第25卷第2期 2009年2月 Vol.25 No.2 317~320

非晶态 Fe-P 合金电极的电沉积制备及其储锂性能

郑小美 黄 令* 吴允狮 薛连杰 柯福生 孙世刚 (厦门大学化学化工学院化学系,厦门 361005)

摘要:应用电沉积技术制备了 Fe-P 合金电极材料。采用 X 射线衍射(XRD)和扫描电子显微镜(SEM)分析了该合金材料的相结构 和表面形貌。XRD 分析结果表明电沉积的 Fe-P 合金具有非晶态结构。电化学性能测试表明:平面结构的 Fe-P 合金电极首次放 电(脱锂)容量达 542 mAh·g⁻¹,首次循环的库仑效率为 60%;50 周循环之后放电容量为 366 mAh·g⁻¹。用非原位的 XRD 和 SEM 对电极的充放电机理进行了初步研究,结果表明,首次充电(嵌锂)过程中形成 Li₃P 相,电极表面生成纳米棒结构铁-磷合金,它能 有效缓解锂嵌入/脱出时引起的合金结构变化,抑制合金材料的体积膨胀,从而提高该合金电极的充放电效率和循环性能。

Electrodeposition and Lithium Storage Performance of Amorphous Fe-P Alloy Electrodes

ZHENG Xiao-Mei HUANG Ling* WU Yun-Shi XUE Lian-Jie

KE Fu-Sheng SUN Shi-Gang

(Department of Chemistry, College of Chemistry and Chemical Engineering, Xiamen University, Xiamen, Fujian 361005)

Abstract: The planar structural Fe-P alloy deposits were prepared by electroplating. The structure and electrochemical performance of the electroplated Fe-P alloys have been investigated in detail. XRD results showed that Fe-P alloy deposit exhibits an amorphous state. Electrochemical tests showed that the Fe-P alloy composite electrodes can deliver a discharge capacity of 542 mAh \cdot g⁻¹ in the first cycle and the coulombic efficiency of 60%. At the 50th cycle the discharge capacity was 366 mAh \cdot g⁻¹. The Fe-P electrodes with nanorods structure obtained during cycling was beneficial in reducing the irreversible capacity of Fe-P alloy electrode at initial charge-discharge, and in relaxing the volume expansion during cycling, which improved the cycleability of Fe-P alloy electrode. They are also beneficial to diffusion of Li inset/out of materials, and improve coulombic efficiency in charge-discharge cycle.

Key words: electrodeposition; lithium ion battery; amorphous; Fe-P alloy electrode

0 引 言

锂离子电池由于其优异的电性能和安全无公害 等特点,发展极快,深受重视。而目前锂离子电池的 负极材料主要是碳类材料,其理论容量为 372 mAh· g⁻¹,不能满足现代电子技术飞速发展的需要。因此, 人们在努力寻找新的负极材料来提高电池的性能, 让电池向高比能量的方向发展^[1,2]。

虽然锡基和硅基材料由于具有高的比容量而受 到人们的广泛关注^[3,4],但是,最近科学家们发现金属 磷化物也具有较高的比容量,如 $MnP_4^{[5]}$ 、 $FeP^{[6]}$, $FeP_2^{[7]}$, $CoP_3^{[8:9]}$, $Cu_3P^{[10,11]}$ 和 $Ni_3P^{[12]}$ 等合金材料均具有储锂性

国家自然科学基金(No.20773102、20833005)、国家"973 计划"(No.2009CB220102)和国家基础科学人才培养基金(No.J0630429)项目资助。 *通讯联系人。E-mail:huangl@xmu.edu.cn

第一作者:郑小美,女,25岁,硕士研究生;研究方向:高性能储锂材料。

收稿日期:2008-10-07。收修改稿日期:2008-12-04。

能。其中铁-磷合金的储锂容量较高,Silva⁷⁷等人采用 高温合成法制备的 FeP₂ 合金电极,其首次可逆容量 高达 1 250 mAh·g⁻¹。具体方法是在手套箱中将一定 比例的铁粉、磷粉和锡粉密封于石英管中,置于管式 炉中在 700 °C下加热 1 周后冷却至室温,最后用 6.0 mol·L⁻¹ 盐酸洗涤。其操作复杂,条件要求苛刻,反应 周期长。而电沉积技术的设备成本低,操作简单,能 直接在铜集流体上沉积铁-磷合金材料,并且可通 过控制沉积条件改变活性材料的结构。采用电沉积 制备具有储锂性能的非晶铁-磷合金材料的相关研 究鲜见报道。本文拟运用电沉积技术制备 Fe-P 合金 电极材料,经 X 射线衍射和扫描电镜分析该材料的 相结构和表面形貌,再以它作正极,金属锂为负极组 装成 2025 扣式电池,测试其电化学性能。

- 1 实验部分
- 1.1 铁-磷合金电极的制备

电解液由 40 g·L⁻¹ 硼酸,60 g·L⁻¹ 氯化铵,10 g· L⁻¹ 溴化钾,2 g·L⁻¹ 抗坏血酸,40 g·L⁻¹ 一水合次亚磷 酸钠和 10 g·L⁻¹ 四水合氯化亚铁组成,以盐酸调节 溶液 pH=2.0,纯紫铜圆片(99.99%,直径为 1.2 cm)作 阴极,金属石墨为阳极。沉积电流 20 A·dm⁻²,温度为 室温。电沉积前铜基底依次经碱液、稀酸处理后用二 次蒸馏水冲洗。所用试剂皆为分析纯试剂,溶液用二 次蒸馏水配制。将施镀后的镀片于 80 ℃下真空干燥 12 h,立刻放入充满氩气的手套箱备用。镀层的热处 理是在氮气保护于 400 ℃下加热 2 h。

1.2 铁-磷非晶态合金镀层的物相及表面形貌分析

用 X'pert PrO Super X-射线衍射仪作试样的 X-射线衍射分析 (XRD),Cu 靶,Ka 辐射源,管电压 40.0 kV,管电流 30.0 mA,扫描范围 10°~60°,2 θ 步 长 0.016 7°,每步时隔 20 s。用于 XRD 分析的铁-磷 合金镀层厚度约 15 μ m。试样的表面形貌分析使用 LEO1530 场发射扫描电镜。

1.3 铁-磷非晶态合金电极的电化学性能测试

在充满氩气的手套箱中将活性材料组装成 2025型扣式电池,以纯锂片为负极,铁-磷非晶态合 金电极(活性材料厚度约为1μm)为正极,电池隔膜 为微孔聚丙烯膜(Celgard2400),注入适量的1 mol・ L⁻¹LiPF₀/EC+DMC+DEC(体积比1:1:1)电解液。将装 配后的电池取出手套箱迅速封口,用 BTS型电池通 用测试仪(新威)以 0.2 mA·cm⁻²的电流密度在 0.02~ 1.5 V 范围内作恒流充放电测试。

2 结果与讨论

2.1 铁-磷合金镀层的 XRD 分析结果

图 1(a)示出铁-磷合金镀层的 XRD 图谱。由图 1 (a)可以看出,在 40°~50°之间有一个宽化的馒头峰, 故从本实验确定的工艺中得到的 Fe-P 合金具有非 晶态结构。为了证实该非晶态材料中铁、磷的存在, 将所电镀制备的样品于 400 °C热处理 2 h 后再经 XRD 分析,经热处理后样品的 XRD 结果为图 1(b), 从该图我们可以发现,此时 XRD 谱图在 2θ 为 30.01° 、 33.17° 、 35.32° 、 40.29° 、 41.13° 、 42.88° 、 44.62° 、 46.04° 、 50.40° 、 53.0° 、 54.23° 处出现了衍射峰,对照 标准卡片(PDF 01-071-0482)得知,热处理后的铁-磷 合金主要以 FeP₄的形式存在。该结果表明非晶态 铁-磷合金经热处理后已经发生晶化,从新相 FeP₄ 的生成又可证实原物相为 Fe-P 合金。EDS 能谱(图 6a) 分析表明非晶态 Fe-P 合金中 Fe 为 74%、P 为 26%。

□ FeP4



alloy and (b) annealed Fe-P alloy deposit

2.2 非晶态铁-磷合金电极的电化学性能

图 2 为 Fe-P 合金电极不同循环次数的微分容 量曲线。从图 2 可知,首次充电(嵌锂)过程中,于 1.18 V 处有一个小峰,而该峰在随后的循环中不再



图 2 Fe-P 合金电极第 1 和 10 次循环的微分容量曲线 Fig.2 Differential capacity curves of the Fe-P alloy electrode for 1st and 10th cycle

出现,这可能对应于 SEI 膜的形成,随着充电的进行,在 0.75 V 处出现的一个宽峰,可能对应于贫锂 相的 Li-Fe-P 和贫锂相 LiP₅ 的形成^[6],当充电电压小 于 0.3 V 充电容量迅速增加,之后在 0.07 V 处出现 的尖峰,对应于 Li₃P 的形成^[6]。首次放电(脱锂)过程 中,在 0.88 V 和 1.21 V 处出现的峰应分别对应于 Li₃P 和 Li-Fe-P 的分解反应。在随后的循环过程中, 主峰位置基本不变,并且保持稳定,放电电位区间基 本不变。

图 3 表示出非晶态 Fe-P 合金电极的循环性能 和库仑效率曲线,从该图可知,非晶态 Fe-P 合金电 极的首次放电(脱锂)容量为 542 mAh·g⁻¹,首次循环 的库仑效率为 60%;非晶态 Fe-P 合金电极首次不可 逆容量显得比较高,这可能源于电极在首次嵌锂过 程中电极表面的 SEI 膜的形成以及材料在首次嵌锂 过程中由于结构变化而导致部分形成了"死锂"。从 第二周之后库仑效率均为 98%以上。50 周循环之后 放电容量仍为 366 mAh·g⁻¹,50 周循环后的容量保 持率为 67%。表明非晶态 Fe-P 合金材料具有良好的 循环性能。





2.3 充放电对非晶态铁-磷合金材料的相结构与表面形貌的影响

图 4(a)为非晶态铁-磷合金电极充电(嵌锂)至 0.02 V 时的 XRD 图, 在 2θ 为 23.50°、34.08°、



图 4 充放电前后非晶态铁-磷合金材料的 XRD 图 Fig.4 Ex situ XRD patterns of amorphous Fe-P alloy electrodes

48.87°、50.55°处出现了衍射峰,对照标准卡(PDF 01-074-1160)可知,这些衍射峰对应于富锂相 Li₃P 的 (002)、(102)、(112)、(200)晶面衍射,表明嵌锂过程中 有 Li₃P 相形成。从该图还可发现,除基底 Cu 峰外, 还有少量的 LiP₅和 LiP 生成。而该谱图中未见单质 Fe 的衍射峰,则说明它可能形成了纳米大小的微粒 导致 XRD 检测不出来它的衍射峰,这与文献^[6]的研 究结果一致。图 4(b)为非晶态铁-磷合金电极充放电 一周至 1.5 V 的 XRD 图谱,与图 4(a)相比,我们可以 得知,嵌锂生成的 Li₃P 和 LiP 的峰消失了,在 40°~ 50°之间重新出现了典型的非晶态的峰,表明非晶态 铁-磷合金电极经历一周充放电循环后,电极仍为非 晶态结构,但少量 LiP₅的峰未消失,说明形成 LiP₅ 的反应是不可逆的^[6,13-15]。

图 5 示出非晶态铁-磷合金电极在充放电前后 的 SEM 图。图 5a 为充放电前的扫描电镜图,图 5b 为非晶态铁-磷合金电极经充放电一周后的扫描电 镜图,图 5c 为铁-磷非晶态合金电极充放电循环 50 周后的扫描电镜图。比较图 5a、图 5b 和图 5c 的电 镜图,可以看出 Fe-P 合金电极在充放电前,其样品 表面平整且均一,条纹来自基底铜。而在循环一周后 表面有裂痕,同时形成了少量铁-磷纳米棒,裂痕可



(a) as-prepared;(b) after one cycle; (c) after 50th charge-discharge cycle
图 5 充放电前后非晶态 Fe-P 合金材料的扫描电镜图
Fig.5 SEM images of the amorphous Fe-P alloy materials

能是由于充放电过程中平面结构电极的应力导致 的,而铁-磷纳米棒可能是由于嵌锂过程中形成的纳 米铁和磷在脱锂过程中再次合金化产生的。图 6(b) 示出铁-磷非晶态合金材料在充放电循环 50 周后形 成纳米棒的 EDS 能谱分析图,从该图中可以看出, 除铁、磷以及基底 Cu 峰外,未见其它峰,由此可见 纳米棒仍然是铁-磷合金。充放电循环 50 周后,其电 极表面出现大量的铁-磷纳米棒,纳米棒间留有很多 孔和间隙,表面积增大,有利于缓解锂嵌入/脱出时 引起的合金结构变化,部分抑制体积膨胀,减缓了锂 的滞留或积累现象,并因此提高了该合金电极的充 放电效率和循环性能。



(a) as-prepared; (b) after 50th charge-discharge cycle

- 图 6 充放电前后非晶态 Fe-P 合金材料的 EDS 能谱图 Fig.6 EDS spectra of the amorphous Fe-P alloy materials
- 3 结 论
 - (1) 通过电沉积技术成功获得了 Fe-P 合金材

料,XRD 结果表明其物相具有非晶态结构。

(2) 平面 Fe-P 合金电极具有较好的充放电性 能,其首次放电(脱锂)容量达 542 mAh·g⁻¹,首次库仑 效率为 60%,而 50 周循环之后放电容量为 366 mAh·g⁻¹,其容量保持率为 67%。

(3) 首次充电(嵌锂)过程中形成 Li₃P 相, 充放电 过程中形成的铁-磷合金纳米棒结构能有效缓解锂 嵌入/脱出时引起的合金结构变化, 抑制合金材料的 体积膨胀, 从而提高了该合金电极的充放电效率和 循环性能。

参考文献:

- Zhou H S, Li D L, Hibino M, et al. Angew. Chem. Int. Ed., 2005,44,797~802
- [2] Arico A S, Bruce P G, Scrosati B, et al. Nat. Mater., 2005, 4:366~377
- [3] Idota Y, Mishima M. Nonaqueous Secondary Battery. Euro. Pat. A1, EP0651450. 1995.
- [4] Li J, Dahn J R. J. Electrochem. Soc., 2007,154,A156~A161
- [5] Souza D C S, Pralong V, Jacobson A J, et al. Science, 2002, 296:2012~2015
- [6] Boyanov S, Bernardi J, Gillot F, et al. Chem. Mater., 2006, 18:3531~3538
- [7] Silva D C C, Crosnier O, Ouvrard G, et al. Electrochem. Solid-State Lett., 2003,6:A162~A165
- [8] Pralong V, Souza D C, Leung S K T, et al. *Electrochem.* Commun., 2005,4:516.
- [9] Alcantara R, Tirado J L, Jumas J C, et al. J. Power Sources, 2002,109:308
- [10]Pfeiffer H, Tancret F, Bichat M P, et al. Electrochem. Commun., 2004,6:263~267
- [11]Bichat M P, Politova T, Pfeiffer H, et al. J. Power Sources, 2004,136:80~87
- [12]Cruz M, Morals J, Sanchez L, et al. J. Power Sources, 2007, 171:870~878
- [13]Alcantara R, Tirado J L, Jumas J C, et al. J. Power Sources, 2002,109:308~312
- [14]Pralong V, Souza D C S, Leunge K T, et al. Electrochem. Commun, 2002,4:516~520
- [15]Gillot F, Boyanov S, Dupont L, et al. Chem. Mater., 2005, 17:6327~6337