, Harun S W, Irawati N, et al. A study of relative humidity fiber-optic sensors [J]. IEEE Sensors Journal, 2015, 15(3):1945-1950.
- [19] Ozgur U, Alivov Y I, Liu C, et al. A comprehensive review of ZnO materials and devices [J]. Journal of Applied Physics, 2005, 98(4):041301.
- [20] Spanhel L, Haase M, Weller H, et al. Photochemistry of colloidal semiconductors surface modification and stability of strong luminescing CdS particles [J]. Biochemistry, 1987, 109(19):5649-5655.
- [21] Zhao L D, Zhang B P, Liu W S, et al. Effect of mixed grain sizes on thermoelectric performance of Bi<sub>2</sub>Te<sub>3</sub> compound[J]. Journal of Applied Physics, 2009, 105 (2):023704.
- [22] Jeong Y R, Park H, Sang W J, et al. Highly stretchable and sensitive strain sensors using fragmentized graphene foam [J]. Advanced Functional Materials, 2015, 25 (27):4228-4236.
- [23] Yao H B, Ge J, Wang C F, et al. A flexible and highly pressure-sensitive graphene-polyurethane sponge based on fractured microstructure design [J]. Advanced Materials, 2013, 25(46):6692-6698.
- [24] Bunch J S, Vanderzande A M, Verbridge S S, et al. Eletromechanical resonators from graphene sheets[J]. Science, 2008, 315(5811): 490-493.
- [25] Schwartz G, Tee B C, Mei J G, et al. Flexible polymer transistors with high pressure sensitivity for applications in eletronic skin and health monitoring[J]. Nature Communications, 2013, 4(5):1859.
- [26] Cheng Y, Wang R R, Sun J, et al. A Stretchable and highly sensitive graphene-based fiber for sensing tensile strain, bending, and torsion[J]. Advanced Materials, 2015,27(45):7365-7371.
- [27] Ren J S, Wang C X, Zhang X, et al. Environmentally-friendly conductive cotton fabric as flexible strain sensor based on hot press reduced graphene oxide[J].

Carbon, 2017, 111(6): 622-630.

- [28] Kudin K N, Ozbas B, Schniepp H C, et al. Raman spectra of graphite oxide and functionalized graphene sheets[J]. Nano Letter, 2008, 8(1):36-41.
- [29] Wang X W, Gu Y, Xiong Z P, et al. Wearable and highly sensitive graphene strain sensors for human motion monitoring [J]. Advanced Materials, 2014, 26

(29):4666-4670.

- [30] Nichols W W. Clinical measurement of arterial stiffness obtained from noninvasive pressure waveforms [J]. American Journal of Hypertension, 2005, 18(1):3-10.
- [31] London G M, Guerin A P, Pannier B, et al. Influence of sex on arterial hemodynamics and blood pressure[J]. Hypertension, 1995, 26(3):514-519.

# Preparation and sensing properties of flexible reduced graphene oxide multifunctionalsensor

QIAN Wei<sup>a</sup>, LI Min<sup>b</sup>, YU Houlin<sup>b</sup>, LIU Aiping<sup>b</sup>

( a. College of Materials and Textiles; b. School of Sciences,
Zhejiang Sci-Tech University, Hangzhou 310018, China)

Abstract: Highly-sensitive and versatile sensing materials and devices are the key to realize the perception of external environments and the monitoring of human physiological characteristics. In this study, a flexible reduced oxide graphene (RGO) film was prepared by transferring the RGO film to the flexible polydimethylsiloxane (PDMS) substrate via the simple imprinting method. The flexible pressure sensor was constructed by using two pieces of RGO/PDMS films. The flexible humidity sensor was obtained by depositing interdigital electrodes on RGO surface via magnetron sputtering technique. The pressure-sensitive and humidity-sensitive characteristics were investigated under alterable pressure and humidity. Our results indicated that the interlamellar spacing of RGO layers reduced and the contact area between RGO pieces increased under loadings, leading to the increase of conductive paths and the decrease of sensor resistance. This flexible pressure sensor had a response time of 540 ms and presented an obvious piezoresistive response to a pill about 30 mg. What's more, the sensor could detect signal changes of human pulse and vocal cord vibration, demonstrating a high sensitivity. In addition, the flexible humidity sensor could be sensitive to small change in humidity caused by expiration because of more water molecules absorbance onto the RGO surface, resulting in the increase in resistance. The sensor had an excellent stability after repeated measurement.

Key words: flexibility; pressure sensor; humidity sensor; reduced graphene oxide; multifunction

(责任编辑:刘国金)