Journal of Electrochemistry

Volume 21 Issue 1 Special Issue of Bioelectroanalyical Chemistry (Editor: Professor XIA Xing-hua)

2015-02-28

Effects of Etchants on Surface Morphologies and Electrochemical Performance of IrO₂-MnO₂ Anodic Nano-Coatings

Qing-guo FAN

Zhi-guo YE School of Material Science and Engineering, Nanchang Hangkong University, Nanchang 330063, China;, yezhiguo2008@163.com

Hui-min MENG

Chun-min Lu

Recommended Citation

Qing-guo FAN, Zhi-guo YE, Hui-min MENG, Chun-min Lu. Effects of Etchants on Surface Morphologies and Electrochemical Performance of IrO₂-MnO₂ Anodic Nano-Coatings[J]. *Journal of Electrochemistry*, 2015, 21(1): 91-96. DOI: 10.13208/j.electrochem.140516 Available at: https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol21/iss1/14

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.

DOI: 10.13208/j.electrochem.140516 **Cite this**: *J. Electrochem.* **2015**, *21*(1): 91-96 **Artical ID**:1006-3471(2015)01-0091-06 **Http**://electrochem.xmu.edu.cn

刻蚀剂对 IrO₂-MnO₂ 阳极纳米涂层表面形貌 及电化学行为的影响

叶志国^{1*},范庆国¹,孟惠民²,卢春民¹

(1. 南昌航空大学材料科学与工程学院, 江西 南昌 310063;

2. 北京科技大学材料科学与工程学院, 北京 100083)

摘要:采用传统热分解法制得了不同刻蚀剂(HCl、H₂SO₄、C₂H₂O₄和 HF)处理的 Ti 基IrO₂-MnO₂纳米涂层阳极,使 用场发射扫描电子显微镜(FESEM)、循环伏安(CV)及极化技术等观察和研究各纳米涂层阳极表面形貌及其电化 学性能.结果表明,与HCl和C₂H₂O₄刻蚀剂相比,HF和H₂SO₄刻蚀的基底涂层表面 IrO₂纳米颗粒更为密集且尺 寸更大;H₂SO₄刻蚀处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 阳极电催化活性最佳,HF 次之,C₂H₂O₄ 再次之,HCl 最差.

关键词:刻蚀剂; IrO2-MnO2 阳极涂层; 热分解; 循环伏安电荷; 电流密度

中图分类号:0646

由于铱系氧化物的电催化活性是其他材料无 法比拟的,但是铱价格昂贵,所以开发一种具有电 催化活性好、稳定性强、电阻小和低成本的材料是 目前研究的关键^{11-4]}. 钛基 IrO₂-MnO₂ 析氧阳极材料 具有优异的电催化活性和稳定性,但其性能仍需 提高. 钛基 IrO₂-MnO₂ 析氧阳极材料的电催化活性 与多种因素有关,如钛基体表面状态、第二相、制 备温度、涂层厚度、中间层、制备溶剂体系、阳极涂 层的晶粒尺寸和晶粒的择优取向等. 其不同钛基 底表面 IrO₂-MnO₂ 析氧阳极 IrO₂ 纳米柱密度、尺寸 等有明显差异,其真实表面积也各不相同,这必然 影响着 IrO₂-MnO₂ 析氧阳极的电催化活性.

本文采用 H₂SO₄、C₂H₂O₄、HCl 和 HF 四种酸溶 液分别刻蚀 Ti 基底以获得不同的表面形貌,并用 传统的热分解法在不同的基体表面合成 IrO₂-MnO₂ 涂层.通过 FESEM、循环伏安曲线和极化曲 线等方法观察评估各个涂层的生长状况和电化学 性能,研究了不同刻蚀剂处理钛基底 IrO₂-MnO₂ 的 电化学性能.

1 实 验

1.1 基体预处理

将喷砂处理钛板长方形试片(17mm×15mm×

文献标识码:A

1.5 mm),分别置于 90~95 °C HCl、H₂SO₄ 或 C₂H₂O₄ 溶液(10%, by mass)中刻蚀 45 min. 钛与 HF 反应 剧烈,故仅取 5%浓度,刻蚀 5min. 使用 JB-6C 型表 面粗糙度测量仪检测不同刻蚀剂处理钛基底表面 粗糙度列于表 1,线扫描测量方式,扫描触针半径 2.5 μm,扫描速率 0.5 mm·s⁻¹,各试样用去离子水 清洗吹干备用.

表1 不同刻蚀剂处理的钛基体表面粗糙度

Tab. 1	Surface roughness	of titanium	substrates	etched	by
	different etchants				

Etchant type	Surface roughness/µm
HCl	1.97
H_2SO_4	2.08
$C_2H_2O_4$	2.06
HF	1.98

1.2 涂层制备

采用传统热分解法在不同刻蚀剂处理的 Ti 基 底表面制得 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层,涂覆母液 H₂IrCl₆ 和 Mn(NO₃)₂ 混合溶液,其中 Ir:Mn 的离子摩尔比

收稿日期: 2014-05-19, 修订日期: 2014-07-18 * 通讯作者, Tel: 15979113456, E-mail: yezhiguo2008@163.com 国家自然科学基金和航空基金项目(No. 21103085, No. 2013ZF56022)资助

为 2:1, Ir、Mn 离子总浓度 0.3 mol·L⁻¹. 用软毛刷将 母液均匀地涂覆于经过预处理的钛板上,并将其 置于 100 °C 烘箱中干燥 10 min,再迅速转移至 450 °C 的马弗炉中煅烧 10 min,空气冷却至室温, 又涂覆母液,重复上述过程 10 次,使其有一定的 担载量(各涂层的担载量基本一致),最后一次煅 烧时间 1 h 确保母液充分分解.

1.3 性能测试

使用场发射扫描电子显微镜(NOVA NANOSEM450型FESEM)观察阳极涂层表面形 貌.由试样工作电极、饱和甘汞参比电极(SCE)和 铂辅助电极、0.5 mol·L⁻¹ H₂SO₄ 溶液组成三电极体 系(20°C),使用普林斯顿2273型电化学工作站, 测试极化曲线电位范围1.2~1.6V,扫描速率0.5 mV·s⁻¹.测试循环伏安曲线扫描速率5 mV·s⁻¹,电 位区间0~0.8 V.测试前,阳极浸泡于0.5 mol·L⁻¹ H₂SO₄ 溶液2~3h,使其充分浸润.

2 结果与讨论

2.1 涂层表面形貌

图 1 为不同刻蚀剂处理 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米 涂层表面形貌的 FESEM 照片. 由图 1 可以看出, 各个涂层表面均高低不平. 低洼处对应基体表面的 刻蚀坑,存在热分解产生的裂纹,这是因为涂覆过 程中母液在坑中聚集较厚,热分解易产生裂纹. 基 体的突起位置有优先析出 IrO₂ 晶粒的趋势,大量细 小白色晶粒 IrO₂^[5]主要在涂层表面凸起处析出.

从图 1 还可看出,不同刻蚀剂处理后的晶粒 分布、尺寸以及致密度与钛基体表面状态不一样. HCl 和 C₂H₂O₄ 刻蚀处理的纳米涂层表面析出 IrO₂ 晶粒较为粗短,且其表面裂纹较大.H₂SO₄ 刻蚀处 理的纳米涂层表面 IrO₂ 晶粒长度适中,其尺寸极 细小,分布较密集,极大地增加了电极的活性表面 积,且涂层表面裂纹较少.HF 刻蚀处理的纳米涂 层 IrO₂ 晶粒析出最长,颗粒较大,这主要与H₂SO₄、 HF 腐蚀钛形成的特殊表面结构相关^[6-7].

图 2 给出了不同刻蚀剂处理 Ti 基体的表面形 貌 SEM 照片,图中的块体为砂粒.由图可以看出, Ti 基体刻蚀以后,砂粒并未完全脱落,仍然较好地 镶嵌于基体表面.由于钛原子是以一定的结晶学 点阵规则排列的,因此在一些腐蚀液中钛的溶解 并非沿各个方向均匀进行,而是某些特定的晶向 腐蚀速度较其它晶向快. IrO₂ 在 H₂SO₄ 刻蚀处理的 钛表面较容易析出,可能是由于 H₂SO₄ 刻蚀处理的 钛表面刻蚀坑较大较深,粗糙度较大,拥有更大的 比表面积和比表面能,所获得的自由能较高,成核 过程中所需要的成核能较小,在单位时间、单位体 积内所形成的晶核数目越多,其生长更加细密.HF 刻蚀处理的钛基板表面形貌与其它刻蚀的相比完 全不一样,其呈阶梯状,基体表面暴露的晶面更利 于 IrO₂ 晶粒的成核和生长.



- 图 1 不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层表面 的 FESEM 照片
 - A. HCl; B. H₂SO₄; C. C₂H₂O₄; D. HF
- Fig. 1 FESEM images of the IrO₂-MnO₂ nano-coated anodes on the Ti substrates etched by different etchants A. HCl;B. H₂SO₄;C. C₂H₂O₄;D. HF



图 2 不同刻蚀剂处理的 Ti 基体表面的 SEM 照片 A. HCl;B. H₂SO₄;C. C₂H₂O₄;D. HF Fig. 2 SEM images of Ti substrates etched by different etchants A. HCl; B. H₂SO₄; C. C₂H₂O₄; D. HF

2.2 循环伏安曲线

图 3A 示出不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂纳米涂层阳极的循环伏安曲线.由图可知, 不同刻蚀剂处理的涂层的循环伏安曲线形状基本 相似,在 0.6~0.8 V 范围均有一对氧化还原峰,这 是由于涂层表面发生了 Ir³⁺/Ir⁴⁺ 相互转化^[8]. H₂SO₄ 和 HF 刻蚀处理的钛基底表面沉积涂层的循环伏 安曲线阴阳极电流密度最大,HCl 次之,C₂H₂O₄最 小,表明 H₂SO₄和 HF 刻蚀处理的 Ti 基IrO₂-MnO₂ 阳极纳米涂层具有较好的电催化活性.

不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层 阳极在扫描速率 4~196 mV·s⁻¹ 间的循环伏安曲 线基本相似. 扫描速率 4、36 和 196 mV·s⁻¹ 下的循 环伏安曲线见图 3. 由图可知,响应电流随扫描速 率升高而增大,且不同扫速下的循环伏安曲线在 0.6~0.8 V 之间均出现明显的氧化和还原峰,表明 各个涂层电极均具有较佳的导电性能. 电极的电 荷存储机理建立在 H⁺ 的表面吸附和嵌入反应基 础上,循环伏安过程发生的电极反应方程式为^[9-10]:

 $Ir(Mn)O_2 + H^+ + e \rightarrow Ir(Mn)OOH$

根据 Spinolo 等^[11]提出的数学模型,若电化学 反应过程中只发生上述可逆的氧化还原反应,其 循环伏安电荷 Q 的变化是质子通过孔隙、裂纹和 晶界等缺陷向涂层内部扩散引起的. 把 q(v)-v⁻¹² 曲 线外推至 v⁻¹² = 0(即扫描速率 $v = +\infty$)时,溶液中 的 H⁺没有充分的时间通过微孔隙、微裂纹等缺陷 到达电极涂层的内表面,所得 q_o (表征涂层最外表 面的电荷数). 当扫描速率极大时,最外表面系质 子唯一能接触到的表面. 相应地,把 q(v)⁻¹-v¹² 关系 曲线外推至 v¹² = 0(即扫描速率 v = 0)时,可得 q_T . v 无限接近于 0 时,H⁺的移动速率无限缓慢,即有 充分的时间通过各种孔隙、裂纹和晶界等缺陷到 达涂层的内表面并与之充分接触,故 q_T 可记为涂 层内外表面循环伏安电荷数之和.

图 4 分别给出了不同刻蚀剂处理 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极的 q(v)-v-¹² 以及 q(v)-¹-v¹² 曲线. 可以看出,两组曲线在整个扫描速率范围线性关 系良好.将图 4A 中 v-¹² 外推至 0,则曲线和纵坐标 的交点即为 q_o 值,同样地,图 4B 中 v¹² 外推至 0, 曲线与纵坐标的交点为 q_T 值.表 2 给出了不同刻 蚀剂处理电极的 q_T , q_i 和 q_o 值 ($q_i = q_T - q_o$,电极内 表面的循环伏安电荷量). H₂SO₄和 HF 刻蚀剂处理 的电极涂层内外表面及总的电荷量均最大,一般



- 图 3 不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极 的循环伏安曲线 扫描速率 /(mV·s⁻¹); A. 4; B. 36; C. 196
- Fig. 3 CV curves of the IrO₂-MnO₂ nano-coated anodes on the Ti substrates etched by different etchants at different scanning rates

Scan rate/(mV · s⁻¹): A. 4; B. 36; C. 196

认为,Ir(Mn)O₂ 对氧的吸附是一类可逆的过程,在 涂层表面发生的析氧反应时几乎全部由 Ir(Mn)O₂ 提供电催化贡献,并且不会造成 Ir(Mn)O₂ 含量的 衰减.此外,由于 Ir(Mn)O₂ 本身在析氧环境下具有 极高的稳定性,电化学催化反应前后,Ir(Mn)O₂的 结构不发生改变,始终能保持较佳的催化活性.本



图 4 不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极的 q(v)-v- $^{1/2}(A)和 <math>q(v)$ - $^{-1}-v$ $^{1/2}(B)$ 曲线 Fig. 4 q(v)-v- $^{1/2}(A)$ and q(v)- $^{1}-v$ $^{1/2}(B)$ plots of the IrO₂-MnO₂ nano-coated anodes on the Ti substrates etched by different etchants

- 表 2 不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO_2 -MnO₂ 纳米涂层阳极 的 q_{o},q_i 和 q_T 值
- Tab. 2 The values of q_7 , q_0 and q_1 for the IrO₂-MnO₂ nano-coated anodes on the Ti substrates etched by different etchants

Etchant type	$q_{\mathrm{T}}/(\mathrm{C} \cdot \mathrm{g}^{\mathrm{-1}})$	$q_{i}/(\mathbf{C} \cdot \mathbf{g}^{-1})$	$q_{o}/(\mathbf{C} \cdot \mathbf{g}^{-1})$
HCl	70.56	18.63	51.93
$\mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4$	92.09	21.51	70.57
$C_2H_2O_4$	54.38	9.72	44.56
HF	92.18	22.67	69.51

文中电化学活性点位置即为 $Ir(Mn)O_2$ 析出的位置, $Ir(Mn)O_2$ 析出的越多,说明涂层的电化学活性 点数越多且电化学催化活性越强.对比 q_i 和 q_o 数 值大小可知,涂层电催化活性点位置主要分布于 涂层的外表面, H_2SO_4 和 HF 刻蚀涂层有高循环伏 安电荷量,与 HCl 和 $C_2H_2O_4$ 相比, H_2SO_4 和 HF 刻 蚀剂处理的钛表面纳米 IrO_2 晶粒更长也更加密集 (图 1),这更利于增大涂层的活性外表面积,提高 电极的电催化活性.此外, $C_2H_2O_4$ 刻蚀剂处理的涂 层 q_i 值明显低于其他酸,说明 $C_2H_2O_4$ 刻蚀处理的 涂层比较致密,孔隙、裂纹和晶界等缺陷较少.

2.3 极化曲线

图 5 示出了不同刻蚀剂处理 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极在 0.5 mol·L⁻¹ H₂SO₄ 溶液的极化曲 线.由图可知,各极化曲线形状近似,说明不同刻 蚀剂处理 Ti 基体对 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极的析 氧并无影响.图 6 给出调控 1.4 V 电位下不同刻蚀 剂处理 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极的电流密度. 由图 6 可知,在相同析氧电位下,H₂SO₄ 和 HF 刻蚀



图 5 不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极 的极化曲线





- 图 6 不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极 调控 1.4 V 电位的电流密度
- Fig. 6 Current density in *E*-lg*i* curves at E = 1.4 V (vs. SCE) for the IrO₂+MnO₂ nano-coated anodes etched by different etchants

涂层的电流密度更大,分别为7.68×10⁻² A·cm⁻² 和 6.84×10⁻² A·cm⁻², HCl 与 C₂H₂O₄ 刻蚀 IrO₂-MnO₂ 阳 极电流密度仅有 H₂SO₄和 HF 刻蚀的一半左右.相 同电位下阳极析氧电流密度仅反映阳极的表观电 催化活性,电催化活性还与材料固有特性相关,阳 极涂层的电催化活性应考虑其真实活性表面积. 循环伏安总电荷 q_T 值基本上反映阳极涂层真实活 性表面积[12-13],因此,i(1.4 V 下各阳极涂层的电流 密度)与 q_{T} 值可以反映各个阳极涂层真实活性比 表面积的电催化活性.图7给出了不同刻蚀剂处 理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极的 i/q_{T} 值. 由 图可知,不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 阳极 的 i/q_T 值:H₂SO₄ > HF > C₂H₂O₄ > HC1,这可说明不 同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO2-MnO2 阳极的真实电催 化活性的优劣: $H_{3}SO_{4} > HF > C_{2}H_{3}O_{4} > HCl. 可见,$ 考虑不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 阳极的真 实电催化活性后,与HCl和C₃H₂O₄相比,H₃SO₄和 HF 刻蚀的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 阳极仍有更好的电催 化活性,这可能与电极表面形成的纳米 IrO2 晶粒 的晶面择优程度有关. IrO, 晶粒晶面择优取向不同 影响着其电催化活性,导致不同刻蚀剂处理 Ti 基 IrO2-MnO2 阳极真实电催化活性的差异[1.14].

3 结 论

1)HF 刻蚀涂层表面析出的 IrO₂ 纳米颗粒尺 寸最长,H₂SO₄ 刻蚀钛板表面涂层析出的 IrO₂ 颗粒 最为密集.

2)HF 和 H₂SO₄ 刻蚀制得的 IrO₂-MnO₂ 涂层具 有更大的总循环伏安电荷 (q_T) ,分别为 92.18 C·g⁻¹



图 7 不同刻蚀剂处理的 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 纳米涂层阳极 的 *i*/q_T 值

Fig. 7 The i/q_T values of the Ti-based IrO₂-MnO₂ nano-coated anodes etched by different etchants

和 92.09 C·g⁻¹, 而 C₂H₂O₄ 和 HCl 处理的仅其一半 左右.

3)不同刻蚀剂处理 Ti 基 IrO₂-MnO₂ 阳极的电催化活性:H₂SO₄ > HF > C₂H₂O₄ > HCl.

参考文献(References)r:

- Ye Z G, Meng H M, Chen D, et al. Structure and characteristics of Ti/IrO₂(x)+MnO₂(1-x) anode for oxygen evolution[J]. Solid State Sciences, 2008, 10(3): 346-354.
- [2] Ye Z G, Meng H M, Sun D B. New degradation mechanism of Ti/IrO₂+MnO₂ anode for oxygen evolution in 0.5M H₂SO₄ solution[J]. Electrochimica Acta, 2008, 53(18): 5639-5643.
- [3] Ye Z G, Meng H M, Sun D B. Electrochemical impedance spectroscopic (EIS) investigation of the oxygen evolution reaction mechanism of Ti/IrO₂(*x*)+MnO₂(1-*x*) electrodes in 0.5M H₂SO₄ solution[J]. Journal of Electroanalytical Chemistry, 2008, 621(1): 49-54.
- [4] Zhou X L, Ye Z G, Hua X Z, et al. Electrocatalytic activity and stability of Ti/IrO₂+MnO₂ anode in 0.5 M NaCl solution[J]. Journal of Solid State Electrochemistry, 2010, 14 (7): 1213-1219.
- [5] Bai S J(白少金), Wei Z P(魏宗平), Wang X(王欣), et al. Preparation and performance of novel IrO₂-Ta₂O₅ coated titanium anode with embedded nanoscale IrO₂[J]. Transactions of Nonferrous Metals Society of China(中国有色金 属学报), 2011, 21(3): 669-674.
- [6] Xu H(徐浩), Yan W(延卫), You L(游莉). Effects of various acids treatment on the properties of titanium substrate
 [J]. Rare Metal Materials and Engineering(稀有金属材料 与工程), 2011, 40(9): 1550-1554.
- [7] Lamolle S F, Monjo M, Rubert M, et al. The effect of hydrofluoric acid treatment of titanium surface on nanostructural and chemical changes and the growth of MC3T3-E1 cells[J]. Biomaterials, 2009, 30(5): 736-742.
- [8] Fóti G, Mousty C, Reid V, Comninellis C. Characterization of DSA type electrodes prepared by rapid thermal decomposition of the metal precursor[J]. Electrochimica Acta, 1998, 44(5): 813-818.
- [9] Simon P, Gogotsi Y. Materials for electrochemical capacitors[J]. Nature Materials, 2008, 7(11): 845-854.
- [10] Toupin M, Brousse T, Belanger D. Charge storage mechanism of MnO₂ electrode used in aqueous electrochemical capacitor[J]. Chemistry of Materials, 2004, 6(16): 3184-3190.
- [11] Spinolo G, Ardizzone S, Trasatti S. Surface characterization of Co₃O₄ electrodes prepared by the sol-gel method

[J]. Journal of Electroanalytical Chemistry, 1997, 423(1): 49-57.

- [12] Yeo R S, Orehotsky J, Visscher W, et al. Ruthenium-based mixed oxides as electrocatalysts for oxygen evolution in acid electrolytes [J]. Journal of Electroanalytical Chemistry, 1981, 128(9): 1900-1904.
- [13] Li Y J, Chang C C, Wen T C. A mixture design approach

to thermally prepared Ir-Pt-Au ternary electrodes for oxy gen reduction in alkaline solution[J]. Journal of Applied Electrochemistry, 1997, 27(2): 227-234.

[14] Hu J M, Meng H M, Zhang J Q, et al. Effect of crystallite orientation of IrO₂ rutile on the corrosion characteristics of IrO₂+Ta₂O₅ oxide coatings[J]. Journal of Materials Science Letters, 2001, 20(14): 1353-1355.

Effects of Etchants on Surface Morphologies and Electrochemical Performance of IrO₂-MnO₂ Anodic Nano-Coatings

YE Zhi-guo1*, FAN Qing-guo1, MENG Hui-min2, Lu Chun-min1

 (1. School of Material Science and Engineering, Nanchang Hangkong University, Nanchang 330063, China;
 2. Beijing Corrosion and Protection Center, University of Science and Technology Beijing, Beijing 100083, China)

Abstract: The IrO_2 -MnO₂ anodic nano-coatings were prepared by the traditional thermal decomposition method on the different surfaces of Ti substrates pretreated by different etchants (HCl, H₂SO₄, C₂H₂O₄ and HF). Surface morphologies and electrochemical performance of the Ti based IrO_2 -MnO₂ anodic coatings were investigated by field emission scanning electron microscopy (FES-EM), cyclic voltammetry (CV) and polarization techniques. Analysis showed that the denser IrO_2 nano-particles with longer dimensions were obtained at the IrO_2 -MnO₂ anodic coating surfaces on the Ti substrates etched by HCl and C₂H₂O₄. The decreasing order of electro-catalytic activities for the IrO_2 -MnO₂ anodic nano-coatings on the Ti substrates etched by different etchants is $H_2SO_4 > HF > C_2H_2O_4 > HCl$.

Key words: etchants; IrO₂-MnO₂ coating anode; thermal decomposition; cyclic voltammetric charge; current density