

Application Note AN-RS-042

電気化学ラマン分光測定(EC-ラマン)によるハッテリーのニッケル水素 (NiMH)ハッテリーの充電およひ放電 シミュレーションの測定

An inner look at how nickel-metal hydride batteries work

充電式鉛蓄電池の開発と自動車への利用は、優れた 特性を持つ新しい電池化学の研究を促してきました 。その結果、より高いエネルキー密度とより長いラ イフサイクルてニッケル水素(NiMH)とリチウムイオ ン電池か生まれました。エネルキー貯蔵技術は、効 率的な電源と再生可能エネルキーの両方へのアクセ スを増やすことて、よりクリーンて持続可能な社会 に貢献します。内燃エンシンを電気ヘースの代替物 へ変えることは、温室効果カス排出量と大気汚染の 削減を目指します。こうしたクリーンな技術への移 行は、2021年から2030年にかけて4倍になると予 測されるハッテリー市場の強い成長に反映されてい ます[1]。

電気化学ラマン(EC-Raman)分光法は、物理化学変



化をモニタリンクすることによりエネルキー貯蔵テ ハイスの働きの理解を増す強力な分析ツールてす。 このアフリケーションノートては、ニッケル水素電 池の充放電のシミュレーション実験中に発見された EC-Ramanの見識を説明します。

はじめに

ラマン分光法の数ある用途の一つに化学反応のリア ルタイムモニタリンクか挙けられます。これを電気 化学的手法(例えは、EC-Raman)と組み合わせるこ とて、研究者は異なる深度や電極表面といったその 他多数の電解質に生しる物理化学変化をモニタリン クすることかてきます。この強力な組み合わせ(分光 電気化学またはSECとして知られている)は、電気化 学反応の進行に関するさらなる見識を提供します。

使用機器

この研究て使用されたすへての資材は、表1にリス トされています。実験はi-Raman Prime 532Hと PGSTAT302Nを使用して行われました。メトローム EC-Ramanスターターソリューションを使用すると 、比較可能な結果か得られます。実験設計は、 YeoとBellによる研究[2]に基ついています。

表1. ここて使用された器具、電極、化学薬品。

実験機器

ホテンショ スタット	PGSTAT302N (Metrohm Autolab)
ラマン分 光 計	i-Raman Prime 532H、BAC151C 50倍対物レンスを備えたBAC151Cヒテオ顕微鏡システム、 BAC150B フローフホルター、BWSpec ソフトウェア (B&W Tek)
ECラマンセ ル	金WE、白金線CE、銀/塩化銀RE(Ag/AgCl、3 mol/L KCl)を備えたECラマンフローセル (RedoxMe)
電極	スクリーン印刷電極用ケーフルコネクタ(CAC4MMH)およひ金印刷WEおよひCE、銀印刷REを 備えた220BT電極(メトローム・トロッフセンス、図1)
化学薬品	0.1 mol/L KCl, 0.01 mol/L Ni(NO ₃) ₂ 、 0.1 mol/L NaOH (Sigma Aldrich)





図1. カウンター、作用、参照電極を示したMetrohm DropSens製スクリーンプリント電極

実験

WE表面の電気化学的粗化

EC-Raman セルに0.1mol/L KCl を5mL 添加します (セルの仕様に応して容量を調整します)。WE面に気 泡かないことを確認します。220BTのフリント面に 0.1mol/LのKClを100µL滴下し、すへての電極か水 没したことを確認します。WE粗面処理は、表 2[3]に詳述される手順に従います。処理中は、図 2に示すように電極の色か変わるはすてす。粗面処 理の終了後、基質を脱イオン(DI)水て洗浄します。 これてNi(OH₎₂の電気化学的析出の準備かてきまし た。





図2. 電気化学粗面処理前(左)と後(右)のWE表面

表2. Ni(OH)2 電極の充放電シミュレーションの動作設定(実験結果に基ついて設定は適宜変更)

PGSTAT302 操作設定		
タスク	Autolab Control	
WEの電気化学的粗 面化	25回繰り返す*:クロノアンヘロメトリ(CA)(-0.3 V対Ag/AgCl(30 s)、線形スイーフホ ルタメトリ(LSV)(-0.3から1.2 Vまて10 mV/s)、1.2 VてCA(60 s)、1.2から-0.3 Vまて のLSV(10 mV/s)。	
WE上のNi(OH) ₂ の電 気化学的堆積	二極セルてクロノホテンショメトリ(-100 µA、300 s)(WE = Auティスク、CE/RE = Pt) **	
Ni(OH) ₂ 電極の模擬 サイクル Ag/AgClに 対するCV	(-0.4から1.5 Vまて)(0Vて開始/停止、スキャンレート10 mV/s)†。	



WE上へのNi(OH)2の電気化学的析出

表面に気泡かないことを確認しなからすへてのケーフルをEC-Ramanセルに接続し0.01mol/L Ni(NO₃)₂5 mL加えます。

220BTのフリント面に0.01mol/L Ni(NO₃)₂の 100µLを落とし、確実にすへての電極を浸します。 Ni(OH)₂のWE面への析出は、表2に記載された設定 に従って、クロノアンヘロメトリー(CA)による Ni(NO₃)₂塩の沈殿によって達成されます。析出後、 EC-Ramanセルと220BT SPEを外し、脱イオン水て 基質をすすきます。これて電極は、電気化学的充放 電サイクルの準備か完了てす。

WEの電気化学的充放電

EC-Ramanセルを再接続し、次にEC-Ramanセルに 5mLの0.1mol/L NaOHを加え、Ni(OH)₂ WE面上に 気泡かないことを確認します。0.1mol/L NaOH 100µLを220BTのフリント面に滴下します。すへて の電極か浸されたことを確認します。表2の詳細に 従って、サイクリックホルタンメトリー(CV)に析出 したニッケル膜を送ります。ニッケルは+2酸化の Ni(OH)₂として析出し、次式に従って可逆的に Ni³⁺(NiOOH)へ酸化されます:

 $Ni(OH)_2 + OH^- NiOOH + H_2O + e^-$

i-Raman Prime 532を使ったWE表面のモニタリン ク

EC-Ramanセルまたは220BTをBAC150Bフローフ ホルターもしくは、またはBAC151Cヒテオ顕微鏡 ステーシ上に置き、WE表面上にレーサー焦点を合 わせます。必要な焦点深度に合わせて倍率を調整し なから(図3)、この実験ては50倍対物レンスを使用 しました。EC-Ramanスヘクトルは、BWSpecのタ イムライン機能て取得しました:積分時間=5s、レー サー出力=100%、平均化=1



図3. メトロームのEC-Ramanシステムのセットアップ例



結果

酸化ニッケル膜の電気化学的特性評価をサイクリッ クホルタンメトリーて行いました。図4aには、 Ni(OH)₂のNiOOHへの可逆的酸化特徴を示す一対の 可逆的なヒークをもつ典型的なホルタモクラムか示 されており、約0.50 V vs. Ag/AgClて観察されまし た。正方向(陽極)スキャン中、電位か0.45 V vs. Ag/AgCに達するまて存在する主な化学種は Ni(OH)₂てす。この電位の後、膜は電位か負方向(陰 極)スキャン中のおよそ0.35 V vs. Ag/AgClに到達す るまてNiOOHを主体とします

注: EC-Raman セルは、安定した参照電位を持つ真 のAg/AgCl (3mol/L KCl) 参照電極を使用しますか 、220BT SPE はAg 擬似基準を持っています。この セルては、電位か酸素濃度とともに変化します。な せなら高電位て発生するO₂か電解質を飽和しAg擬 似基準の新しい参照電位を規定するからてす。 電極表面の主な種類を確認するために、EC-Ramanセルて放電/充電サイクル全体てのラマンス ヘクトルか収集されました。図4bには3つの異なる 電位のRamanフロファイルか示されています。 0.0V(vs. Ag/AgCl)にては、Ni(OH)₂に関連するラマ ンハントは検出されませんてした - これは低いラマ ン散乱断面積または膜厚による可能性か考えられま す[2]。電位か可逆的なNiOOH/Ni(OH)₂の点に達す ると、476およひ556 cm⁻¹のNiOOH関連ハントか 現れ、薄膜中のNiOOHか明確に識別てきます。これ らのハントは、電位か0.0Vに低下すると再ひ消えま す。



www.metrohm.com





図4. (a) 10 mV/sで記録した2つの異なるセル中の酸化ニッケル膜のサイクリックボルタモグラム x軸の横の矢印は、スキャンの方向 を示します。(b)反応の異なる相におけるEC-Ramanセル及び220BT電極のRaman測定

220BT SPEのRaman分析結果はEC-Ramanセルと 同等てしたか、より強いヒーク強度と低い酸化還元 電位を示しました。これはおそらく実験器具のセッ トアッフ、例えは、電極規格、電極のレーサー焦点 /深度、カラス窓、WEの寸法、REの種類なとによ って引き起こされます。各構成の長所と短所かあり ます:

- EC-Ramanセルは、制御された環境を提供し、 連続フロー反応に適応てきる閉鎖システムてす 。Ramanヒークの強度は閉セルの方か低く、 Raman信号は反応中に形成される気泡によっ て損なわれる可能性かあります。

実験て得られた知見

- i-Raman Plus 532はi-Raman Primeと比較し て類似した結果を得ます。
- EC-Ramanセルと220BT SPEは、粗面化後に数 日間保存てきます。
- 気泡はEC-Ramanセルのラマン測定に干渉する 可能性かあります。

- 220BTスクリーンフリント電極は、気泡による 妨害を受けにくい、より手頃な価格のオーフン システムてすか、試料は汚れやこほれに弱いて す。さらに、作用電極または参照電極ての酸素 の影響により、CVヒーク位置か変化する可能 性かあります。

- 220BTを使用する場合、実験ハラメータに応してCVか変化する可能性かあります。
- WE表面の電気化学的エッチンクとNi(OH)₂の 堆積を増やすことて、最適な結果か得られます



結論

ニッケルの酸化還元過程中の電極上のNi(OH)₂堆積 物の物理化学特性は、メトロームのハイフン付き EC-Ramanシステムを使用して監視されました。ラ マンハントの強度の変化はCV中のニッケルの酸化と

参考文献

- O'Dea, S. Battery market size worldwide by technology 2018-2030. Statista. <u>https://www.statista.com/statistics/13398</u> <u>80/global-battery-market-size-by-</u> <u>technology/</u> (accessed 2023-07-25).
- Yeo, B. S.; Bell, A. T. In Situ Raman Study of Nickel Oxide and Gold-Supported Nickel Oxide Catalysts for the Electrochemical Evolution of Oxygen. *J. Phys. Chem. C* 2012, *116* (15), 8394–8400. <u>https://doi.org/10.1021/jp3007415</u>.

還元を示し、ハイフン付きEC-Ramanによってエネ ルキー貯蔵材料の変化をモニタリンクするシステム の能力か確認されました。

 Tian, Z.-Q.; Ren, B.; Wu, D.-Y. Surface-Enhanced Raman Scattering: From Noble to Transition Metals and from Rough Surfaces to Ordered Nanostructures. *J. Phys. Chem. B* 2002, *106* (37), 9463–9483. <u>https://doi.org/10.1021/jp0257449</u>.

CONTACT

メトロームジャパン株式会 社 143-0006 東京都大田区平 和島6-1-1 null 東京流通センター アネ ックス9階

metrohm.jp@metrohm.jp





i-Raman Plus 532H

i-Raman[®] Plus 532H は、弊社の革新的かつインテ リシェントなスヘクトロメーターテクノロシーを備 えた i-Raman 携帯型ラマンスヘクトロメーターの 受賞歴のあるシリースの構成要素です。この携帯型 ラマンスヘクトロメーターは、高い量子効率、TE 冷却、ならひに高いタイナミックレンシを備えた CCD アレイ検出器を用い、積分時間でさえ最長 30分、低ノイスの傑出した性能を提供します。こう して、弱いラマン信号も測定することかできます。

i-Raman Plus 532H は、65 cm⁻¹ から 3400 cm⁻¹ まての測定を可能にするコンフィクレーションを有 する幅広いスヘクトル範囲と高分解能のユニークな 組み合わせを特徴としています。システムの小さな 底面、軽量構造、そして低消費電力により、とこて もラマン分析を研究レヘルて実施することかてきま す。i-Raman Plus には、サンフル採取を簡単にす る光ファイハーフローフか装備されており、キュヘ ットホルター、ヒテオマイクロスコーフ、フローフ ホルター付き XYZ スライトテーフル、ならひに弊 社独自の多変量解析ソフトウェア BWIQ[®]およひ同 定ソフトウェア BWID[®]と共に使用することかてき ます。i-Raman Plus により、品質分析およひ定量 分析のための高精度のラマンソリューションを常に 使用することかてきます。

