[Article]

www.whxb.pku.edu.cn

锂离子电池三维多孔 Cu₀Sn₅合金负极材料的制备及其性能

樊小勇¹ 庄全超¹ 江宏宏¹ 黄 令¹ 董全峰¹² 孙世刚^{1,*}

(¹ 厦门大学化学化工学院化学系,固体表面物理化学国家重点实验室,福建 厦门 361005; ² 厦门大学宝龙电池研究所,福建 厦门 361005)

摘要: 以三维多孔泡沫铜为基底,通过直接电沉积的方法制备锂离子电池 Cu₆Sn₅ 合金负极材料.发现合金表面大量的微孔和"小岛"不仅增大电极的表面积,而且显著缓解充放电过程中的体积变化.测得三维多孔 Cu₆Sn₅ 合金的初始放电(嵌锂)容量为 620 mAh·g⁻¹,充电(脱锂)容量为 560 mAh·g⁻¹,库仑效率达到 90.3%,具有较好的循 环性能.扫描电子显微镜(SEM)结果显示,在泡沫铜基底上制备的 Cu₆Sn₅ 合金电极具有比通常的铜片基底更好 的结构稳定性,经过 50 周充放电循环后无明显的脱落现象.

关键词: 泡沫铜; 电镀; Cu₆Sn₅; 三维多孔结构 中图分类号: O643

Three-dimensional Porous Cu₆Sn₅ Alloy Anodes for Lithium-ion Batteries

FAN Xiao-Yong¹ ZHUANG Quan-Chao¹ JIANG Hong-Hong¹ HUANG Ling¹ DONG Quan-Feng¹² SUN Shi-Gang^{1,*}

(¹State Key Laboratory of Physical Chemistry of Solid Surfaces, Department of Chemistry, College of Chemistry and Chemical Engineering, Xiamen University, Xiamen 361005, Fujian Province, P. R. China; ²Powerlong Battery Research Institute, Xiamen University, Xiamen 361005, Fujian Province, P. R. China;

A bstract: Three-dimensional porous Cu_6Sn_5 alloy electrodes were prepared by electroplating using copper foam as current collector. The micro-holes and small islands on surface of the Cu_6Sn_5 alloy increased largely the surface area of the electrode, and improved significantly the ability of the electrode in buffering the volume change in process of charge/discharge when the Cu_6Sn_5 alloy was employed as anode in a lithium-ion battery. Galvonostatic charging/ discharging results demonstrated that the initial discharge (lithiation) and charge (delithiation) specific capacities of the Cu_6Sn_5 alloy electrode were 620 mAh $\cdot g^{-1}$ and 560 mAh $\cdot g^{-1}$, respectively. It demonstrated that the Cu_6Sn_5 alloy electrode exhibited a large initial coulomb efficiency (90.3%) and good capacity retention. SEM (scanning electron microscope) results illustrated that the Cu_6Sn_5 alloy deposited on copper foam substrate was more stable than that on a conventional copper substrate, and displayed no obvious exfoliation after 50 charge/discharge cycles.

Key Words: Copper foam; Electroplating; Cu₆Sn₅; Three-dimensional porous structure

随着便携式设备和电动汽车对电池性能要求的 不断提高,开发高容量、长寿命的电池越来越迫切. 其中,开发新型电池材料是提高电池性能的关键.锡 作为锂离子电池(LIBs)负极材料具有高的质量比容 量(993 mAh·g⁻¹)和体积比容量(7237 Ah·L⁻¹)而受到 广泛关注,但其主要问题是锡与锂合金化过程中体 积膨胀率很大,导致充放电循环性能差.锡的合金作 为锂离子电池负极材料在一定程度上可以缓解锡与 锂合金化过程中的体积膨胀,达到提高材料循环性 能的目的.目前广泛研究的合金主要有Sn-Cu^[1-7]、Sn-

© Editorial office of Acta Physico-Chimica Sinica

Received: January 24, 2007; Revised: March 23, 2007; Published on Web: May 8, 2007.

English edition available online at www.sciencedirect.com

^{*} Corresponding author. Email: sgsun@xmu.edu.cn.

国家重点基础研究发展规划项目(973)(2002CB211804)资助

Zn^[8,9]、Sn-Sb^[10,11]、Sn-Ni^[12]、Sn-Co^[13,14]等. Sn-Cu 合金价 格便宜同时具有环境友好等特点,而被认为是最有 发展前途的合金材料. Sn-Cu 合金的合成方法有固 相法、化学还原法和电沉积法等.其中电沉积法具有 工艺简单、易规模化等优点而逐渐被运用到电池材 料的合成中.普通电沉积法均以铜片或铜箔为基底, 所制备的电极材料比表面积小,充放电中的电化学 极化大,导致容量和循环性能都不理想,采用三维多 孔金属作为电极材料的集流体可以大大提高材料和 电解液的接触面积,减小极化,达到提高材料电化学 性能的目的. 三维多孔泡沫镍在镍氢电池中运用较 为广泛[15-17]. 最近 Yu 等[18]首次报道了以泡沫镍为基 底制备 CoO-Li₂O 作为锂离子电池负极材料, 研究 发现以泡沫镍为基底可以显著提高电池的性能.本 文采用较泡沫镍更为便宜且导电性能更好的泡沫铜 为基底,以电沉积方法制备 Cu_sSn₅ 合金电极,考察 了电极的初始充、放电容量和库仑效率及循环性能.

1 实 验

1.1 电极的制备

铜片和泡沫铜首先用丙酮擦洗除去表面油污, 再用稀盐酸浸泡片刻除去表面少量氧化物,然后用 去离子水冲洗干净. Sn-Cu 合金的电镀工艺参数为, 20 g·L⁻¹ SnCl₂·2H₂O, 4.0 g·L⁻¹ CuSO₄·5H₂O, 180 g· L⁻¹ K₂P₂O₇, 1 g·L⁻¹ 添加剂 a, 1 g·L⁻¹ 添加剂 b, 0.1 g· L⁻¹ 添加剂 c, 常温, 电流密度为 0.5 A·dm⁻², 电镀时 间为5 min, 其中添加剂a, b, c¹¹⁹的加入可以将Sn和Cu 的沉积电位拉近, 且可以起到稳定渡液的作用.

1.2 电极结构与性能表征

XRD 分析在 X pert PRO X 射线衍射仪上完成, 以 Cu 靶 K_α线为辐射源(λ=0.15418 nm), 管电压 40 kV, 管电流 30 mA, 扫描范围 20 ° 90 ° 步长 0.016 °, 每步时间 15 s. 样品表面形貌的 SEM 观察在 LEO 1530 型扫描电子显微镜上进行.

以锂片为负极, Cu₆Sn₅ 合金镀层为正极, 碳酸乙 烯酯(EC)、碳酸二甲酯(DMC)和碳酸二乙酯(DEC) (111, 体积比)三元电解液, 其中含有1 mol·L⁻¹LiPF₆, Celgard 2400 隔膜, 在充满氩气的手套箱中组装成 2025 型扣式电池, 在 0.02-1.0 V(vs Li/Li⁺)电位下, 以 50 mA·g⁻¹的充放电倍率进行充放电测试(新威 BTS高性能电池测试仪). 循环伏安和电化学阻抗实 验在PARSTAT 2263恒电位仪(PRINCETON, Co.)上 进行. 循环伏安实验中, 电位扫描速率为0.1 mV·s⁻¹; 将电极极化到不同电位下测试电化学阻抗谱(EIS), 频率范围和电压振幅分别为10⁵-10⁻² Hz和5 mV,测 试前每个电位下分别停留1 h.

2 结果与讨论

2.1 Cu₆Sn₅合金电极的 XRD 表征

图 1 给出铜片和泡沫铜基底上 Sn-Cu 合金镀 层的 XRD 图.由 XRD 衍射峰可以看出,两种基底 上电镀获得的合金均主要由单斜晶系的 Cu₆Sn₅ 合 金组成,空间群为 C2/c,其中 Cu 原子分别占据 4a, 4e 和 8f 位置, Sn 原子占据 4e 和 8f 位置^[20].

2.2 Cu₆Sn₅合金电极的电化学性能

铜片和泡沫铜基底上制备的 Cu_sSn_s 合金电极 的充放电曲线和循环性能曲线分别示于图 2 和图 3 中. 从图 2 观察到两种电极的首次放电曲线均在 0.4 V和 0.1 V附近出现两个 Cu_sSn₅ 合金的特征放电平 台,同时也可以看出泡沫铜上 Cu_sSn₅ 电极在 0.1 V 处的电压平台明显较铜片上 Cu_sSn₅ 电极的更长, 这 主要是归因于泡沫铜基底上的 Cu_sSn₅ 合金的表面 积比铜片上 Cu_sSn₅ 合金更大,从而减小了电化学极 化. 其中, 0.4 V 电压平台主要对应 Cu₆Sn₅ 嵌锂形成 Li₂CuSn 的过程; 0.1 V 电压平台则为 Li₂CuSn 进一 步嵌锂得到 Li₄₄Sn 的过程^[4]. 充电过程中 Li₄₄Sn 首先 转变为Li₂CuSn,然后Li₂CuSn进一步脱锂得到 Cu_sSn_s 合金, 在此过程中少量锂锡合金不能转变为 Cu₆Sn₅,导致不可逆容量的产生.由图 2 还可以看出, 随着循环次数增多(当电极循环20周后),两种 Cu₆Sn₅ 合金电极的低电位平台均开始消失,并且容量逐渐 衰减. 说明 Sn-Cu 合金经过多次充放电循环后, 脱 锂过程中锂锡合金不能完全转变为 Cu_sSn₅ 合金, 电







极逐渐转变为纯锡相的充放电特征. 同时从图中也 可以看出, 以铜片为基底的 Cu₆Sn₅ 合金电极容量衰 减明显快于以泡沫铜为基底的 Cu₆Sn₅ 合金电极.

图 3 给出两种基底上 Cu₆Sn₅ 合金电极的循环 性能曲线. 铜片上Cu₆Sn₅合金电极首次充电(脱锂)容 量和库仑效率分别为 434 mAh·g⁻¹和 86.1%, 经过 12 周循环后容量开始迅速下降, 同时库仑效率也降 低. 电极首次充电(脱锂)容量和库仑效率分别为 560 mAh·g⁻¹和 90.3%. 电极前 5 周循环容量很高(25 mA·g⁻¹的充放电倍率下进行), 5周后容量迅速降低 (50 mA·g⁻¹的充放电倍率下进行). 这是由于前 5 周 循环电流密度较小, 电极的电化学极化相对较小, 所 以容量较高. 同时, 由图还可以看出, 泡沫铜基底上 Cu₆Sn₅合金电极经过 50 周循环后容量仍然保持 300 mAh·g⁻¹以上, 库仑效率保持在 95%以上, 具有比铜 片基底上更好的循环性能.

图 4 为泡沫铜上沉积的 Cu₆Sn₅ 合金电极在 0.1 mV·s¹ 的扫描速率下获得的循环伏安曲线. 首次嵌

锂过程中,电极只在接近0V时出现一个明显的嵌 锂峰, 第二周开始逐渐分裂成两个峰(一个在 0.25 V 附近,另一个在0V附近).同样,在脱锂的过程中也 出现相似的结果,即首次脱锂出现一个较明显的脱 锂峰,在随后的循环中逐渐演变为两个脱锂峰(一个 出现在 0.58 V 附近, 另外一个出现在 0.85 V 附近). 造成这种现象的主要原因是首次嵌锂过程中由于镀 层较为致密, 电化学极化较大, 导致嵌锂电位负移和 脱锂电位正移,经过一周循环后,电极极化减小,逐 渐转变为正常的Cu_sSn₅合金的嵌脱锂电位峰¹⁴.同时, 由曲线也可以看到,电极在 0.6 V 附近也出现一个 小的嵌锂峰,这主要是由于电极中可能存在少量的 纯锡成分(由于量少,在 XRD 曲线中不能分辨出来) 所致.从局部放大图可以观察到,从第二周循环开 始,在1.6V附近开始出现一个还原峰,且第二周最 大, 第二周过后逐渐减小, 直到消失. 造成这种情况

Ist





的可能原因是:电镀得到的合金电极表面积很小,所 以第一周循环时电解液分解量很小,在曲线中未能 分辨出来,但是经过一周循环后,由于合金体积膨胀 导致表面积增大,电极与电解液的接触面积增大,所 以第二周开始在 1.6 V 附近出现了还原峰;当电解 液分解形成的固体电解质相界面(SEI)膜覆盖于电 极表面,逐渐阻止了电解液的进一步分解,所以还原 电流峰逐渐减小直到消失^[21].图中2.0 V以上的氧化 电流峰可能是泡沫铜基底带来的杂质峰.

图 5 显示 Cu₆Sn₅ 合金电极在不同极化电位下 的阻抗图. 开路电位下的阻抗图主要由高频半圆和 一条斜线组成, 其中高频半圆主要代表接触阻抗⁽²²⁾. 当电极电位极化到 1.5 V 时, 低频斜线逐渐演变为 圆弧, 归结为电解液开始在电极表面还原分解, 当电 极进一步极化到 1.1 V 时, 表面 SEI 膜增厚导致高 频半圆略有增大. 当电极电位极化到 0.4 V 时, 低频 圆弧演变为一个半圆,可解释为锂离子大量嵌入到 合金电极中,开始出现代表电荷传递阻抗的低频半 圆.随着进一步降低电极电位,低频半圆的半径也随 之减小(代表电荷传递阻抗减小),这是由于锂离子进 一步嵌入所致.

2.3 Sn-Cu 合金表面形貌表征

铜片上 Cu₆Sn₅ 合金电极充放电前后的 SEM 图 如图 6 所示.可以看出,铜片上电镀获得的 Cu₆Sn₅ 合金具有光滑的表面(图6a,6b),经过40周充放电循 环后表面出现了严重的龟裂(图 6c,6d),这是导致电 极材料容量衰减的一个重要原因.

图 7 为泡沫铜上锡铜合金镀层的表面形貌. 泡 沫铜具有三维宏孔的网状结构,其中组成网状结构 的基质上还存在大量的微孔(如图 7a),这些微孔可以 增大基底的表面积,同时也使得 Cu₆Sn₅ 合金镀层能 够更加牢固地沉积在泡沫铜上. 图 7b 是泡沫铜上沉



图 6 Cu₆Sn₅ 合金电极充放电前后的 SEM 图 Fig.6 SEM images of fresh Cu₆Sn₅ alloy electrode (a, b) and after 40 cycles of charge/discharge of the electrode (c, d)



图 7 Cu₆Sn₅ 合金电极的 SEM 图 Fig.7 SEM images of copper foam (a), Cu₆Sn₅ alloy electrode (b), first lithiation (c), and after 50 cycles of charge/discharge (d) of the electrode

积了 Cu₆Sn₅ 合金后的表面形貌图. 由局部放大图可 以看出, Cu₆Sn₅ 合金沉积在泡沫铜表面基本延续了 泡沫铜的表面形貌(具有微孔结构), 同时出现了一个 一个突起的'岛'状物, 这有利于缓解充放电过程中 的体积变化^[23]. 图 7c 给出 Cu₆Sn₅ 合金电极首次放电 (嵌锂)完毕的 SEM 图, 显示电极表面覆盖了一层较 厚的 SEI 膜, 同时出现了微小的裂痕. 当电极充放电 50 周后(如图 7d), 电极表面出现了较明显的裂痕和 聚集现象, 但是并未出现明显的活性材料脱落现象, 显然是由于在泡沫铜基底表面的微孔结构提高了材 料与基底的结合力. 同时, 本文制备的 Cu₆Sn₅ 合金 以无数'小岛'的形式存在, 这样可以大大地减小体 积膨胀带来的影响. 另外, 泡沫铜具有一定的延展 性, 可以减小合金与基底的应力. 以上各种原因均可 使 Cu₆Sn₅ 合金电极循环性能得到提高.

3 结 论

本文以泡沫铜为基底,通过电镀的方法直接制 备主要成分为 Cu₆Sn₅ 合金负极材料.由于泡沫铜具 有大量的微孔和"小岛",将其作为锂离子电池负极 时具有比通常的铜片为基底制备的 Cu₆Sn₅ 合金负 极材料更大的比容量,更好的循环性能和更高的首 次库仑效率.

References

- Kepler, K. D.; Vaughey, J. T.; Thackray, M. M. J. Power Sources, 1999, 81- 82: 383
- 2 Kepler, K. D.; Vaughey, J. T.; Thackray, M. M. Electrochemical and Solid-State Letters, 1999, 2(7): 307
- 3 Thackray, M. M.; Vaughey, J. T.; Johnson, C. S.; Kropf, A. J.; Benedek, R.; Fransson, L. M. L.; Edstrom, K. J. Power Sources, 2003, 113: 123
- 4 Larcher, D.; Beaulieu, L. Y.; Macneil, D. D.; Dahn, J. R. J. Electrochem. Soc., 2000, 147(5): 1658
- 5 Beattie, S. D.; Dahn, J. R. J. Electrochem. Soc., 2003, 150(7): A894
- 6 Tamura, N.; Ohshita, R.; Fujimoto, M.; Fujitani, S.; Kamino, M.; Yonezu, I. J. Power Sources, 2002, 107: 48
- 7 Pu, W. H.; He, X. M.; Ren, J. G.; Wan, C. R.; Jiang, C. G. Electrochimica Acta, 2005, 50: 4140
- 8 Wang, L. B.; Kitamur, S.; Sonoda, T.; Obat, K.; Tanase, S.; Sakaia,
 T. J. Electrochem. Soc., 2003, 150(10): A1346
- Wang, L. B.; Kitamura, S.; Obata, K. J. Power Sources, 2005, 141
 (2): 286
- 10 Shi, L. H.; Li, H.; Wang, Z. X.; Huang, X. J.; Chen, L. Q. J. Mater. Chem., 2001, 11: 1502
- 11 Li, H.; Shi, L. H.; Lu, W.; Huang, X. J.; Chen, L. Q. J. Electrochem. Soc., 2001, 148(8): A915
- Mukaibo, H.; Momma, T.; Mohamedi, M. J. Electrochem. Soc., 2005, 152(3): A560
- 13 Tamura, N.; Kato, Y.; Mikami, A.; Kamino, M.; Matsuta, S.; Fujitani, S. J. Electrochem. Soc., 2006, 153(8): A1626
- 14 Zhang, J. J.; Xia, Y. Y. J. Electrochem. Soc., 2006, 153(8): A1466
- 15 Campbell, R.; Bakker, M. G.; Treiner, C.; Chevalet, J. Porous Materials, 2004, 11: 63
- 16 Metzger, W.; Westfall, R.; Hermann, A.; Lyman, P. Int. J. Hydrogen Energy, 1998, 23(11): 1025
- 17 Okuno, K.; Katoh, M.; Harada, K.; Park, J. J.; Yao, M.; Iwaki, T.; Tanase, S.; Sakai, T. SEI Technical Review, 2006, 62: 29
- 18 Yu, Y.; Chen, C. H.; Shui, J. L.; Xie, S. Angew. Chem. Int. Ed., 2005, 44: 7085
- 19 Sun, S. G.; Fan, X. Y.; Huang, L. Non-cyanide electroplating method for fabrication of CuSn alloys served as anode materials in lithium ion batteries. Chinese Patent, 20610111315.9. 2006 [孙世 刚, 樊小勇, 黄 令. 锂离子电池锡铜合金负极材料的非氰化物 电镀制备方法. 中国专利, 200610111315.9. 2006]
- Sharma, S.; Fransson, L.; Sjostedt, E.; Nordstrom, L.; Johansson,
 B.; Edstrom, K. J. Electrochem. Soc., 2003, 150(3): A330
- 21 Bettie, S. D.; Hatchard, T.; Bonakdarpour, A.; Hewitt, K. C.; Dahn, J. R. J. Electrochem. Soc., 2003, 150(6): A701
- 22 Holzapfel, M.; Martinent, A.; Alloin, F.; Gorrec, B. L.; Yazami, R.; Montella, C. J. Electroanal. Chem., 2003, 546: 41
- 23 Tammua, N.; Ohshita, R.; Fujimoto, M.; Kamino, M.; Fujitani, S. J. Electrochem. Soc., 2003, 150(6): A679