Journal of Electrochemistry

Volume 15 | Issue 4

2009-11-28

Highly Durable Pt/RuO_2/C Catalyst for the Cathode of Direct Methanol Fuel Cells

Chun-yu DU

Tao DONG

Ge-ping YIN

Peng-fei SHI

Recommended Citation

Chun-yu DU, Tao DONG, Ge-ping YIN, Peng-fei SHI. Highly Durable Pt/RuO_2/C Catalyst for the Cathode of Direct Methanol Fuel Cells[J]. *Journal of Electrochemistry*, 2009, 15(4): 412-417. DOI: 10.61558/2993-074X.2017

Available at: https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol15/iss4/9

This Article is brought to you for free and open access by Journal of Electrochemistry. It has been accepted for inclusion in Journal of Electrochemistry by an authorized editor of Journal of Electrochemistry.

文章编号:1006-3471(2009)04-0412-06

直接甲醇燃料电池高稳定性 Pt/RuO₂/C 阴极催化剂研究

杜春雨,董 涛,尹鸽平*,史鹏飞

哈尔滨工业大学化工学院,黑龙江哈尔滨 150001)

摘要: 应用湿化学法制备 RuO₂ /C纳米复合物,并以其为载体借助微波法制备成 Pt/RuO₂ /C催化剂.使用 透射电镜和 X射线衍射分析 RuO₂ /C载体、Pt/RuO₂ /C催化剂的形貌及晶体结构;循环伏安、稳态阳极腐蚀和 旋转圆盘电极等测试电化学性能.结果表明,Pt/RuO₂ /C催化剂具有良好的耐甲醇渗透性和稳定性,可有效延 长催化剂的使用寿命.本文为探索新型高性能 DMFC阴极催化剂之制备提供了一条较好的途径. **关键词**: 直接甲醇燃料电池;阴极催化剂;RuO₂ /C载体;Pt/RuO₂ /C催化剂;微波法 **中图分类号**: TM911.4 **文献标识码**: A

直接甲醇燃料电池 (DMFC)是以甲醇为燃料 的一种新型发电技术,具有能量转换效率高、环境 污染小、结构简单、启动迅速以及甲醇来源丰富、价 格低廉、贮存与携带方便等优点,被认为是不间断 通信设备、便携式电子产品、轻型电动车的理想动 力源,在军事和民用方面都具有广阔的应用前 景^[1-3]. 尽管如此, DMFC仍然存在许多亟待解决的 技术问题,其中阴极氧还原电催化剂的稳定性是 DMFC最为突出的问题之一^[4].目前,DMFC最常 用的阴极催化剂是碳黑担载铂 (Pt/C)催化剂.一 方面.阳极渗透的甲醇会在 Pt/C催化剂表面发生 氧化,其中间产物 (如 CO或 CHO)会使 Pt/C催化 剂中毒.影响 Pt催化氧还原的活性^[5].另一方面. 在体系高氧含量、高电位和高湿度条件下, Pt/C催 化剂会出现严重的载体腐蚀和 Pt团聚等现象,造 成有效活性面积降低^[6-7].无论是催化剂中毒还是 有效活性面积降低都会导致催化剂的稳定性下降, 进而引起 DMFC的性能衰减,难以满足 DMFC实 际使用的寿命要求.

近来的研究发现^[89],二氧化钌 (RuO₂)能够提 高 Pt催化剂的耐毒化能力,同时还具有良好的抗

氧化和耐腐蚀性能^{110]},是一种良好的质子和电子 混合导体.因而,如果把 RuO₂引入 Pt/C催化剂必 将有利于提高该阴极催化剂的耐甲醇和耐腐蚀性 能,从而改善该催化剂的稳定性以及它的催化活 性^{111]}.本文提出以碳表面包覆 RuO₂的纳米复合材 料 (RuO₂/C)作载体,借助微波法制备了 Pt/RuO₂ / C催化剂,使用透射电镜(TEM)和 X射线衍射 (XRD)表征该催化剂的形貌和结构,用循环伏安、 旋转圆盘电极等研究催化剂的耐甲醇能力和电化 学稳定性,初步评价了以 Pt/RuO₂ /C作为 DMFC 阴极催化剂的可行性.

1 实验方法

1.1 载体和催化剂制备

碳粉: Vukan XC-72炭黑 (美国 Cabot公司), 实验之前先经预处理,方法详见文献 [12].室温下 将 18 5 mg RuCl,溶于去离子水中,加入 10 mg处 理过的碳粉,超声 30 min使分散均匀.在搅拌下加 入一定量 H₂O₂,再滴加 1 mol·L⁻¹ NaOH溶液至 pH为 4,搅拌 60 min 然后将沉淀物离心分离,用 去离子水反复清洗至 pH为 7,60 恒温干燥 24 h,即得到 RuO₂ /C催化剂载体.

收稿日期:2009-08-22,修订日期:2009-09-23 *通讯作者,Tel:(86-451)86413707, E-mail: yingphit@hit edu cn 国家自然科学基金(20706010, 20876029)资助

称取 20 mg RuO₂ /C载体加入 50 mL乙二醇, 超声 30 min使 RuO₂ /C分散均匀.在温和搅拌下向 上述溶液加入 256 µL的 0.1mol·L⁻¹ H₂ PtCl₆ 溶 液,并用 1 mol·L⁻¹的 NaOH溶液调节 pH至9.5. 混合溶液经微波加热 60 s,离心分离,沉淀物用丙 酮和去离子水交替洗涤至 pH值为 7,70 下真空 干燥 10 h,即得 Pt/RuO₂ / C催化剂.

1.2 物理表征

TEM 表征使用 JEOL TEM 22000EX透射电子 显微镜,加速电压 100 kV. XRD 表征使用 D/max-B型 X射线衍射仪,辐射源为 Cu K,管压 40 kV, 管电流 100 mA,扫描速率 3 %min

1.3 电化学测试

电化学测试使用 CH 1604b 电化学工作站 三 电极体系,工作电极为由载体或催化剂制成的薄膜 电极.制备方法为:将 RuO₂/C载体或 Pt/RuO₂/C 催化剂加入到无水乙醇中,超声 20 min使其均匀 分散,配制成 1 mg · mL⁻¹的分散液.用微量取样器 取 15 µL分散液滴于玻碳电极表面,待其干燥后取 5 µL 5% (by mass)的 Nation溶液滴于电极表面, 干燥后即得.辅助电极为 Pt片 (1.0 cm ×1.0 cm), 参比电极为 Hg/Hg SO4 电极. 实验之前,向电解液 通入氮气 30 min以去除溶解氧. 循环伏安测试电 解液为 1 mol · L⁻¹的 H₂ SO₄ 溶液,扫描速率 50 mV • s⁻¹.稳态阳极腐蚀电流测试电解液为 1 mol • L⁻¹H₂SO₄溶液,测试时将电极电势阶跃到设定值 并维持 15 min,之后以显示的电流值作为阳极腐蚀 电流. 旋转圆盘电极测量电解液为 1 mol·L⁻¹ H₂SO₄和 0. 1mol · L⁻¹ CH₃OH 混合溶液,先通氧 40 min.然后在 O₂饱和的电解液中以 5 mV · s⁻¹的 扫描速率测定线性伏安扫描曲线.

2 结果与讨论

2.1 物理表征

图 1为 RuO₂ /C载体和 Pt/RuO₂ /C催化剂的 TEM 照片.由图可见, RuO₂ /C载体的碳粉颗粒表 面被一层黑色的 RuO₂ 均匀覆盖,形成了核壳结构 的载体材料,这对碳粉起到保护作用.而且,照片中 很难明显地观察到 RuO₂ 晶粒存在,说明包覆的 RuO₂ 可能是无定型态.无定型的 RuO₂ 具有良好 的质子和电子传导能力,有利于提高催化剂的催化 活性^[11].而在 Pt/RuO₂ /C催化剂中,则呈现出纳米 尺度的 Pt颗粒均匀分散在 RuO₂ /C载体上,粒径 分布较窄 (4~7 nm),说明以 RuO₂ /C为载体由微 波法制备担载铂型催化剂是可行的.纳米 Pt颗粒 在 RuO₂ /C载体上的良好分散性可能源于 Pt与 RuO₂ 之间较强的相互作用.显然,制备高分散的 Pt/RuO₂ /C催化剂的关键是确保 RuO₂ 均匀包覆 于碳粉的表面.

图 2为 RuO₂ /C载体和 Pt/RuO₂ /C催化剂样 品的 XRD图谱.图中,RuO₂ /C载体的谱线仅在 2 = 25 处有一衍射峰,乃碳粉中石墨平面六边形的 (002)面特征峰,而且没有出现明显的 RuO₂ 衍射 峰,意味 RuO₂ 主要是以无定型的状态存在,这与 TEM 的观察相符,也与 Scheiba等的报导一致^[13]. 对 Pt/RuO₂ /C,除了 25 处石墨 (002)面的衍射峰 外,在 2 = 39 °46 °67 和 81 处分别出现了依次 表征 Pt晶相的 (111)、(220)、(200)和 (311)晶面 的衍射峰.而且,这些衍射峰相对宽化,说明 Pt颗 粒的尺寸很小.选择不受载体干扰的 Pt(220)晶面 特征峰作参照,利用 Scherrer公式^[14]计算出该催 化剂 Pt粒子的平均粒径为 3.6 nm,这与 TEM 的观 察也基本一致.





Fig 1 TEM images of the RuO_2 /C support (a) and Pt/RuO_2 /C catalyst (b)



- 图 2 RuO₂ /C载体 (a)和 Pt/RuO₂ /C催化剂 (b)的 XRD 图谱
- Fig 2 XRD patterns of the RuO_2/C support (a) and Pt/ RuO_2/C catalyst (b)

2.2 电化学测试

1) RuO₂ /C载体

图 3是 RuO₂ /C载体和 Vukan XC-72碳粉在 1 mol·L⁻¹ H₂ SO₄ 溶液中的循环伏安曲线. 如图,碳 粉在 0.4~0.7 V出现一对具有较好可逆性的氧化 还原峰,这应该是碳粉表面上羧基等官能团在伏安 扫描过程中发生氧化、还原所产生的^[15]. RuO₂ /C 载体则在 0.4~0.8 V电位区间出现两对电流峰. 其中,~0.7 V左右氧化还原的一对电流峰当可大 体指认为 RuO₂ 的 Ru在 +3~ +4价态之间变化所 致^[16],并且该峰峰电流较大,说明 RuO₂ 可能具有 较高的比表面积. 而在 0.4~0.6 V电势区间出 现的电流峰则应该属于碳表面羧基等官能团的





Fig 3 CV curves of the RuO₂ /C support and Vulcan XC-72 carbon in $1 \text{mol} \cdot \text{L}^{-1}$ H₂ SO₄ solution

氧化、还原,意味 RuO₂并未完全覆盖碳粉表面, RuO₂可能以多孔的形态存在.值得注意的是,与碳 粉相比,RuO₂/C载体中羧基等官能团的氧化/还 原峰电位出现了一些偏移,这可能是 RuO₂的存在 改变了碳粉表面状态造成的.

图 4为 RuO₂ /C载体和 Vulcan XC-72碳粉在 硫酸溶液中的阳极稳态腐蚀电流曲线. 在低电势 (<1.2 V)下,尽管 RuO₂ /C载体的阳极腐蚀电流 比碳粉小,但两者差别不大,这主要是因为低电势 下体系的氧化性不强,难以体现 RuO₂ /C载体的抗 腐蚀能力. 在高电势下, RuO₂ /C载体的阳极腐蚀 电流明显低于 Vulcan XC-72碳粉,可解释为 RuO₂ 覆盖在碳表面有效地抑制了碳粉的阳极氧化,使 RuO₂ /C载体明显稳定,从而有利于改善它担载 Pt 的稳定性.



- 图 4 RuO₂ /C载体和 Vulcan XC-72碳粉在不同电势下的 阳极腐蚀电流
- Fig 4 Anodic corrosion currents of the RuO_2/C support and Vulcan XC-72 carbon at different potentials

2) Pt/RuO₂ /C催化剂

图 5是 Pt/RuO₂ /C催化剂和常规的 Pt/C催化 剂在 1 mol·L⁻¹ H₂ SO₄ 溶液中的循环伏安曲线, 此处 Pt/C也以微波法制备,与 Pt/RuO₂ /C之不同 仅在使用碳粉替代 RuO₂ /C作载体.显然,两种催 化剂都表现出明显的 Pt的电化学行为:在低电势 区出现典型的氢吸、脱附峰;高电势区则出现明显 的 Pt的氧化、还原峰.这说明应用微波法已成功将 Pt颗粒负载到 RuO₂ /C载体上.在高电势区,Pt/ RuO₂ /C催化剂的氧化、还原电流高于 Pt/C催化 剂,主要原因可能是电势扫描过程中 RuO₂ 价态发 生变化而产生的附加电流,这与图 3中 RuO₂ /C载 体的循环伏安结果吻合.在低电势区, Pt/RuO₂ /C 和 Pt/C两 CV曲线的氢吸脱附峰位置、形状相似, 峰面积相近,可见 RuO₂的存在对 Pt的沉积没有产 生太大的影响.所以,图中两者具有相近的电化学 活性面积和类似的 Pt粒径.



- 图 5 Pt/RuO₂ /C和 Pt/C催化剂在 lmol·L⁻¹ H₂ SO₄ 溶液 中的循环伏安曲线
- Fig 5 CV curves of the Pt/RuO $_2$ /C and Pt/C catalysts in $lmol\cdot L^{-1}\ H_2\, \$O_4\ \ solution$

图 6示出 Pt/RuO₂ /C和 Pt/C两种催化剂的电 化学活性面积随扫描次数的变化.可以看出,经过 900次循环扫描后 Pt/C催化剂的活性面积损失率 为 85.6%,而 Pt/RuO₂ /C催化剂则仅为 52%,其活 性面积减少率明显比前者的低,说明 RuO₂ /C载体 确实能够提高 Pt催化剂的稳定性.这一方面可能 是由于 RuO₂ 的包覆,以及多孔的 RuO₂ 能够抑制 Pt颗粒的团聚所致.





Fig. 6 Electrochem ically active surface areas of the Pt/RuO_2 / C and Pt/C catalysts vs cycling number

7

由旋转圆盘电极法测得的 Pt/RuO₂ /C和 Pt/C两种催化剂在 O₂ 饱和的 H₂ SO₄和 CH₃OH 混合溶液中的线性扫描曲线如图 7所示.如图 可见,Pt/RuO₂ /C催化剂具有比 Pt/C较高的氧 还原起峰电位,而且,在 DMFC阴极的实际工作 电势范围(>0.6 V)内,其氧还原电流也比后者 的大,由此似可说明,在含有甲醇的体系中 RuO₂能够促进甲醇反应中间产物的氧化,从而 提高该催化剂的耐毒化能力,显著改善了 Pt催 化剂的氧还原活性.值得注意的是,在低电势 区,Pt/RuO₂ /C催化剂的极限扩散电流密度小于 Pt/C催化剂,但是由于 DMFC 阴极的实际工作 电势一般都高于极限扩散电流密度对实际的应 用并不会产生太大的影响.



- 图 7 Pt/RuO₂/C和 Pt/C催化剂在 lmol・L⁻¹ H₂SO₄+0.1 mol・L⁻¹ CH₃OH混合溶液中的线性扫描曲线 (旋转 圆盘电极转速: 2500 r/min)
- Fig 7 Linear sweep curves of the $Pt/RuO_2/C$ and Pt/Ccatalysts in $1mol \cdot L^{-1} H_2 SO_4 + 0.$ $1mol \cdot L^{-1}$ CH_3OH solution (Rotating rate of disk electrode: 2500 r/m in)

3 结 论

应用湿化学法微波法制备的分散性良好的 Pt/RuO₂ /C催化剂在甲醇存在下对氧气还原反应 具有比 Pt/C更好的催化活性和更高的稳定性. 从 提高催化剂的耐甲醇能力和载体稳定性等方面考 虑,本文报道的 Pt/RuO₂ /C型催化剂为制备高性 能直接甲醇燃料电池阴极催化剂提供了很好的思 路.

参考文献 (References):

· 416 ·

- [1] Ren X M, Zelenay P, Thomas S, et al Recent advances in direct methanol fuel cells at Los A lamos National Laboratory[J]. Journal of Power Sources, 2000, 86 (1/2): 111-116
- [2] Cremers C, Scholz M, Seliger W, et al Developments for improved direct methanol fuel cell stacks for portable power[J]. Fuel Cells, 2007, 7(1): 21-31.
- [3] Dillon R, Srinivasan S, Aric & S, et al International activities in DMFC R&D: Status of technologies and potential applications [J]. Journal of Power Sources, 2004, 127: 112-126
- [4] Li Xu-guang, Xing Wei, Lu Tian-hong, et al Studies on methanol-tolerant cathode electrocatalysts cobalt tetracarboxylic phthalocyanine supported on carbon black (CoPcTc/C) in direct methanol fuel cell[J]. Chemical Journal of Chinese Universities, 2003, 24 (7): 1246-1250.
- [5] Baranton S, Coutanceau C, Roux C, et al Oxygen reduction reaction in acid medium at iron phthalocyanine dispersed on high surface area carbon substrate: tolerance to methanol, stability and kinetics[J]. Journal of Electroanalytical Chemistry, 2005, 577: 223-234.
- [6] Chen Weirmin, Sun Gong-quan, Zhao Xin-sheng, et al Degradation of electrocatalysts performance in direct methanol fuel cells[J]. Chemical Journal of Chinese Universities, 2007, 28 (5): 142-145.
- [7] Sama L, Chen C, Wang G, et al Investigations of direct methanol fuel cell (DMFC) fading mechanisms
 [J]. Journal of Power Sources, 2007, 167: 358-365.
- [8] Profeti L, Sinões F, Olivi P, et al Application of Pt
 + RuO₂ catalysts prepared by thermal decomposition of

polymeric precursors to DMFC [J]. Journal of Power Sources, 2006, 158: 1195-1201.

- [9] Cao L, Scheiba F, Roth C, et al Novel nanocomposite Pt/RuO₂ · xH₂O/carbon nanotube catalysts for direct methanol fuel cells [J]. Angewandte Chemie, 2006, (45): 5315-5319.
- [10] Chhina H, Campbell S, Kesler O. An oxidation-resistant indium tin oxide catalyst support for proton exchange membrane fuel cells [J]. J Power Sources, 2006, 161: 893-900.
- [11] Rolison D, Hagans P, Swider K, et al Role of hydrous ruthenium oxide in Pt-Ru direct methanol fuel cell anode electrocatalysts: The importance of mixed electron/proton conductivity [J]. Langmuir, 1999, 15 (3): 774-779.
- [12] Ksoylu A E, Freitas M M A, Figueiredo J L. Binetallic Pt-Sn catalysts supported on activated carbon: I The effects of support modification and impregnation strategy[J]. Appl Catal A, 2000, 192 (1): 29-42
- [13] Scheiba F, Scholz M, Cao L, et al On the suitability of hydrous ruthenium oxide supports to enhance intrinsic proton conductivity in DMFC anodes [J]. Fuel Cells, 2006, 6: 439-446
- [14] Radmilovic V, Gasteiger H, Ross P. Structure and chemical composition of a supported Pt-Ru electrocatalyst for methanol oxidation [J]. J Catal, 1995, 154 (1): 98-106.
- [15] Lou H X, Shi Z J, Li N Q, et al Investigation of the electrochemical and electrocatalytic behavior of singlewall carbon nanotube film on a glassy carbon electrode [J]. Anal Chem, 2001, 73: 915-920.
- [16] Kotz R, Carlen M. Principles and applications of electrochemical capacitors [J]. Electrochim Acta, 2000, 45: 2483-2498

Highly Durable Pt/RuO₂ /C Catalyst for the Cathode of Direct M ethanol Fuel Cells

DU Chun-yu, DONG Tao, YIN Ge-ping^{*}, SH I Peng-fei

(School of Chemical Engineering and Technology, Harbin Institute of Technology, Harbin 150001, China)

Abstract: Instability of the carbon-supported Pt (Pt/C) catalyst at the cathode is one of the key technical challenges for the development of D irect Methanol Fuel Cells (DMFCs). In this paper, an efficient approach to enhancing the stability of the cathode catalyst was explored by designing and synthesizing a novel nanocomposite support, RuO₂ coated carbon black (RuO₂/C). Firstly, a wet chemical method was employed to synthesize the RuO₂/C nanocomposite, from which Pt/RuO₂/C catalyst was further prepared by a microwave method. The morphology and crystalline structure of the RuO₂/C support and Pt/RuO₂/C catalyst were then characterized by TEM and XRD. Finally, the electrochemical performance of the RuO₂/C support and Pt/RuO₂/C catalyst was analyzed by cyclic voltammetry, steady-state anodic corrosion, and rotating disk electrode techniques. The results showed that the Pt/RuO₂/C catalyst had significantly improved methanol permeability and stability compared to the Pt/C one, which would extend the service life of DMFC cathode.

Key words: direct methanol fuel cell; cathode catalyst; RuO_2/C support; $Pt/RuO_2/C$ catalyst; microwave method