物理化学学报(Wuli Huaxue Xuebao)

Acta Phys. -Chim. Sin., 2006, 22(10): 1238 ~1242

1238

October

[Article]

www.whxb.pku.edu.cn

乙醇在 Pt/nanoTiO2-CNT 复合催化剂上的电催化氧化

褚道葆^{1,*} 尹晓娟¹ 冯德香¹ 林华水² 田昭武²

(¹安徽师范大学化学与材料科学学院,安徽省功能性分子固体重点实验室,安徽 芜湖 241000; ² 厦门大学化学系,固体表面物理化学国家重点实验室,福建 厦门 361005)

摘要 通过前驱体Ti(OEt)₄直接水解和电化学扫描电沉积法制备在Ti基体上的纳米TiO₂~碳纳米管复合膜载Pt(Pt/ nanoTiO₂-CNT)复合催化剂.透射电镜 (TEM)和X射线衍射 (XRD)结果表明,锐钛矿型纳米TiO₂粒子和Pt纳米 粒子(粒径均为5~10 nm)均匀地分散在碳纳米管表面.通过循环伏安和计时电流法研究表明,Pt/nanoTiO₂-CNT复 合催化剂(Pt载量为0.32 mg·cm²)具有高达51.8 m²·g¹的电化学活性比表面积,常温常压下对乙醇的电化学氧 化具有高催化活性和稳定性,乙醇氧化峰电位分别为0.59、0.96和0.24 V,氧化峰电流密度分别达到-115、-113 和-75 mA·cm².复合催化剂对乙醇电氧化的高催化活性可归因于nanoTiO₂、CNT和Pt纳米粒子的协同催化作用.

关键词: 乙醇电氧化, 直接乙醇燃料电池, 阳极催化剂, 纳米 TiO₂, 碳纳米管, 铂纳米粒子 中图分类号: O646

Electrocatalytic Oxidation of Ethanol on Pt/nanoTiO₂-CNT Complex Catalysts

CHU, Dao-Bao^{1,*} YIN, Xiao-Juan¹ FENG, De-Xiang¹ LIN, Hua-Shui² TIAN, Zhao-Wu² (¹Anhui Key Laboratory of Functional Molecular Solids, College of Chemistry and Materials Science, Anhui Normal University, Wuhu 241000, P. R. China; ²Department of Chemistry, State Key Laboratory for Physical Chemistry of the Solid Surface, Xiamen University, Xiamen 361005, P. R. China)

Abstract Pt/nanoTiO₂-CNT complex catalysts were prepared by direct hydrolysis of Ti(OEt)₄ and electrochemical scan electrodepositing method. The results of XRD and SEM showed that the nanoTiO₂ (anatase) and Pt nanoparticles (size about 5 ~10 nm) were dispersed uniformly on CNT film surface. The electrocatalytic activity of Pt/nanoTiO₂-CNT electrode was investigated by cyclic voltammetry and chronopotentiogram. The results indicated that Pt/nanoTiO₂-CNT electrocde (Pt loading was 0.32 mg · cm⁻²) exhibited high electrochemical activity surface area (51.8 m² · g⁻¹) and very high electrocatalytic activity and stability for the electro-oxidation of ethanol at room temperature in atmosphere pressure. The oxidation peak potentials of ethanol were 0.59, 0.96, and 0.24 V, and the corresponding oxidation peak current sdensities were - 115, - 113, and - 75 mA · cm⁻². The high electrocatalytic activity and good stability can be attributed to the synergistic catalytic effect among nanocomposite.

Keywords: Electro-oxidation of ethanol, Direct ethanol fuel cell, Anode catalyst, Nanocrystalline TiO₂, Carbon nanometer tubes, Pt nanoparticle

直接醇类燃料电池(DAFC)由于其燃料来源丰富、 价格低廉、携带和储存安全方便等独特的优越性而 成为当前燃料电池研究的前沿课题^[16].其中直接甲醇燃料电池(DMFC)受到广泛关注^[2],然而由于甲醇有

Received:February 20, 2006; Revised: March 29, 2006. Correspondent, E-mail: dbchu@sina.com; Tel: 0553-3869304-8018. 国家自然科学基金(20476001)和安徽省自然科学基金(00045317)资助项目

 $\ensuremath{\mathbb{C}}\xspace$ Editorial office of Acta Physico-Chimica Sinica

一定的毒性,限制其在诸如手机、笔记本电脑等可移 动电源领域的应用.因此探索其它无毒有机小分子 燃料十分必要.乙醇可从农作物中大量生产,来源丰 富,是一种可再生无毒绿色燃料,因而直接乙醇燃料 电池(DEFC)具有更广阔的应用前景,近年来受到国 内外研究者的关注^[3].乙醇因含有C—C键,电氧化过 程更为复杂,常用的 Pt 基催化剂对乙醇氧化的电催 化活性不高^[4].因此,研究对乙醇氧化具有高催化活 性的阳极催化剂是发展DEFC 的关键^[5]. 目前报道 的DEFC 阳极催化剂性能较好的有 PtSn^[3,67]、PtRu^[8]、 PtRuMo^[9]以及PtRu/CuNi^[10] 合金. 但总体而言, 其催化 活性和稳定性仍不能令人满意. 纳米 $TiO_2(nanoTiO_2)$ 在酸、碱介质中都有很好的稳定性,是一种性能优良 的电催化剂和催化剂载体^[11],并可以改变 Pt 表面的 电子特性,降低 CO 在其表面的吸附强度^[12].碳纳米 管(CNT)具有独特的电学、热导和力学性能,且拥有 纳米级管腔结构、较高的比表面积和表面活性[13-19]. 本研究采用电化学方法合成前驱体Ti(OEt)4,经直接 水解法制备纳米 TiO₂-CNT 复合膜, 通过电化学扫 描法直接在纳米 TiO2-CNT 复合膜上欠电位沉积 (UPD)Pt 纳米粒子得到纳米 TiO2-CNT 复合膜载 Pt (Pt/nanoTiO₂-CNT)复合催化剂,采用透射电子显微 镜(TEM)和 X 射线衍射(XRD)方法对复合催化剂进 行了表征,并运用循环伏安和计时电流法研究了 Pt/ nano TiO₂-CNT 复合催化剂对乙醇氧化的电催化活 性和稳定性.

1 实验部分

所用试剂 H₂SO₄、H₂PtCl₆、无水乙醇、丙酮等,均 为分析纯,多壁碳纳米管由厦门大学化学系提供,Ti 金属用TA₁型纯钛(纯度99.5%),电解液用二次蒸馏 水配制.电化学研究使用 CHI660A 电化学工作站 (美国 CH 公司)和 LK98 电化学系统(天津市兰力科 化学电子高科技有限公司).TEM 表征用 Model S-520 电子显微镜(Hitachi, Japan), XRD 表征用 Lab XRD-6000 X 射线衍射仪(SHMADZU, Japan).

1.2 实验方法

采用前驱体 Ti (OEt)₄ 直接水解法¹¹⁹制备 TiO₂ 纳米溶胶, 定量加入经活化处理和超声分散的 CNT 乙醇溶液制成纳米TiO₂/CNT复合溶胶, 通过提拉法 将纳米TiO₂-CNT溶胶均匀涂覆在已处理好的Ti基 体上, 干燥后在马弗炉中恒温723 K焙烧30 min, 如 此重复 4-5 次制得 nanoTiO₂-CNT 复合膜(m(TiO₂) m(CNT)=9 1),再经电化学扫描沉积 Pt 纳米粒子得到 nanoTiO₂-CNT 复合膜载 Pt(Pt/nanoTiO₂-CNT)复合 催化剂, Pt 载量由沉积电量计算.同样条件制备纯 nanoTiO₂ 膜载 Pt(Pt/nanoTiO₂)催化剂.

电化学研究采用常规三电极体系的电解池进行 测量,工作电极分别为 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合电极 (表观面积0.04 cm²)和Pt/nanoTiO₂电极, Pt黑电极为 辅助电极,饱和甘汞电极(SCE)为参比电极,测试分 别在 1 mol·L⁻¹H₂SO₄和 0.5 mol·L⁻¹CH₃CH₂OH+0.5 mol·L⁻¹H₂SO₄溶液中常温常压下进行,测量前通高 纯 Ar 气 20 min 以除去溶解氧.通过 CHI660A 电化 学工作站得到的测试结果由联机计算机进行数据处 理.

2 结果与讨论

2.1 扫描电沉积 Pt 纳米粒子及电化学行为

图1为在5 mmol·L⁻¹H₂PtCl₆+0.5 mol·L⁻¹H₂SO₄ 溶液中扫描电沉积 Pt 纳米粒子的循环伏安曲线. 由 图可见,随着扫描次数的增加,在-0.2~0.05 V 电位 范围内出现氢的吸、脱附电流峰且越来越高,表明铂 微粒不断沉积到 nanoTiO₂/CNT 复合膜上^[17-18]; Pt 的 电沉积主要发生在 0.0~0.4 V 电位区间,说明扫描电 沉积 Pt 纳米粒子是一种欠电位沉积(UPD)过程; 在 0.5~0.6 V 之间出现大颗粒 Pt 的氧化溶解电流,从 而使电沉积的 Pt 粒子具有均匀的纳米尺度. 通过控 制扫描次数来控制铂的沉积量^[19].

图 2a 为 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合电极在 1.0 mol · L⁻¹H₂SO₄ 溶液中的循环伏安(CV)行为,图 2b 为对应



图 1 nanoTiO2-CNT 膜电极扫描电沉积 Pt 的循环伏安图

```
Fig.1 Cyclic voltammograms of nanoTiO<sub>2</sub>-CNT film
electrode
5 mmol·L<sup>-1</sup>H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>+0.5 mol·L<sup>-1</sup>H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>; 1, 15, 30: the number
of cycle; scan rate: 0.05 V·s<sup>-1</sup>
```





的纯nanoTiO₂膜载Pt电极的CV行为. 由图可见, 两种 电极均呈现 Pt 的典型电化学行为且活性很高, 而 nanoTiO₂-CNT 复合膜载 Pt 电极比纯 nanoTiO₂ 膜载 Pt 电极活性更高. 氢在多晶 Pt 表面的吸附电量为一 定值(等于 210 μ C·cm⁻²), 不随扫描速率的改变而改 变, 工作电极的真实表面积可由 CV 曲线氢吸脱附 电位区间内氢吸附电量(Q₄)估算. 通过 CV 曲线积 分求得 Q₄ 为 3.5 ×10⁴ μ C, 计算得到 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂的电化学活性比表面积为 51.8 m²· g⁻¹, 明显大于Pt/nanoTiO₂ (图2b). 在0.80 V和0.46 V 附近出现的电流峰对应铂氧化物 PtO、Pt₂O₂ 的氧化 还原峰, 高的峰电流表明扫描电沉积 Pt 纳米粒子在 nanoTiO₂-CNT 复合膜表面得到高度分散, 电极活性 明显提高.

2.2 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂的 XRD 和 TEM 表征

图 3 为 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂的 XRD 衍射图,图中存在锐钛矿(anatase)型 nanoTiO₂ 晶型 的衍射峰(分别为(101)、(004)、(200)、(211)、(204)晶 面),同时出现铂的宽化峰,最强峰的 2 衍射角为 39.76 °,其次出现在 47.89 °,68.42 °,81.20 处,分别为 Pt 的(111)、(200)、(220)、(311)晶面衍射峰,所得结果 与文献相同^[2022]. Pt 粒子为面心立方结构,晶粒大小 按谢乐方程(d=0.89λ/bcosθ)计算约 8 nm. CNT 的衍 射峰(2θ=25.243 °)与纳米 TiO₂ 的(101)面衍射峰(2θ= 25.243 °)正好重合

图 4 为 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂的 TEM 照片.由图可见,电沉积 Pt 纳米粒子和 nanoTiO₂ (粒 径均约5~10 nm)均匀地和CNT结合在一起.碳纳米



图 3 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂的 XRD 图 Fig.3 XRD pattern of Pt/nanoTiO₂-CNT complex catalysts : nanoTiO₂; *: Pt

管具有良好的导电性和表面活性,碳纳米管的存在 减少了纳米 TiO₂ 和 Pt 粒子的团聚,比表面积和表 面活性有了更大提高.

 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂对乙醇氧化的 电催化活性

图 5a 为乙醇在 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂 (载 Pt 量为 0.32 mg·cm⁻²)上电氧化的循环伏安曲线 并和纯 nanoTiO₂ 膜载 Pt 催化剂(图 5b)比较. 由图 可见,两种催化剂对乙醇电氧化均具有催化活性,而 nanoTiO₂-CNT 复合膜载 Pt 催化剂活性更高. 在氢 吸脱附区, Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂的氢吸脱附 电流明显小于 Pt/nanoTiO₂ 电极,表明复合催化剂对 乙醇的吸附能力更强,从而减少了对氢的活性点; 正向扫描时乙醇阳极氧化电流起于0.10 V,在0.59 和0.96 V观察到两个乙醇阳极氧化峰^[8],峰I达到-115 mA·cm⁻²,峰 II 达到-113 mA·cm⁻²,当反向扫描时, 约在 0.36 V 出现铂表面氧化物的还原峰,因铂氧化 物还原成为活性铂原子,导致在 0.24 V 时出现乙醇



图 4 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂的 TEM 形貌 Fig.4 TEM image of Pt/nanoTiO₂-CNT complex catalysts



图 5 乙醇电氧化的循环伏安曲线

Fig.5 Cyclic voltammograms of ethanol electrooxidation solution: 0.5 mol·L⁻¹ ethanol +0.5 mol·L⁻¹ H₂SO₄

> scan rate: 0.05 V⋅s¹ (a) Pt/nanoTiOz-CNT complex electrode; (b) Pt/nanoTiO₂ electrode

氧化的电流峰 III^[23], 峰电流密度达到-75 mA·cm⁻², 与文献[6-10]报道的 PtSn、PtRu、PtRuMo 等催化剂 相比氧化峰电流密度均有较大提高.

Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催化剂对乙醇电催化氧 化的高催化活性可归结为两方面因素:一方面是由 于 nanoTiO₂ 与 Pt 催化剂产生协同作用,从而降低 Pt 对中毒物 CO 的吸附强度^[24],使 CO 在大量含氧基 团的存在下更容易氧化为 CO₂,释放出大量 Pt 的活 性点,降低了毒物 CO_{ad} 的积累,提高了抗中毒能力; 另一方面由于复合膜中掺杂的CNT改善了nanoTiO₂ 和 Pt 纳米粒子的分散度,增加了膜的导电性和活性 比表面积,同时由于用酸处理过的碳纳米管在管口 和管壁产生了大量的—COOH、—OH 活性基团^[26], 大量含氧物种的存在进一步提高了复合催化剂的 催化活性.

图 6 为乙醇电氧化的计时电流曲线. 由图可见, 控制电位 0.54 V, 乙醇在 Pt/nanoTiO₂-CNT 复合催 化剂上电氧化 30 min 后放电电流密度仍大于 10 mA·cm⁻², 且放电电流曲线(曲线 a)较为平缓, 显示 出对乙醇电氧化的高催化活性和稳定性, 这对于进 一步发展实用化乙醇燃料电池具有重要意义.

3 结 论

1) 通过前驱体 Ti(OEt)₄ 直接水解和电化学扫描 电沉积法制备出具有纳米结构的 TiO₂-碳纳米管复 合膜载 Pt(Pt/nanoTiO₂-CNT)复合催化剂; 复合催化 剂(Pt 载量为 0.32 mg·cm⁻²) 具有高达 51.8 m²·g⁻¹的



- 图 6 乙醇电氧化的计时电流曲线
- Fig.6 Time vs current plot of ethanol electrooxidation

The applied potential was 0.54 V(vs SCE) for 1800 s; solution: 0.5 mol·L⁻¹ ethanol +0.5 mol·L⁻¹ H₂SO₄ (a) Pt/nanoTiO₂-CNT complex electrode; (b) Pt/nanoTiO₂ electrode

电化学活性比表面积.

2) 复合催化剂在常温常压下对乙醇的电化学 氧化具有高催化活性和稳定性,氧化峰电流密度高 达-115 mA·cm⁻²,性能优于 PtSn、PtRu 等合金催化 剂,对发展实用化乙醇燃料电池具有重要意义.

References

- Claude, L.; Alexandre, L.; V éronique, L. R.; Fabien, D.; Christophe, C.; L éger, J. M. J. Power Sources, 2002, 105: 283
- 2 (a) Jiang, L. H.; Sun, G. Q.; Zhao, X. S.; Zhou, Z. H.; Yan, S. Y.; Tang, S. H.; Wang, G. X.; Zhou, B.; Xin, Q. Electrochim. Acta, 2005, 50: 2371
 (b) Ge, J. B.; Liu, H. T. J. Power Sources, 2005, 142: 56
 (c) Chu, D. B.; Feng, D. X.; Zhang, J. H.; Lin, H. S.; Hu, W. L.; Tion, Z. W. Acto Chim. So. 2005, 62(20): 2007. Littlic To. 101

Tian, Z. W. Acta Chim. Sin., 2005, 63(22): 2027 [褚道葆, 冯德香, 张金花, 林华水, 胡维玲, 田昭武. 化学学报(Huaxue Xuebao), 2005, 63(22): 2027]

- 3 (a) Jiang, L. H.; Sun, G. Q.; Zhou, Z. H.; Zhou, W. J.; Xin, Q. Catal. Today, 2004, 93-95: 665
 (b) Spinac é E. V.; Neto, A. O.; Linardi, M. J. Power Sources, 2004, 129: 121
- 4 Lamy, C.; Lima, A.; LeRhun, V.; Delime, F.; Coutanceau, C.; L éger, J. M. J. Power Sources, 2002, 105: 283
- 5 Zhou, W. J.; Li, W. Z.; Song, S. Q.; Zhou, Z. H.; Jiang, L. H.; Sun G. Q.; Xin, Q.; Poulianius, K.; Kontou, S.; Tsiakaras, P. J. Power Sources, 2004, 131: 217
- 6 Lamy, C.; Rousseau, S.; Belgsir, E. M.; Coutanceau, C.; L éger, J. M. Electrochim. Acta, 2004, 49: 3901
- 7 (a) Zhou, W. J.; Song, S. Q.; Li, W. Z.; Zhou, Z. H.; Sun, G. Q.; Xin, Q.; Douvartzides, S.; Tsiakaras, P. J. Power Sources, 2005, 142: 50

1242

Vol.22

- (b) Jiang, L. H.; Zhou, Z. H.; Zhou, W. J.; Wang, S. L.; Wang, G. X.; Sun, G. Q.; Xin, Q. Chem. J. Chin. Univ., 2004, 25: 1511
 [姜鲁华,周振华,周卫江,王素力,汪国雄,孙公权,辛勤.高等学校化学学报 (Gaodeng Xuexiao Huaxue Xuebao), 2004, 25: 1511]
- 8 (a) Ma, G. X.; Tang, Y. W.; Yang, H.; Zhou, Y. M.; Xing, W.; Lu, T. H. Acta Phys. -Chim. Sn., 2003, 19(11): 1001 [马国仙, 唐亚 文, 杨 辉, 周益明, 邢 巍, 陆天虹. 物理化学学报(Wuli Huaxue Xuebao), 2003, 19(11): 1001]

(b) Ma, G. X.; Tang, Y. W.; Zhou, Y. M.; Xing, W.; Lu, T. H. Chin.
J. Inorg. Chem. 2004, 20: 394 [马国仙, 唐亚文, 周益明, 邢 巍, 陆天虹. 无机化学学报(Wuji Huaxue Xuebao), 2004, 20: 395]

- 10 Gupta, S. S.; Mahapatra, S. S.; Datta, J. J. Power Sources, 2004, 131: 169
- (a) Chu, D. B.; Li, X. H.; Liu, X. Y.; Yao, W. L. Chin. J. Chem,
 2004, 22: 1231
 (b) Chu, D. B.; Li, X. H.; Feng, D. X.; Gu, J. S.; Shen, G. X. Acta

Chim. Sin., 2004, 62: 2403 [褚道葆, 李晓华, 冯德香, 顾家山, 沈广霞. 化学学报(Huaxue Xuebao), 2004, 62: 2403]

(c) Chu, D. B.; Yao, W. L.; Gu, J. S.; Li, X. H.; Sheng, G. X. Chem. J. Chin. Univ., 2004, 25: 2137 [褚道葆, 姚文俐, 顾家山, 李晓 华, 沈广霞. 高等学校化学学报(Gaodeng Xuexiao Huaxue Xuebao), 2004, 25: 2137]

- Hayden, B. E.; Malevich, D. V. Electrochem. Commun., 2001, 3: 395
- 13 Ebbesen, T. W.; Ajayan, P. M. Nature, 1992, 358: 220
- 14 Che, G.; Lakshml, B. B.; Flsher, E. R. Nature, 1998, 393: 346

- 15 Li, W. Z.; Liang, C. H.; Zhou, W. J.; Qiu, J. S.; Li, H. Q.; Sun, G. Q.; Xin, Q. Carbon, 2004, 42: 423
- (a) Zhou, X. F.; Chu, D. B.; Lin, C. J. Mater. Res. Bull., 2002, 37: 1851
 (b) Zhou, X. F.; Chu, D. B.; Lin, C. J. Electrochim. Acta, 2002, 47:

(b) 2100, X. F., Chu, D. B., Lin, C. J. Electrochim. Ada, 2002, 47. 2769

- Gloaguen, F.; Leger, J. M.; Lamy, C. J. Appl. Electrochem, 1997, 27: 1052
- Dou, J. H.; Li, W. S.; Li, H.; Hong, Q. M.; Chen, H. Y.; Nan, J. M. Chinese J. Power Sourses, 2003, (s1): 183 [都君华, 李伟善, 李 红, 黄启明, 陈红雨, 南俊民. 电源技术(Dianyuan Jishu), 2003, (s1): 183]
- 19 Chen, G. L.; Sun, S. G.; Chen, S. P.; Zhou, Z. Y. Electrochemistry, 2000, 6: 406 [陈国良, 孙世刚, 陈声培, 周志有. 电化学 (Dianhuaxue), 2000, 6: 406]
- 20 (a) Chen, W. X.; Lee, J. Y.; Liu, Z. L. Chem. Commun., 2002, 21: 2588
 (b) Chen, W. X.; Lee, J. Y.; Liu, Z. L. Acta Chim. Snica, 2004, 62: 42 [陈卫祥, Lee, J. Y., 刘昭林. 化学学报(Huaxue Xuebao), 2004, 62: 42]
- 21 He, Z.; Chen, J.; Liu, D.; Tang, H. Mater. Chem. Phys., 2004, 85: 396
- 22 Reddington, E.; Sapienza, A. G.; Viswanathan, R.; Sarangapani, S.; Smotkin, E. S.; Mallouk, T. E. Science, 1998, 280: 1735
- Zhong, Q. L.; Zhang, B.; Zhang, L.; Yang, X. Y. Acta Phys. -Chim.
 Sin., 2004, 20: 1163 [钟起玲,张 兵,章 磊,杨熊元. 物理化 学学报(Wuli Huaxue Xuebao), 2004, 20: 1163]
- 24 Liu, C. P.; Yang, H.; Xing, W.; Lu, T. H. Chem. J. Chin. Univ.,
 2002, 23: 1367 [刘长鹏, 杨 辉, 邢 巍, 陆天虹. 高等学校化
 学学报(Gaodeng Xuexiao Huaxue Xuebao), 2002, 23: 1367]
- 25 Tian, F. M.; John, L.; Falconer, J. L. J. Catal., 1990, 123: 443