Journal of Electrochemistry

Volume 22 Issue 5 Special Issue on Energy Electrochemical Materials(Editor: Professor CHEN Jun)

2016-10-28

Research and Application of Key Materials for Sodium-Ion Batteries

Yong-chang LIU

Cheng-cheng CHEN

Ning ZHANG

Liu-bin WANG

Xing-de Xiang

Jun CHEN

Key Laboratory of Advanced Energy Materials Chemistry (Ministry of Education), College of Chemistry, Nankai University, Tianjin 300071, China;, chenabc@nankai.edu.cn

Recommended Citation

Yong-chang LIU, Cheng-cheng CHEN, Ning ZHANG, Liu-bin WANG, Xing-de Xiang, Jun CHEN. Research and Application of Key Materials for Sodium-Ion Batteries[J]. *Journal of Electrochemistry*, 2016, 22(5): 437-452.

DOI: 10.13208/j.electrochem.160548

Available at: https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol22/iss5/2

This Review 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.160548

Cite this: J. Electrochem. 2016, 22(5): 437-452

Artical ID:1006-3471(2016)05-0437-16 Http://electrochem.xmu.edu.cn

钠离子电池关键材料研究及应用进展

刘永畅,陈程成,张 宁,王刘彬,向兴德,陈 军*

(南开大学化学学院,先进能源材料化学教育部重点实验室,天津 300071)

摘要:钠离子资源丰富,分布广泛,价格低廉,因而钠离子电池被认为是下一代大规模储能技术的理想选择之一. 然而,钠离子较大的半径和质量不利于它与电极材料的可逆反应.开发能够快速、稳定储钠的基质材料是提升钠 离子电池性能的关键之一.此外,如何合理地优化电解质,匹配正负极材料,以实现高性能、高安全、低成本钠离子 全电池的构建,切实将其推向市场,也是亟待解决的问题.本文综述了国内外钠离子电池关键材料(包括正极材 料、负极材料和电解质)的研究进展,介绍了一些具有代表性的钠离子全电池实例.对钠离子电池的基础研究和实 际应用具有一定参考价值和借鉴意义.

关键词:钠离子电池;正极材料;负极材料;电解质;全电池

中图分类号: O646; TM911

钠离子电池在 20 世纪 80 年代与锂离子电池 同时受到关注,随着 Sony 公司于 1991 年成功将 锂离子电池推向市场, 钠离子电池的研发变得相 对缓慢.近年来,随着电动汽车、智能电网的迅速 发展,以及人类对间歇性可再生能源(如太阳能、 风能、潮汐能、地热能)的日益青睐,开发大规模储 能设备势在必行.为了满足大规模储能的需求,理 想的二次电池除具备优异的电化学性能外,还必 须兼顾资源丰富、价格低廉、清洁环保等社会经济 效益指标.然而,如表1所示,锂资源在地壳中的 丰度较低(仅 20 mg·kg-1),且分布不均匀(主要集 中在南美),价格较高,这严重制约了锂离子电池 向大规模储能应用的发展.相比之下,钠与锂属于 同一主族,物理化学性质类似,而且钠储量非常丰 富(地壳中含量为 23.6 × 10³ mg·kg⁻¹),分布均匀, 价格低廉.因此,钠离子电池被认为是下一代大规 模储能技术的一个理想选择、近年来迎来一个研 究热潮[1-3]

钠离子电池的工作原理与锂离子电池类似, 如图 1 所示,通过 Na⁺ 在正负极材料之间的来回穿 梭实现可逆充放电,也是一种"摇椅式"电池.但 是,钠离子相比锂离子大(半径 1.02 Å vs. 0.59 Å) 且重(质量 22.99 g·mol⁻¹ vs. 6.94 g·mol⁻¹),导致其

文献标识码:A

迁移动力学缓慢,制约了快速充放电能力.此外,储 钠过程容易造成电极材料较大的体积变化,甚至诱 导不可逆结构相变,影响电池的循环稳定性.再者, 钠的电位相比锂更高(-2.71 V vs. -3.04 V 相对于标 准氢电极),会降低电池的工作电压和能量密度.以 上共同构成了钠离子电池的技术难点,给电极材料 的选取带来了一定困难^[45].因此,开发能够高效、快 速、稳定储钠的关键电极材料成为当下研究热点. 图 2A 和 2B 分别给出了目前已知的钠离子电池 正、负极材料的理论容量和电压关系图.其中正极 材料主要包括层状金属氧化物,聚阴离子化合物磷 酸盐或氟磷酸盐,以及六氰金属化合物等;负极材 料主要包括硬碳,金属/合金,红磷,以及金属氧化 物/硫化物等^[6].

在研制关键电极材料的基础上,进一步通过优 化电解质,匹配正负极材料,以构建高性能、高安 全、低成本的钠离子全电池,实现应用技术的突 破,是钠离子电池未来发展的重点方向,也是其商 业化进程中的必经之路.因此,本文将主要从正极 材料和负极材料两方面分析钠离子电池关键材料 的研究进展,同时也简要总结了一些电解质的研 究成果.最后,重点介绍了一些钠离子全电池成品 实例,为钠离子电池的基础研究和实际应用提供

收稿日期: 2016-06-23, 修订日期: 2016-07-27 * 通讯作者, Tel: (86-22)23506808, E-mail: chenabc@nankai.edu.cn 国家自然科学基金项目(No. 21421001)和教育部重点科技项目(No.B12015, No. IRT13R30)资助

Category	Sodium(Na)	Lithium(Li)	
Relative atomic mass (g·mol ⁻¹)	22.99	6.94	
Ionic radius (Å)	1.02	0.59	
E° vs. SHE (V)	-2.71	-3.04	
First ionization energy (kJ·mol ⁻¹)	495.8	520.2	
Melting point (°C)	97.7	180.5	
Abundance in the earth crust $(mg \cdot kg^{-1})$	23.6×10^{3}	20	
Distribution	everywhere	70% in South America	
Cost of carbonate (RMB · kg ⁻¹)	≈2	≈ 40	
Theoretical capacity (ACoO ₂ , mAh \cdot g ⁻¹)	235	274	

表1 金属钠和金属锂的物理化学性质	对比四
-------------------	-----

Tab. 1 Physicochemical properties of metallic Sodium and lithium^[2]





Fig. 1 Working mechanism and potential applications of sodium-ion batteries

一些参考.

1 钠离子电池正极材料

正极材料是钠离子电池的重要功能部分,负 责提供活性钠离子和高电位氧化还原电对,直接 影响着电池的可逆容量和工作电压.当前可用的 正极储钠材料主要包括过渡金属氧化物、聚阴离 子化合物、六氰金属化合物、以及有机类材料等^[7].

1.1 过渡金属氧化物

1.1.1 层状 Na_xMO₂

钠基层状过渡金属氧化物 Na_xMO₂ (M = Co, Mn, Fe, Cr, Ni 等) 是钠离子电池正极材料领域的 研究热点. 早在 1981 年, Delmas 等依据 Na⁺ 在过

渡金属层间的排列方式,将层状 Na_xMO₂ 主要分为 O3 型和 P2 型两类^[8].其中,On 型是指:钠离子与 氧离子为八面体配位 (octahedral coordination),n 代表过渡金属离子占据不同位置的数目,由氧离 子的堆积方式决定,O3 型呈 ABCABC 方式排列 (如图 3A).同样的道理,Pn 型中的 P 指的是钠离 子和氧离子为三棱柱配位 (tri-prismatic coordination),P2 型呈 ABBAABBA 方式排列(如图 3B).

层状 LiCoO2 在锂离子电池中的成功使结构 类似的 Na_xCoO₂ 也被认为是一类非常有前景的钠 离子电池正极材料^[9]. Delmas 等通过改变 x 的值合 成了 O3, O'3, P'3 和 P2 相的 Na, CoO2, 并探索了它 们的电化学储钠行为.研究表明四种相的材料均 能实现钠离子的可逆脱嵌,但前三种材料在充放 电过程中会发生 O3↔O'3↔P'3 的三相转变,不利 于稳定地循环^[8]. P2 相 Na, CoO2 具有相对较好的循 环性能,近期,该课题组利用原位 XRD 技术对 P2-Na_xCoO₂的晶体结构作了详细分析^[10].结果表明, 材料在 2.0~3.8 V 电压窗口内发生多个单相与两 相间的可逆转变,并展示了多步电压平台.Na,MnO, 由于价格低廉,理论比容量较高(243 mA h·g⁻¹),相 比 Na_xCoO₂ 更具优势^[11]. 除了 O3 和 P2 相外, O2 和水钠锰矿相的 Na_xMnO₂ 也能展现出电化学储钠 活性. 一般来说, 层状 Na, MnO2 能释放较高的实际 容量,但充放电过程中产生的形变应力会造成结构 坍塌和无定型化,导致循环性能不佳[12].由于 Fe 资 源丰富且 Fe4+/3+ 电对活性较高, NaFeO2 也是一种 潜在的正极储钠材料[13]. NaFeO2 的性能严重依赖 于充电截止电位的选择,实验表明,当充电到 3.4 V (A)

Energy density (Wh kg⁻¹)





图 2 钠离子电池(A)正极材料和(B)负极材料的理论容量与电压关系图⁶

Fig. 2 Relationship between capacity and voltage for present (A) cathode and (B) anode materials in Na-ion batteries^[6]



图 3 (A)O3 型、(B)P2 型和(C)隧道状氧化物的结构示意图

Fig. 3 Structural illustrations of (A) O3-type, (B) P2-type, and (C) tunnel-type oxides

时,NaFeO2可释放80~100 mAh·g⁻¹的容量; 但当 充电到 3.5 V 时,材料发生不可逆结构变化,阻塞 Na⁺ 传输通道,循环性能急剧下降^[14]. 除此之外, NaCrO₂^[15], NaNiO₂^[16], NaV₂O₂^[17]等层状金属氧化物 也得到了人们的关注.

总的来说,Na_xCoO₂具有高的离子电导率, Na,MnO2具有高的理论容量,NaFeO2具有高的氧 化还原电位,但它们都存在循环寿命不足的问题. 为了提高层状正极材料的结构稳定性,并综合各类 材料的优点,研究人员常采用阳离子取代的方法来 制备多金属氧化物. 例如, O3 型 Na[Ni₀₅Mn₀₅]O₂ 同时含有活性的 Ni²⁺ 离子和 Mn⁴⁺ 离子,在 2.2~3.8 V电压区间内可展示 125 mA h·g⁻¹ 的容量, 且 50 周 循环后容量保持率为 75%[18]. 进一步将适量的 Fe 元 素掺到层间可以加强结构稳定性,Na[Ni₀₄Mn₀₄Fe₀₂] O2 循环 30 周后容量保持率为 95%^[19], 而 Na [Ni025Mn025Fe05]O2 循环 50 周后容量保持率可达 90.4%^[20]. 此外, Co 元素取代产物 Na[Ni13Mn13Co13] O,同样展示了出色的循环稳定性,50周循环后几 乎无容量衰减^[21]. 另外一种备受关注的 P2 型 Na₂₀ [Fe10Mn10]O2可逆容量能够达到 190 mAh·g-1,30 周 循环后容量可保持 80%[22].

近年来,含Li的多金属氧化物由于可以有效 抑制充放电过程中结构的不可逆相变,吸引了研 究者的浓厚兴趣. 比如, P2-Na_{0.80}[Li_{0.12}Ni_{0.22}Mn_{0.66}]O₂ 与 O3-Na₀₉₅[Li_{0.15}Mn_{0.55}Co_{0.10}Ni_{0.15}]O₂均展现了较高的 容量和循环稳定性[23-24]. 在此基础上, Zhou 课题组 制备了集合 P2 相和 O3 相的层状混合物 Na₀₆₆Li₀₁₈Mn₀₇₁Ni₀₂₁Co₀₀₈O_{2+d},比容量高达 200 mAh·g⁻¹, 且 50 周循环后容量保持率为 84%[25].

1.1.2 隧道结构 NarMO₂

隧道状 Na_xMO₂ 呈斜方结构(如图 3C),其中 全部的 M^{4+} 和一半的 M^{3+} 占据八面体位置(MO_6), 另一半 M³⁺占据四方锥多面体位置(MO₅). 共享边 的 MO5 单元相互连接,形成大的 S 形通道(半满 填)和一些小通道(满填),最终得到的隧道状结构

可供钠离子自由迁移^[26]. 隧道结构的Na_{0.44}MnO₂ 早 在 1971 年就被提出^[27],近年来得到了广泛研究,其 理论容量为 121 mAh·g⁻¹. Sauvage 等采用固相法合 成了 Na_{0.44}MnO₂ 颗粒,但可逆容量较低(80 mAh·g⁻¹) 且循环寿命不足 (50 次循环后容量保持 50%)^[26]. 形貌和结构的优化有助于提高其电化学性能,Xu 等人利用溶胶-凝胶法制得了 Na_{0.44}MnO₂ 亚微米 片,可逆容量达到 120 mAh·g⁻¹并能稳定地循环 100 周^[28];Liu 课题组通过热解聚合物的方法制备 了单晶 Na_{0.44}MnO₂ 纳米线,初始容量达 128 mAh·g⁻¹, 循环 1000 次后容量保持率仍有 77%^[29]. 此外,另外 一种隧道结构氧化物 Na_{0.61}Ti_{0.48}Mn_{0.52}O₂ 近年来也 被证实具有电化学储钠活性^[30].

1.2 聚阴离子化合物

聚阴离子型钠盐凭借结构多样性和稳定性, 以及强的阴离子诱导效应,被认为是一类非常有 前景的钠离子电池正极材料.它们往往展示出高 的工作电压和好的循环稳定性,主要包括橄榄石 结构的 NaFePO₄,NASICON 结构的 Na₃V₂(PO₄)₃, 氟磷酸盐(Na₂MPO₄F, Na₃(VO_x)₂(PO₄)₂F_{3-2x}),焦磷酸 盐(Na₂MP₂O₇, Na₄M₃ (PO₄)₂P₂O₇)(M=Fe, Co, Mn), 和硫酸盐(Na₂Fe₂(SO₄)₃, Na₂Fe(SO₄)₂·2H₂O).下面 就几类最有应用潜力的材料进行重点介绍:

1.2.1 磷酸盐 NaFePO₄ 与 Na₃V₂(PO₄)₃

橄榄石结构的 NaFePO₄(图 4A)基于 Fe^{3+/2+} 电 对的单电子反应,理论容量为154 mAh·g⁻¹,工作电 压为 2.9 V(vs. Na⁺/Na). 但与 LiFePO₄ 在锂离子电 池中的情况不同, 橄榄石型 NaFePO4 与 FePO4 晶 胞的匹配度不佳,而且导电性较差,缺乏一维离子 传输通道,因此橄榄石型 NaFePO₄ 的实际容量要 远低于理论容量,它的电化学性能也严重依赖于 碳包覆或纳米化等技术 [31]. 此外, 值得一提的是 NaFePO₄的热力学稳定相并不是橄榄石结构而是 磷铁钠矿结构,因此,传统的高温固相法并不适合 制备橄榄石型 NaFePO4. Wang 课题组先将碳包覆 的橄榄石型 LiFePO4 化学脱锂,再嵌钠制得了碳包 覆的橄榄石型 NaFePO4,循环 100 周后容量保持率 可达 90%^[32]. 磷铁钠矿相 NaFePO4 也具有电化学 储钠活性,最近,Kang课题组发现尺寸约50nm的 磷铁钠矿 NaFePO4 颗粒充电容量能够达到 142 mA h·g⁻¹,200 周循环后容量保持率仍有 95%^[33]. 此 外,Li等人采用简单的硬模板法制备了无定形的 空心 NaFePO₄ 纳米球,首周容量可达 152 mAh·g⁻¹ (0.1 C),300 周循环后依然保持在 144.3 mAh·g⁻¹, 而且在 10 C 的大倍率下仍能释放 67.4 mAh·g⁻¹ 的 容量^[34].

NASICON(钠快离子导体)结构的 Na₃V₂(PO₄)₃ 在 3.4 V 稳定地发生 V4+/3+ 电对的可逆氧化还原反 应,而且具有良好的离子传输通道,在众多正极储 钠材料中被寄予厚望.如图 4B 所示,在 Na₃V₂(PO₄)。 中,PO4四面体和VO6八面体共享角连接在一起, 形成开放的三维骨架结构,可供钠离子快速迁移.其 中2个Na⁺能够可逆脱嵌,对应的理论比容量为117 mAh·g^{-1[35]}. Plashnitsa 等人首先研究了 Na₃V₂(PO₄)₃ 的电化学性能,但效果不佳¹⁶¹.通过碳复合、纳米 化、制造多孔结构等手段可以显著提升 Na₃V₂(PO₄), 的性能. Duan 等人采用水热辅助溶胶凝胶法制备 了碳包覆的 Na₃V₂(PO₄), 纳米颗粒(尺寸约 40 nm), 在 0.5 C 和 5 C 倍率下首周容量分别为 104.3 和 94.9 mAh·g⁻¹,循环 700 周后容量保持率为 96.1%^[37]. Saravanan 等利用溶液法合成了多孔的 Na₃V₂(PO₄)₇/C 复 合物,进一步加快了钠离子扩散,在40C倍率下放 电容量能够达到 61.5 mAh·g-1 [38]. 阳离子取代也是 一种可行的策略,比如 Fe 取代的 Na₃V_{2*}Fe_x(PO₄)₃/C 以及 Mg 取代的 Na₃V₂,Mg,(PO₄),/C 均展现了提升 的倍率性能和循环稳定性,这源于离子、电子电导 率和结构稳定性的优化^[3940]. 此外,由于 V^{3+/2+} 氧化 还原电对的存在,Na₃V₂(PO₄),亦可作为钠离子电池 负极材料,并在1.6V和0.3V体现两个放电平台. 近年来,结构类似的 NASICON 型 Fe₂(MoO₄), 正极 材料也体现出一定竞争力, Mai 课题组利用微乳 液法制备了石墨烯包覆的 Fe₂(MoO₄)₃ 纳米颗粒, 展现了非常优异的倍率性能(100 C 下容量达 64.1 mAh·g⁻¹)和循环稳定性(10 C 下循环 100 周后容 量保持率为 76 %)[41].

1.2.2 氟磷酸盐

在寻找新型钠离子电池正极材料进程中,氟 磷酸盐如 Na₂MPO₄F(M = Fe, Co, Mn), NaVPO₄F, Na₃V₂(PO₄)₂F₃, Na₃(VO_x)₂(PO₄)₂F_{3-2x}($0 \le x \le 1$)得到了 研究者的广泛关注. 正交结构的 Na₂FePO₄F(图 4C) 最早被 Nazar 课题组提出,可实现 1 个 Na⁺ 脱嵌, 平台电位在 3.0 V,理论比容量为 135 mAh·g⁻¹^[42]. 碳包覆的 Na₂CoPO₄F 可逆容量达 100 mAh·g⁻¹ 且 工作电位为 4.3 V,对应的能量密度达 400 Wh·kg⁻¹, 这在 Na₂MPO₄F 家族中是最高的^[43].

2003年, Barker 等首次发现 NaVPO4F 与硬碳



图 4 (A)橄榄石型 NaFePO₄, (B)NASICON 型 Na₃V₂(PO₄)₃; (C)正交 Na₂FePO₄F; 和(D)四方 Na₃V₂(PO₄)₂F₃ 的结构示意图 Fig. 4 Structural illustrations of (A) olivine NaFePO₄; (B) NASICON Na₃V₂(PO₄)₃; (C) orthorhombic Na₂FePO₄F, and (D) tetragonal Na₃V₂(PO₄)F₃

配合组成的钠离子电池工作电压为 3.7 V,充电容 量为 82 mAh·g⁻¹,30 次循环后容量保持 50%^[44]. Ruan 等人报道了石墨烯修饰的 NaVPO₄F, 性能 大有提升,可逆容量能够达到 120.9 mAh·g⁻¹ 且 50周循环后容量保持率为97.7%[45].四方结构的 $Na_3V_2(PO_4)_{2}F_3 \pm [V_2O_8F_3] 八 面体和 [PO_4] 四 面体构$ 成,二者共享氧离子形成 Na⁺扩撒通道(图 4D). 充 电过程中,两个平台分别出现在 3.7 V 和 4.2 V,对 应于 V^{4+/3+} 电对的两步电化学反应, 2 个 Na⁺ 能够 脱出生成稳定的 NaV₂(PO₄)₂F₃相,理论容量为 128 mAh·g^{-1[46]}. 此外, Na₃V₂(PO₄)₂F₃中的F元素可以 被 O 元素取代,生成 Na₃(VO_x)₂(PO₄)₂F_{3-2x} (0≤x≤1) 系列材料,随着氧含量的增加,材料的晶胞体积逐 渐减小,这是由于较小的 V⁴⁺ 取代了较大的 V³⁺,而 且 F 元素的减少会减弱离子诱导效应, 充放电平 台随之降低.积极的一面是,氧元素的存在可以激 发钒的多电子氧化还原反应,Kang 课题组发现 Na₃(VO_{0.8})₂(PO₄)₂F_{1.4}中的 V^{4+/3+}/V^{5+/4+} 混合氧化还原 电对能够发生1.2电子转移,理论比能量密度高达 600 Wh·kg^{-1[47]}. 此外,聚阴离子型 NaFe(SO₄)2 也被证 实能够稳定地储钠,Goodenough团队发现 NaFe (SO₄)₂在 0.1 C 下循环 100 周,容量可保持在 80 mAh·g⁻¹左右,且库伦效率接近100%^[48].

1.3 其他正极材料

六氰金属化合物 $A_{*}MM'(CN)_{6}$ (A = Na, K; M 和 M' = Fe, Co, Mn, Ni, Zn) 是一类基于普鲁士蓝 (KFe[Fe(CN)_6])发展而来的新型正极材料,具有 合成条件温和、钠离子扩散快等特点,主要包括 KM[Fe(CN)_6], Na₄[Fe(CN)_6], Na₂M[M(CN)_6], NaM [Fe(CN)_6]和 M[Fe(CN)_6]^[49]. 金属氟化物是近些年发 展起来的储钠正极材料,Gocheva 等首次证明 NaMF₃ (M = Fe, Mn, Ni) 具有电化学活性,其中 NaFeF₃ 的可逆容量为 120 mAh·g⁻¹,而 NaMnF₃ 与 NaNiF₃ 性能不佳,有待进一步改善^[50].随后,Okada 等发现 FeF₃, TiF₃, VF₃, MnF₃, CoF₃ 都具有一定的 可逆储钠容量^[51].

有机正极材料具有原料丰富,价格低廉,绿色环保,可回收,设计性强等优点,近年来备受关注. 然而,有机电极材料导电性差且易于溶解在有机 电解液中,导致电化学性能不佳。将电极材料与导 电碳复合,聚合成大分子,成盐,纳米化,以及优化 电解液体系等是常用的提升材料导电性,抑制溶 解的有效策略.例如,Wang等人设计并合成了有 机四钠盐 Na₄C₈H₂O₆,可以同时用作钠离子电池的 正极(1.6~2.8 V)和负极(0.1~1.8 V),且均能展示 出约 180 mAh·g¹的容量和良好的循环稳定性.将 二者配对组装全电池的工作电压为 1.8 V,能量密 度为 65 Wh·kg¹,体现了一定应用潜力^[29].

2 钠离子电池负极材料

负极材料是钠离子电池另一重要功能组成部分,负责提供低电位氧化还原电对.当前可用的负极主要包括碳质材料,发生合金化反应的材料(如Sn,Sb,P,Ge,SnSb),发生转化反应的金属氧化物/硫化物(如Fe₂O₃,CuO,Co₃O₄,MoS₂,SnS₂),以及钛基化合物(如Na₂Ti₃O₇,TiO₂),有机类材料等.以下就几类最有应用前景的材料进行重点介绍.

2.1 碳质材料

碳类材料凭借其在自然界中的广泛存在性和 可再生性,是目前被研究最多的钠离子电池负极 材料.石墨是商业化锂离子电池的负极材料,但其 储钠能力较差,这是因为钠离子的半径比锂离子 的大,导致钠离子在石墨层间脱嵌困难.Adelhelm



图 5 石墨在链状醚类电解液中的储钠行为:(A)溶剂化钠离子共嵌入石墨层间的机制;(B)循环性能;(C)不同倍率下的 充放电曲线^[54]

课题组于 2014 年首次报道石墨在醚类电解液中 具有储钠活性,研究表明放电产物为嵌入溶剂化 钠离子的石墨^[53].利用这种溶剂化钠离子的共嵌效 应 (如图 5A),Zhu 等人进一步探索了天然石墨在 醚类电解液中的嵌钠行为,发现其循环性能非常 优异(6000 周后容量保持率高达 95%,图 5B),而 且在 10 A·g⁻¹ 的高电流密度下,容量仍超过 100 mAh·g⁻¹(图 5C),良好的倍率性能源于充放电过程 中的部分赝电容行为^[54].最近,Wang 课题组成功合 成了层间距扩大的石墨(d=4.3 Å),实现了石墨在 传统酯类电解液中的可逆脱嵌,容量能够达到 284 mAh·g^{-1[55]}.

作为碳家族中的一员,硬碳(非石墨化碳)往往 具有较大的晶格间距和许多无序结构(如缺陷、空 位),有利于钠的存储. Dahn 课题组于 2000 年首次 报道了硬碳在室温下的嵌钠行为,他们通过热解葡 萄糖获得硬碳,展现了约 300 mAh·g⁻¹的可逆容量 ^[50],从此拉开了人们研究硬碳作为负极储钠材料的 序幕. 随后,该团队利用原位 XRD 技术对硬碳的 储钠机理作了分析,Gotoh 等也利用 Na-23 核磁谱 图揭示了同样的结果^[57],发现钠存储于无序的碳层 间和纳米孔中. Komaba 等探究了不同电解液对硬 碳贮钠能力的影响,发现氟代碳酸乙烯酯(FEC)添 加剂能使硬碳表面生成稳定的钝化膜,有助于加强 其结构稳定性^[58]. 早期研究的硬碳材料虽然可逆容

量能达到 100~300 mAh·g-1,但都是在很小的电流 密度下得到的,且循环寿命还有待进一步提升.通 过结构、形貌的合理优化(如设计微纳结构,空心结 构和多孔结构)可以有效提高它们的储钠能力.比 如,Liu 课题组通过热解空心聚苯胺纳米线得到了 空心碳纳米线^[59],Yu团队采用静电纺丝技术制备 了多孔碳纳米纤维^[00],Zhang 等通过模板法合成了 多孔碳纳米片(图 6A)^[61], Maier 课题组通过水热添 加乳胶模板的葡萄糖合成了空心碳纳米球(图 6B) [62]. 均取得了优异的倍率性能和循环稳定性. 石墨 烯也具有出色的储钠性能,Dou 课题组在氨气中煅 烧冷冻干燥后的氧化石墨得到了氮掺杂的三维石 墨烯(图 6C),在 500 mA·g⁻¹ 的电流密度下容量高 达 852.6 mAh·g⁻¹, 且循环 150 周后仍保持在 594 mAh·g^{-1[63]}. Guo 和 Wan 等人设计了一种三明治结 构的多孔碳 / 石墨烯复合材料, 不仅具有大的晶格 间距(0.42 nm),而且多级多孔结构可加速离子、电 子的传导[64].

2.2 合金化反应材料

合金化反应材料理论比容量较高,而且大都导 电性良好,被认为是一类很有前景的钠离子电池负 极材料. 主要包括:Sn(Na₁₅Sn₄,847 mAh·g⁻¹),Sb (Na₃Sb,660 mAh·g⁻¹),P(Na₃P,2596 mAh·g⁻¹),Ge (NaGe,369 mAh·g⁻¹),Bi(Na₃Bi,385 mAh·g⁻¹).需 要特别指出的是,Si(Li₄₄Si,4140 mAh·g⁻¹)作为锂

Fig. 5 Na-storage behavior of graphite in linear ether-based electrolyte: (A) the mechanism of solvent-Na co-intercalation into graphite layers; (B) the cycling performance; (C) the charge/discharge profiles at different rates^[54]



图 6 SEM 或 TEM 照片:(A)多孔碳纳米片^[6];(B)空心碳纳米球^[0];(C)氮掺杂的三维石墨烯^[6](D)Sn@C 多孔纳米纤维^{[70}; (E)红磷-石墨烯卷复合物^{[81};(F)γ-Fe₂O₃@C 纳米复合材料^{[84};(G)单层 MoS₂-碳纳米纤维复合物^{[80};(H)WS₂ 纳米线^[87]

Fig. 6 SEM or TEM images: (A) porous carbon nanosheets^[61]; (B) hollow carbon nanospheres^[62]; (C) N-doped 3D graphene^[63];
(D) Sn@C porous nanofibers^[70]; (E) phosphorus nanoparticles-graphene scrolls^[81]; (F) γ-Fe₂O₃@C nanocomposite^[84]; (G) single-layered MoS₂-carbon nanofibers^[86]; (H) WS₂ nanowires^[87]

离子电池负极材料性能优异,但从目前的报道来 看,硅基材料的储钠活性非常低,有待进一步挖掘. 合金类材料与钠发生反应时往往伴随着很大的体 积膨胀,导致活性物质粉化、团聚,从集流体脱落, 进而影响电化学性能.为了缓冲体积变化,常用的 方法主要有纳米化、碳包覆、合金化等.

Ceder 课题组利用密度泛函理论(DFT)计算得 知 Sn 与 Na 反应历经四个步骤,先后生成 NaSn₅, NaSn, Na₉Sn₄和 Na₁₅Sn₄^[65]. 随后, Obrovac 等采用原 位 XRD 技术证实了这一理论⁶⁶, Huang 等人也通过 原位 TEM 观察发现、Sn 先发生两相反应生成无定 型的 Na_xSn ($x \approx 0.5$),再发生单相反应形成晶态 Na₁₅Sn₄,体积变化高达 420%^[67].将 Sn 制成纳米级 可以承受更高的形变应力,Nam 等人利用电沉积 制得 Sn 纳米纤维,在 0.1 C(1 C = 847 mA·g⁻¹)倍 率下可逆容量达 808 mAh·g⁻¹ (接近理论容量),循 环 100 周以后仍有 95.09%的容量保持率[68]. 将纳 米锡与碳材料复合可以进一步缓解它在充放电过 程中的体积波动和团聚, Wang 团队在 Ni 包覆的 烟草花叶病毒(TMV)上沉积 Sn 纳米层,再进行碳 包覆合成三维纳米复合物 C/Sn/Ni/TMV,也得到了 改善的性能^[69].此外,制造多孔结构有利于电解液 的充分浸润,加快离子传输,Liu 等利用静电纺丝 技术将1~2 nm 的超小 Sn 纳米点均匀嵌入多孔 氮掺杂碳纳米纤维(图 6D),分别在 100 和 10000 mA·g⁻¹电流密度下可逆容量达 633 和 450 mAh·g⁻¹, 而且在 2000 mA·g⁻¹下循环 1300 周后容量保持率 为 90%^[70].

Darwiche 等人利用原位 XRD 技术探索了 Sb 的储钠机制,表明 Sb 首先与 Na 反应生成无定型 的中间相 Na_xSb,最后形成六方相 Na₃Sb,伴随 293%的体积膨胀[71]. Kovalenko 团队合成了单分散 的 Sb 纳米晶(10~20 nm),展示了优异的倍率性能 (20C倍率下容量约为 500 mAh·g⁻¹,1C=660 mA·g⁻¹) 和循环稳定性(100周后容量几乎无衰退)^[72]. Zhang 等采用气溶胶喷雾热解法将 10 nm 左右的 Sb 均 匀镶嵌在多孔碳球中,500周循环后容量保持率仍 有 88.5%^[73]. 除了 Sn、Sb 外, Ge、Bi、In、Pb 也可与钠 离子发生合金化反应.引人注目的是,最近 Mulder 课题组利用气相沉积法制备了尺寸约 20 nm 的无 定型 Si 颗粒,成功实现了 Na⁺在 Si 单质中的可逆 脱嵌,但其容量在10mA·g⁻¹电流密度下仅有279 mAh·g⁻¹^[74].此外,一些微纳合金材料如多孔Ni₃Sn₂ 微米笼^[75], Sn₀₉Cu₀₁ 纳米颗粒^[76], SnSb/C 纳米复合 物[77], Sn-Sb-Ge^[78]等, 也能够有效地缓冲体积膨胀, 并展示良好的储钠性能.

单质磷可与钠生成 Na₃P,反应电位约 0.4 V (vs. Na⁺/Na),是目前理论容量最高(2596 mAh·g⁻¹) 的钠离子电池负极材料. 然而,P 的导电性很差 (1×10⁻¹⁴ S·cm⁻¹),同时在嵌钠过程中遭受较大的

体积膨胀(约400%),这会制约材料的倍率性能和 循环寿命.制备磷和碳的复合材料能够提高导电 性并缓冲体积膨胀,有效改善其电化学性能. Yang 课题组和 Lee 课题组均采用球磨的方法制得了无 定型红磷与导电碳的复合物,可逆容量能够达到 1800 mAh·g⁻¹左右^[79-80]. Pei 等人将 100 nm 左右的 红磷颗粒嵌入石墨烯卷 (图 6E),可逆容量高达 2355 mAh·g⁻¹(以 P 质量算), 且 150 次循环后容量 保持 92.3%^[81]. 随后, Wang 课题组采用蒸发 - 冷凝 的方法制备了红 P 与单壁碳纳米管的复合材料, 循环 2000 周以后容量保持率仍有 80%[82]. 此外, Sn-P 合金也被人们所广泛尝试,这是因为 Sn 可以 作为电子通道提高 P 的活性,同时 P 可作为一种 基质缓冲 Sn 的体积膨胀^[83]. 值得注意的是,大部分 合金类材料用于储钠时,往往会在电解液中添加 一定量的 FEC(一般为 5%体积分数),这有利于控 制电解液的分解,加强电极表面 SEI 膜的稳定性, 抑制电极与电解液之间的副反应,进而有助于提 升循环性能.

2.3 其他负极材料

金属氧化物(MO_x)价格低廉,凭借多电子转化 反应理论容量较高,也得到广泛研究.其储钠机理 可分为两类:1)当 M 为电化学非活性元素(如 Fe, Co,Ni,Cu)时,与钠离子发生转化反应生成金属单 质和氧化钠:2)当 M 为电化学活性元素(如 Sn, Sb)时,先经历转化反应,生成的金属单质再进行 合金化反应.然而,金属氧化物一方面由于本身导 电能力不佳,再者充放电过程也存在较大体积膨 胀会造成不可逆容量,导致其倍率性能和循环稳 定性较差.可以通过设计一些碳复合的、多孔的微 纳结构来改善这一问题. 例如, Zhang 等人利用喷 雾热解法制备了三维多孔球状 γ-Fe₂O₃@C 纳米复 合材料(图 6F),在 200 mA·g⁻¹ 电流密度下循环200 周可逆容量为 740 mAh·g⁻¹, 在 8000 mA·g⁻¹ 电流 密度下容量达到 317 mAh·g⁻¹^[84]. 最近, Liu 等人还 发现复合金属氧化物 MnFe₂O₄ 中存在一种氧化锰 和氧化铁之间的"自缓冲"作用,有助于提高循环 稳定性[85].

金属硫化物用作钠离子电池负极材料也激发 了研究者的浓厚兴趣,其中包括层状二硫化物和 非层状的硫化物.层状二硫化物(MS₂,M=Mo,W, Sn,Ti等)往往在高电位下先经历脱嵌反应,然后 在低电位下发生转化反应,SnS₂还需要进行一个 合金化反应.转化反应伴随有较大的体积膨胀,会破坏层状结构,不利于稳定的循环.通过碳包覆,提高放电截止电位来抑制转化反应的发生,是常用的改善这一问题的方法.Maier和Yu团队利用静电纺丝成功将大小约4nm的单层MoS₂分散在碳纤维中(图 6G),MoS₂的含量为62%(bymass),在0.1 A·g⁻¹电流密度下容量高达854mAh·g⁻¹,在1.0和10 A·g⁻¹下循环100周容量分别为484和253mAh·g⁻¹⁸⁹.Liu等人通过溶剂热法制备了直径约为25nm的均匀WS₂纳米线(图 6H),采用提高放电截止电位的方法来保护层状结构,使得循环寿命达到1400周^[87].此外,一些非层状金属硫化物比如FeS₂,Sb₂S₃,Ni₃S₂,Co₃S₈等,也被证实具有储钠活性.而且研究表明采用NaSO₃CF₃电解质溶在醚类溶剂中作为电解液对提升硫化物的循环性能有帮助^[88].

Ti 基化合物 (如 TiO₂,Li₄Ti₅O₁₂,Na₂Ti₃O₇, Na₂Ti₆O₁₃,Na_{0.66}Li_{0.22}Ti_{0.78}O₂,NaTi₂(PO₄)₃) 凭借价格 低、无毒害、应变小、循环性好等优点得到了人们 的关注,但一般来说它们的储钠容量较低(普遍低 于 200 mAh·g⁻¹)^[2].有机类负极材料资源丰富,并且 可以与钠离子发生多电子反应,近几年也开始崭 露头角.

3 电解质材料

电解质是钠离子电池的重要组成部分,负责 在正负极材料之间传输钠离子,其粘度、离子电导 率、热稳定性、电化学窗口等性质直接影响着整个 电池的电化学性能和安全性.有机电解液中常见 的溶质为 NaClO4、NaPF6 和 NaSO3CF3 等,溶剂主 要包含酯类和醚类两种,酯类有碳酸丙烯酯(PC)、 碳酸乙烯酯(EC)和碳酸二乙酯(DEC)等,醚类有 二乙二醇二甲醚 (DEGDME) 以及四甘醇二甲醚 (TEGDME)等.水系电解液的溶质一般为 Na2SO4, 溶剂为 H2O.

固态电解质与有机电解液相比,机械强度和 热稳定性更好,而且其技术进步也是发展全固态钠 离子电池的关键.聚合物电解质如 PEO-NaCF₃SO₃ 和 PMMA-SiO₂等均体现了良好的钠离子迁移能 力.无机 NASICON 型材料 AnM₂(XO₄)₃(A = 碱金 属,M = 过渡金属,X = Si⁴⁺,P⁵⁺,S⁶⁺等)具有三维钠 离子快速通道,如 Na₃Zr_{2x4}Si_{2x}P_{1+x}O₁₂(0<x<2)在室 温下电导率达到 6×10^{4} S·cm⁻¹.最近,Na₃PS₄系列固 态电解质凭借高的离子传导能力得到广泛研究^[89],在 此基础上开发出的 Na₁₀SnP₂S₁₂ 以及 Na₃PSe₄ 电解 质,在室温下的电导率分别可达 0.4 mS·cm⁻¹ 和 1.16 mS·cm^{-1[90-91]}.目前,关于钠离子固体电解质和 全固态电池的研究较少,但鉴于它的高安全性,依 然是未来钠离子电池发展的一个重要方向.

4 钠离子全电池

随着钠离子电池关键材料(正、负极材料和电 解质)的研究进步,开发具有实用价值的全电池已 势在必行.近年来,各式各样的钠离子全电池如雨 后春笋般涌现,展现了一定应用潜力,为其商品化 提供了基础.根据电解质体系的不同可以将钠离 子全电池分为有机体系,水体系和固态三种.

4.1 有机体系全电池

有机体系钠离子电池得到的研究最多,其负极材料一般为硬碳,正极材料则主要集中在金属氧化物和聚阴离子化合物上.Komaba等人构建了NaNi_{0.5}Mn_{0.5}O₂/硬碳全电池,如图7A所示,可逆容量在200mAh·g⁻¹以上(以负极质量算),工作电位约3V,能量密度能够达到LiCoO₂/石墨电池的60%^[58].Johnson团队装配了Na(Ni_{1.3}Fe_{1.3}Mn_{1.3})O₂/C钠离子电池,可以稳定地循环150周^[92].Hu课题组开发出一种新型O3-层状Na_{0.9}[Cu_{0.22}Fe_{0.30}Mn_{0.48}]O₂氧化物,与硬碳组成的全电池可逆容量达300mAh·g⁻¹(以负极质量算),工作电压为3.2V,循环100周无明显容量衰减,而且以正负极总体质量计算,能量密度为210Wh·kg^{-1[93]}.Tang等测试了橄榄

石型 NaFePO/硬碳全电池的电化学性能,同样得到 了良好的循环稳定性(60周后容量保持率为84%)^网. Zhu 等人以 Na₃V₂(PO₄)₃@C 复合材料为正极,天然 石墨为负极,使用醚类电解液,组装的全电池可逆 容量约90mAh·g⁻¹(以石墨质量算),输出电压在 2.2 V. 而且倍率和循环性能非常优异(400 周后容 量保持 80%)^[54]. Mai 团队将纳米 Na₃V₂(PO₄)₃/C 同 时用作正负极材料组装了对称式钠离子全电池, 通过比较不同碳源发现采用乙炔碳的效果最好. 在1C下循环200周后容量保持率为80%,而 且能够承受 10 C 的大倍率^[95]. Palacin 课题组将 $NaV_{2}(PO_{4})_{2}$, 正极与硬碳负极配对(图 7B), 经过电 解液的优化(1 mol·L⁻¹ NaClO₄ in EC₀₄₅PC₀₄₅DMC₀₁), 全电池工作电压高达 3.65 V,可逆容量约 97 mAh·g⁻¹ (以 NaV₂(PO₄),F₃质量算),而且能够稳定地循环 120 周,即使在5C的高倍率下容量仍有70mAh·g-199. 令人兴奋的是,在实验基础上,上海交大马紫峰教 授团队近期通过化工技术放大,制备出公斤级 NaNi_{1/3}Fe_{1/3}Mn_{1/3}O₂正极材料,并与硬碳匹配构建了 1 Ah 的软包电池, 能量密度达到 100 Wh·kg⁻¹, 而 且在满电状态下进行两次穿钉实验,不爆炸不起 火. 接着将 40 块软包钠离子电池组装成 10 并 4 串的电池包(图 7C),在 6.0~15.4 V 电压窗口内, 充电容量为 10 Ah(电流 5 A),放电容量为 9.2 Ah (电流 10 A,图 7D);他们还进一步将 10 个电池包



- 图 7 全电池的充放电曲线或实物图:(A)NaNi₀₅Mn₀₅O₂/硬碳体系^[83];(B)NaV₂(PO₄)₂F₃/硬碳体系^[96];(C)NaNi₁₃Fe₁₃Mn₁₃O₂/ 硬碳电池包及其(D)充放电曲线^[97];(E)铁基 Na_xFeFe(CN)₆/FeO_x-碳纳米管体系^[103];(F)Na₂₃(Ni₁₃Mn₂₃)O₂-Na₂Ti₃O₇柔 性可穿戴电池^[104];(G)Na_{0.44}MnO₂/NaTi₂(PO₄)₃-C水系电池^[106];(H)TiS₂/Na-Sn 全固态钠离子电池^[89]
- Fig. 7 Charge/discharge profiles or digital photos of Na-ion full batteries: (A) NaNi_{0.5}Mn_{0.5}O₂/hard carbon system^[58]; (B) NaV₂(PO₄)₂F₃/hard carbon system^[96]; (C) NaNi_{1/3}Fe_{1/3}Mn_{1/3}O₂/hard carbon Na-ion battery pack and its (D) voltage profiles^[97]; (E) iron-based Na_xFeFe(CN)₆/FeO_x-CNT system^[103]; (F) Na_{2/3}(Ni_{1/3}Mn_{2/3})O₂-Na₂Ti₃O₇ flexible and wearable Na cell^[104]; (G) Na_{0.44}MnO₂/NaTi₂(PO₄)₃-C aqueous system^[106]; (H) TiS₂/Na-Sn all-solid-state Na-ion battery^[89]

组合,设计了1kWh的移动式储能系统,有望在民用、军用电源,以及电动车上实现应用^[97].

此外,其他一些正负极材料也体现出一定应 用潜力,比如 NaVPO₄F-C/Sn@C^[70]、Na_{0.66}Ni_{0.26}Zn_{0.07}-Mn_{0.67}O₂/P-C^[98]、Na₃V₂(PO₄)₂F₃-C/MnFe₂O₄@C^[85]、 Na_{0.80}Li_{0.12}Ni_{0.22}Mn_{0.66}O₂/SnS₂-石墨烯^[99]、Na₃V₂(PO₄)₃/ NaTi₂(PO₄)₃^[100]、Na_{1.0}Li_{0.2}Ni_{0.25}Mn_{0.75}O₈/TiO₂^[101]、Na₃V₂ (PO₄)₂F₃-C/Na₂Ti₆O₁₃^[102]等全电池体系均展示了良好 的电化学性能.Li团队还组装了铁基的 Na_xFeFe (CN)₆/FeO_x-碳纳米管软包电池(图7E),能够稳定 地循环 400周^[103].值得一提的是,设计具有柔韧性 的电极材料可以制造可穿戴钠离子电池(图7F), 这也是目前研究的一个重要方向^[104].

4.2 水系和固态全电池

水系钠离子电池具有高安全、无污染、低成 本、长寿命、易操作等优点,能够满足大规模储能 的要求,近年来其基础研究和产业化发展越来越 受到人们的关注.然而,水系电解液存在负极析氢 和正极析氧的副反应,水的热力学电化学窗口为 1.23 V,为了避免水电解反应的发生,水系钠离子 电池的电压一般不超过 1.5 V. 此外,电极材料必须 选择难溶于水且与水不发生反应的材料,而且正极 材料与钠反应的电位要低于水的析氧过电位,负极 材料与钠反应的电位要高于水的析氢过电位[105]. NaTi₂(PO₄)₃ 被认为是最适宜的水系钠离子电池负 极材料,它具有典型的 NASICON 结构,可供Na⁺ 快 速迁移,而且其嵌钠电位略高于水的析氢电位,可 以排除充放电过程中副反应的干扰.但 NaTi₂(PO₄), 导电性不佳,一般要与碳复合来提高导电率,并增 加活性物质的利用率.正极材料主要选用过渡金 属氧化物和聚阴离子化合物,例如,Li等人构筑了 Na_{0.44}MnO₂/NaTi₂(PO₄)₃-C水系钠离子电池,如图 7G 所示, 倍率性能非常优异(3C~270C), 而且可 以稳定循环 1500 周以上, 以整个电池质量计算, 能量密度达到 65 Wh·L^{-1[106]}. Zhang 等设计了全 NASICON的 Na₃V₂(PO₄)₃/NaTi₂(PO₄)₃水系全电池, 展示了相对较高的工作电压(1.2 V),对应的能量 密度为 29 Wh·kg⁻¹, 功率密度高达 5145 W·kg^{-1[107]}. 日前,美国 Aquion Energy 公司和我国恩利能源科 技公司已经开始批量生产水系钠离子电池,其主 要原料为锰氧化物、磷酸钛钠、硫酸钠,具有安全 性好,成本低,寿命长,环保无污染等优点.

全固态电池被认为是最安全的电池体系,

不存在漏液、挥发、燃烧等问题. Seznec 等采用 NASICON 型的电解质(Na₃Zr₂Si₂P₁₂)和正负极材料 (Na₃V₂(PO₄)₃)组装了全固态钠离子电池,在 200 ℃ 工作温度下,电解质和电极材料的电导率分别为 1.5×10⁻³S·cm⁻¹和1.9×10⁴S·cm⁻¹,展示出较高的 工作电压(1.8 V)和能量密度^[108]. Hayashi团队开发 出一种超离子导体 Na₃PS₄ 固态电解质,在室温下 电导率可达2×10⁴S·cm⁻¹. 他们以TiS₂为正极材 料,Na-Sn 合金为负极材料,首次实现了全固态钠 离子电池在室温下的正常工作:如图7H所示,工 作电压约1.6 V,可逆容量能达到90 mAh·g⁻¹以上 (以TiS₂质量算)^[89].表2总结了几种典型的钠离子 全电池实例,主要介绍了其构造和电化学性能,对 加速钠离子电池的实用化进程具有一定参考价值.

5 总结与展望

钠离子电池工作原理与锂离子电池类似,但 成本相对低廉,近年来备受关注且发展迅速.本文 总结了钠离子电池关键材料的研究进展,同时介 绍了具有应用潜力的钠离子全电池实例.在正极 材料中,层状过渡金属氧化物一直是研究热点,其 理论容量和离子电导率较高,但循环性能不佳,通 过阳离子取代可以加强层状金属氧化物的结构稳 定性.聚阴离子型钠盐具有良好的热稳定性和结 构稳定性,电压平台高,是一类很有前景的钠离子 电池正极材料.但这类材料一般理论容量和导电 性较低,采用碳包覆、纳米化、制造多孔结构等策 略能够有效提升其电化学性能.

负极材料中,硬碳和合金类材料有望实现应 用.虽然碳材料比容量相对较低,其丰富的资源、 便宜的价格、突出的循环稳定性使其极具商用潜 力.通过设计微纳、空心或者多孔结构,可以进一 步挖掘碳材料的储钠能力.发生合金化反应的材 料理论比容量高、导电性好,但充放电过程往往伴 随有较大的体积膨胀,导致循环寿命不足.将材料 纳米化、碳包覆、合金化等是有效的缓冲体积膨胀 的方法.此外,磷酸钛钠在水中稳定性高,不会引 发水解副反应,而且具有快速离子传输通道,被认 为是最适宜的水系钠离子电池负极材料.

钠离子电池电极材料的研究发展迅速,性能 也得到大幅改善,但有关其充放电机理、失效机 制、电极与电解质表界面相互作用的研究需要进 一步深入、全面.此外,目前所取得的成果大都基 于实验数据,规模化生产高效能的电极材料仍然

表 2 典型的钠离子全电池实例

Tab. 2 Typical sodium-ion full batteries

Cathode	Anode	Electrolyte	Operating potential	Electrochemical performance	Ref.
NaNi _{0.5} Mn _{0.5} O ₂	Hard carbon	$1 \text{ mol} \cdot L^{-1} \operatorname{NaN}(\operatorname{SO}_2\operatorname{CF}_3)_2$ in PC	~3.0 V	Over 200 mAh·g ⁻¹ at 25 mA·g ⁻¹ (anode), 60% energy density of LiCoO ₂ /graphite	58
$Na(Ni_{1/3}Fe_{1/3}Mn_{1/3})O_2$	Hard carbon	1 mol·L ⁻¹ NaClO ₄ in PC	~2.75 V	100 m $h \cdot g^{-1}$ for 150 cycles at 75 mA $\cdot g^{-1}$, 94 mA $h \cdot g^{-1}$ at 150 mA $\cdot g^{-1}$ (cathode)	92
O3-Na _{0.9} (Cu _{0.22} Fe _{0.3} Mn _{0.48})O ₂	Hard carbon	0.8 mol·L ⁻¹ NaPF ₆ in EC/DMC (1:1 vol)	3.2 V	300 mAh \cdot g ⁻¹ for 100 cycles at 50 mA \cdot g ⁻¹ (anode), 210 Wh \cdot kg ⁻¹ (cathode and anode)	93
Olivine NaFePO ₄	Hard carbon	1 mol·L ⁻¹ NaClO₄ in PC/EC (1:1 vol) + 5 vol % FEC	~1.8 V	140 mAh \cdot g ⁻¹ at 0.1 C, 84% capacity retention after 60 cycles at 1 C (cathode)	94
Na ₃ V ₂ (PO ₄) ₃ /C	Graphite	1 mol·L ⁻¹ NaCF ₃ SO ₃ in TGM	~2.2 V	90 mAh \cdot g ⁻¹ at 0.1 A \cdot g ⁻¹ , 80% capacity retention after 400 cycles at 2 A \cdot g ⁻¹ (anode)	54
Na ₃ V ₂ (PO ₄) ₃ / acetylene carbon	Na ₃ V ₂ (PO ₄) ₃ / acetylene carbon	1 mol·L ⁻¹ NaClO ₄ in EC/DMC (1:2 w/w)	1.75 V	100.9 mAh·g ⁻¹ at 0.5 C, 42.2 mAh·g ⁻¹ at 10 C, 80% capacity retention after 200 cycles at 1 C (cathode)	95
$Na_3V_2(PO_4)_2F_3$	Hard carbon	1 mol·L ⁻¹ NaClO ₄ in EC/PC/DMC (9:9:2 vol)	3.65 V	97 mAh·g ⁻¹ after 120 cycles at 0.2 C, 70 mAh·g ⁻¹ at 5 C (cathode), 78 Wh·kg ⁻¹ (cathode and anode)	96
NaVPO ₄ F/C	Sn nan- odots@ porous N-doped C	1 mol·L ⁻¹ NaClO₄ in PC +5 vol % FEC	~2.0 V	540 mAh \cdot g ⁻¹ at 0.5 A \cdot g ⁻¹ , 460 mAh \cdot g ⁻¹ after 100 cycles at 0.5 A \cdot g ⁻¹ (anode)	70
$\frac{Na_{0.66}Ni_{0.26}Zn_{0.07}}{Mn_{0.67}O_2}$	Black P/C	1 mol·L ⁻¹ NaPF ₆ in PC + 2 vol % FEC	~2.5 V	100 mAh \cdot g ⁻¹ after 100 cycles at 12 mA \cdot g ⁻¹ , 80 mAh \cdot g ⁻¹ after 100 cycles at 60 mA \cdot g ⁻¹ (cathode)	98
$Na_3V_2(PO_4)_2F_3/C$	MnFe ₂ O ₄ @C	l mol·L ⁻¹ NaClO₄ in PC + 5 vol % FEC	~2.3 V	406 mAh · g ⁻¹ at 0.5A · g ⁻¹ , 96.5% capacity retention after 100 cycles (anode), 77.8 Wh · kg ⁻¹ (whole battery)	85
$\begin{array}{l} Na_{0.80}Li_{0.12}Ni_{0.22}\\ Mn_{0.66}O_2 \end{array}$	SnS ₂ -RGO	1 mol·L ⁻¹ NaPF ₆ in EC/DEC,(1:1 vol)	~2.5 V	423 mAh \cdot g ⁻¹ at 0.2 A \cdot g ⁻¹ and 74% capacity retention after 50 cycles (anode)	99
Na ₃ V ₂ (PO ₄) ₃	NaTi ₂ (PO ₄) ₃	1 mol·L ⁻¹ NaClO ₄ in EC/DMC(1:1 vol) + 5 vol % FEC	~1.2 V	80 mAh \cdot g ⁻¹ at 50 C, 96.9% capacity retention after 300 cycles at 5 C (cathode)	100
$\begin{array}{l} Na_{1.0}Li_{0.2}Ni_{0.25} \\ Mn_{0.75}O_{\delta} \end{array}$	TiO ₂ Nanotube	1 mol·L ⁻¹ NaClO ₄ in PC	~1.8 V	80 mAh·g ⁻¹ at 11 mA·g ⁻¹ , 56 mAh·g ⁻¹ at 0.56 A·g ⁻¹ (anode)	101
$Na_{3}V_{2}(PO_{4})_{2}F_{3}/C$	$Na_2Ti_6O_{13}$	1 mol·L ⁻¹ NaClO ₄ in EC/PC(1:1 vol)	~2.5 V	42 mAh \cdot g ⁻¹ at 0.2 C (anode)	102
Na _x FeFe(CN) ₆	CNT/FeO _x	1 mol·L ⁻¹ NaClO₄ in EC/DEC (1:1 vol) + 8 vol % FEC	~2.0 V	125 mAh·g ⁻¹ at 0.25 A·g ⁻¹ 70 mAh·g ⁻¹ at 1 A·g ⁻¹ (cathode), 136 Wh·kg ⁻¹ (cathode and anode)	103
Na _{0.44} MnO ₂	NaTi ₂ (PO ₄) ₃	1 mol·L ⁻¹ Na ₂ SO ₄ aqueous solution	~1.0 V	50% capacity retention at 11.2 mA \cdot cm ⁻² after 1600 cycles, 65 Wh \cdot L ⁻¹ (cathode and anode)	106
Na ₃ V ₂ (PO ₄) ₃	NaTi ₂ (PO ₄) ₃	1 mol·L ⁻¹ Na ₂ SO ₄ aqueous solution	1.2 V	58 mAh·g ⁻¹ at 10 A·g ⁻¹ , 50% capacity retention at 10 A·g ⁻¹ for 50 cycles (anode), 29 Wh·kg ⁻¹ (cathode and anode)	107
Na ₃ V ₂ (PO ₄) ₃	Na ₃ V ₂ (PO ₄) ₃	Na ₃ Zr ₂ Si ₂ PO ₁₂ (solid electrolyte)	1.8 V	$1.87 \times 10^{-3} \text{ Wh} \cdot \text{cm}^{-2} \text{ and } 1.04 \text{ mAh} \cdot \text{cm}^{-2}$ at 0.1 C at 200 °C (cathode and anode)	108
TiS ₂	Na-Sn alloy	Na ₃ PS ₄ (solid electrolyte)	1.6 V	90 mAh \cdot g ⁻¹ for 10 cycles at 13 A \cdot cm ⁻² (cathode)	89

面临困难.如何通过优化制备工艺和电解质体系, 匹配正负极材料,实现大容量、长寿命、高功率、低 成本、高安全钠离子成品电池的构筑,使其切实在 大规模储能中发挥作用,是未来发展的一个重要 方向.

参考文献 (References):

- Kundu D, Talaie E, Duffort V, et al. The emerging chemistry of sodium ion batteries for electro chemical energy storage[J]. Angewandte Chemie International Edition, 2015, 54 (11): 3431-3448.
- [2] Yabuuchi N, Kubota K, Dahbi M, et al. Research development on sodium-ion batteries[J]. Chemical Reviews, 2014, 114 (23): 11636-11682.
- [3] Zhang N (张宁), Liu Y-C (刘永畅), Chen C-C (陈程成), et al. Research on electrode materials for sodium-ion batteries[J]. Chinese Journal of Inorganic Cheistry (无机化学 学报), 2015, 31(9): 1739-1750.
- [4] Ong S P, Chevrier V L, Hautier G, et al. Voltage, stability and diffusion barrier differences between sodium-ion and lithium-ion intercalation materials[J]. Energy & Environmental Science, 2011, 4(9): 3680-3688.
- [5] Palomares V, Serras P, Villaluenga I, et al. Na-ion batteries, recent advances and present challenges to become low cost energy storage systems[J]. Energy & Environmental Science, 2012, 5(3): 5884-5901.
- [6] Choi J W, Aurbach D. Promise and reality of post-lithium-ion batteries with high energy densities[J]. Nature Reviews Materials, 2016, 1: 16013.
- [7] Xiang X D, Zhang K, Chen J. Recent advances and prospects of cathode materials for sodium-ion batteries[J]. Advanced Materials, 2015, 27(36): 5343-5364.
- [8] Delmas C, Braconnier J-J, Fouassier C, et al. Electrochemical intercalation of sodium in Na_xCoO₂ bronzes [J]. Solid State Ionics, 1981, 3-4: 165-169.
- [9] Lei Y, Li X, Liu L, et al. Synthesis and stoichiometry of different layered sodium cobalt oxides[J]. Chemistry of Materials, 2014, 26(18): 5288-5296.
- [10] Berthelot R, Carlier D, Delmas C. Electrochemical investigation of the P2-Na_xCoO₂ phase diagram[J]. Nature Materials, 2011, 10: 74-80.
- [11] Billand J, Clement R J, Armstrong A R, et al. β-NaMnO₂: A high-performance cathode for sodium-ion batteries [J]. Journal of the American Chemical Society, 2014, 136 (49): 17243-17248.
- [12] Su D, Wang C, Ahn H-J, et al. Single crystalline $Na_{0.7}MnO_2$ nanoplates as cathode materials for sodium-ion

batteries with enhanced performance[J]. Chemistry-A European Journal, 2013. 19(33): 10884-10889.

- [13] Zhao J, Zhao L, Dimov N, et al. Electrochemical and thermal properties of α-NaFeO₂ cathode for Na-ion batteries[J]. Journal of the Electrochemical Society, 2013, 160 (5): A3077-A3081.
- [14] Yabuuchi N, Yoshida H, Komaba S. Crystal structures and electrode performance of alpha-NaFeO₂ for rechargeable sodium batteries[J]. Electrochemistry, 2012, 80(10): 716-719.
- [15] Komaba S, Takei C, Nakayama T, et al. Electrochemical intercalation activity of layered NaCrO₂ vs. LiCrO₂ [J]. Electrochemistry Communications, 2010, 12(3): 355-358.
- [16] Vassilaras P, Ma X, Li X, et al. Electrochemical proper ties of monoclinic NaNiO₂[J]. Journal of the Electrochemical Society, 2013, 160(2): A207-A211.
- [17] Dong Y, Li S, Zhao K, et al. Hierarchical zigzag Na₁₂₅V₃O₈ nanowires with topotactically encoded superior performance for sodium-ion battery cathodes[J]. Energy & Environmental Science, 2015, 8(4): 1267-1275.
- [18] Komaba S, Yabuuchi N, Nakayama T, et al. Study on the reversible electrode reaction of Na₁₄Ni₀₅Mn₀₅O₂ for a rechargeable sodium-ion battery[J]. Inorganic Chemistry, 2012, 51(11): 6211-6220.
- [19] Yuan D D, Wang Y X, Cao Y L, et al. Improved electrochemical performance of Fe-substituted NaNi_{0.5}Mn_{0.5}O₂ cathode materials for sodium-ion batteries[J]. ACS Applied Materials & Interfaces, 2015, 7(16): 8585-8591.
- [20] Oh S M, Myung S T, Yoon C S, et al. Advanced Na [Ni_{0.25}Fe_{0.5}Mn_{0.25}]O₂/C-Fe₃O₄ sodium-ion batteries using EMS electrolyte for energy storage[J]. Nano Letters, 2014, 14(3): 1620-1626.
- [21] Su J, Pei Y, Yang Z, et al. First-principles investigation on crystal, electronic structures and diffusion barriers of NaNi₁₃Co₁₃Mn₁₃O₂ for advanced rechargeable Na-ion batteries[J]. Computational Materials Science, 2015, 98: 304-310.
- [22] Yabuuchi N, Kajiyama M, Iwatate J, et al. P2-type Na_{*}
 [Fe_{1/2}Mn_{1/2}]O₂ made from earth-abun dant elements for rechargeable Na batteries[J]. Nature Materials, 2012, 11 (6): 512-517.
- [23] Xu J, Lee D H, Clement R J, et al. Identifying the critical role of Li substitution in P2-Na_x[Li_yNi_zMn_{1-y=}]O₂ (0 < x, y, z <1) intercalation cathode materials for high-energy Na-ion batteries[J]. Chemistry of Materials, 2014, 26(2): 1260-1269.
- [24] Kataoka R, Mukai T, Yoshizawa A, et al. Development of high capacity cathode material for sodium ion batteries

Na_{0.95}Li_{0.15}(Ni_{0.15}Mn_{0.55}Co_{0.1})O₂[J]. Journal of the Electrochemical Society, 2013, 160(6): A933-A939.

- [25] Guo S, Liu P, Yu H, et al. A layered P2- and O3-type composite as a high-energy cathode for rechargeable sodium-ion batteries[J]. Angewandte Chemie International Edition, 2015, 54(20): 5894-5899.
- [26] Sauvage F, Laffont L, Tarascon J-M, et al. Study of the insertion/deinsertion mechanism of sodium into Na₀₄₄MnO₂
 [J]. Inorganic Chemistry, 2007, 46(8): 3289-3294.
- [27] Parant J-P, Olazcuaga R, Devalette M, et al. Sur quelques nouvelles phases de formule Na_xMnO₂ ($x \le 1$)[J]. Journal of Solid State Chemistry, 1971, 3(1): 1-11.
- [28] Xu M, Niu Y, Chen C, et al. Synthesis and application of ultra-long Na_{0.44}MnO₂ submicron slabs as a cathode mate rial for Na-ion batteries[J]. RSC Advances, 2014, 4(72): 38140-38143.
- [29] Cao Y L, Xiao L F, Wang W, et al. Reversible sodium ion insertion in single crystalline manganese oxide nanowires with long cycle life[J]. Advanced Materials, 2011, 23(28): 3155-3160.
- [30] Guo S, Yu H, Liu D, et al. A novel tunnel Na₀₆₁Ti₀₄₈Mn₀₅₂O₂ cathode material for sodium-ion batteries[J]. Chemical Communications, 2014, 50(59): 7998-8001.
- [31] Oh S-M, Myung S-T, Hassoun J, et al. Reversible NaFe-PO₄ electrode for sodium secondary batteries[J]. Electrochemistry Communications, 2012, 22: 149-152.
- [32] Zhu Y, Xu Y, Liu Y, et al. Comparison of electrochemical performances of olivine NaFePO₄ in sodium-ion batteries and olivine LiFePO₄ in lithium-ion batteries [J]. Nanoscale, 2013, 5(2): 780-787.
- [33] Kim J, Seo D-H, Kim H, et al. Unexpected discovery of low-cost maricite NaFePO₄ as a high-performance electrode for Na-ion batteries [J]. Energy & Environmental Science, 2015, 8(2): 540-545.
- [34] Li C, Miao X, Chu W, et al. Hollow amorphous NaFePO₄ nanospheres as a high-capacity and high-rate cathode for sodium-ion batteries[J]. Journal of Materials Chemistry A, 2015, 3(16): 8265-8271.
- [35] Jian Z, Yuan C, Han W, et al. Atomic structure and kinetics of NASICON Na_xV₂(PO₄)₃ cathode for sodium-ion batteries[J]. Advanced Functional Materials, 2014, 24(27): 4265-4272.
- [36] Plashnitsa L S, Kobayashi E, Noguchi Y, et al. Performance of NASICON symmetric cell with ionic liquid electrolyte[J]. Journal of the Electrochemical Society, 2010, 157(4): A536-A543.
- [37] Duan W, Zhu Z, Li H, et al. Na₃V₂(PO₄)₃@C core-shell nanocomposites for rechargeable sodium-ion batteries[J].

Journal of Materials Chemistry A, 2014, 2(23): 8668-8675.

- [38] Saravanan K, Mason C W, Rudola A, et al. The first report on excellent cycling stability and superior rate capability of Na₃V₂(PO₄)₃ for sodium ion batteries[J]. Advanced Energy Materials, 2013, 3(4): 444-450.
- [39] Aragon M J, Lavela P, Ortiz G F, et al. Effect of iron substitution in the electrochemical performance of Na₃V₂(PO₄)₃ as cathode for Na-ion batteries[J]. Journal of the Electrochemical Society, 2015, 162(2): A3077-A3083.
- [40] Li H, Yu X, Bai Y, et al. Effects of Mg doping on the remarkably enhanced electrochemical performance of Na₃V₂(PO₄)₃ cathode materials for sodium ion batteries[J]. Journal of Materials Chemistry A, 2015, 3(18): 9578-9586.
- [41] Sheng J, Zang H, Tang C, et al. Graphene wrapped NA-SICON-type Fe₂(MoO₄)₃ nanoparticles as a ultra-high rate cathode for sodium ion batteries[J]. Nano Energy, 2016, 24: 130-138.
- [42] Ellis B L, Makahnouk W R M, Makimura Y, et al. A multifunctional 3.5 V iron-based phosphate cathode for rechargeable batteries[J]. Nature Materials, 2007, 6: 749-753.
- [43] Kubota K, Yokoh K, Yabuuchi N, et al. Na₂CoPO₄F as a high-voltage electrode material for Na-ion batteries [J]. Electrochemistry, 2014, 82(10): 909-911.
- [44] Barker J, Saidi M Y, Swoyer J L, et al. A sodium-ion cell based on the fluorophosphate compound NaVPO₄F[J]. Electrochemical and Solid-State Letters, 2003, 6 (1): A1-A4.
- [45] Ruan Y-L, Wang K, Song S-D, et al. Graphene modified sodium vanadium fluorophosphate as a high voltage cath ode material for sodium ion batteries [J]. Electrochimica Acta, 2015, 160: 330-336.
- [46] Shakoor R A, Seo D-H, Kim H, et al. A combined first principles and experimental study on Na₃V₂(PO₄)₂F₃ for rechargeable Na batteries[J]. Journal of Materials Chemistry, 2012, 22(38): 20535-20541.
- [47] Park Y-U, Seo D-H, Kwon H-S, et al. A new high-energy cathode for a Na-ion battery with ultrahigh stability [J]. Journal of the American Chemical Society, 2013, 135(37): 13870-13878.
- [48] Singh P, Shiva K, Celio H, et al. Eldfellite, NaFe(SO₄)₂: an intercalation cathode host for low-cost Na-ion batteries[J]. Energy & Environmen tal Science, 2015, 8 (10): 3000-3005.
- [49] Qian J-F(钱江峰), Zhou M(周敏), Cao Y-L(曹余良), et al. Na,M,Fe(CN)₆ (M = Fe, Co, Ni): A new class of cathode materials for sodium ion batteries[J]. Journal of Elec-

trochemistry(电化学), 2012, 18(2): 108-112.

- [50] Gocheva I D, Nishijima M, Doi T, et al. Mechanochemical synthesis of NaMF₃ (M = Fe, Mn, Ni) and their electrochemical properties as positive electrode materials for sodium batteries[J]. Journal of Power Sources, 2009, 187 (1): 247-252.
- [51] Nishijima M, Gocheva I D, Okada S, et al. Cathode properties of metal trifluorides in Li and Na secondary batteries[J]. Journal of Power Sources, 2009, 190(2): 558-562.
- [52] Wang S, Wang L, Zhu Z, et al. All organic sodium-ion batteries with Na₄C₈H₂O₆[J]. Angewandte Chemie International Edition, 2014, 53(23): 5892-5896.
- [53] Jache B, Adelhelm P. Use of graphite as a highly reversible electrode with superior cycle life for sodium-ion batteries by making use of co-intercalation phenomena [J]. Angewandte Chemie International Edition, 2014, 53 (38): 10169-10173.
- [54] Zhu Z Q, Cheng F Y, Hu Z, et al. Highly stable and ultrafast electrode reaction of graphite for sodium ion batteries[J]. Journal of Power Sources, 2015, 293: 626-634.
- [55] Wen Y, He K, Zhu Y J, et al. Expanded graphite as superior anode for sodium-ion batteries[J]. Nature Communications, 2014, 5: 4033.
- [56] Stevens D A, Dahn J R. High capacity anode materials for rechargeable sodium-ion batteries[J]. Journal of the Electrochemical Society, 2000, 147(4): 1271-1273.
- [57] Gotoh K, Ishikawa T, Shimadzu S, et al. NMR study for electrochemically inserted Na in hard carbon electrode of sodium ion battery[J]. Journal of Power Sources, 2013, 225: 137-140.
- [58] Komaba S, Murata W, Ishikawa T, et al. Electrochemical Na insertion and solid electrolyte interphase for hard-carbon electrodes and application to Na-ion batteries[J]. Advanced Functional Materials, 2011, 21(20): 3859-3867.
- [59] Cao Y L, Xiao L F, Sushko M L, et al. Sodium ion insertion in hollow carbon nanowires for battery applications [J]. Nano Letters, 2012, 12(7): 3783-3787.
- [60] Li W H, Zeng L C, Yang Z Z, et al. Free-standing and binder-free sodium-ion electrodes with ultralong cycle life and high rate performance based on porous carbon nanofibers[J]. Nanoscale, 2014, 6(2): 693-698.
- [61] Zhang J-F(张京飞), Lu J(陆静), Yang X-Y(杨晓宇), et al. Synthesis of porous carbon nanosheets for application in sodium-ion battery[J]. Journal of Electrochemistry(电 化学), 2015, 21(6): 548-553.
- [62] Tang K, Fu L J, White R J, et al. Hollow carbon nanospheres with superior rate capability for sodium-based batteries[J]. Advanced Energy Materials, 2012, 2(7): 873-877.

- [63] Xu J T, Wang M, Wickramaratne N P, et al. High-performance sodium ion batteries based on a 3D anode from ni trogen-doped graphene foams[J]. Advanced Materials, 2015, 27(12): 2042-2048.
- [64] Yan Y, Yin Y-X, Guo Y-G, et al, A sandwich-like hierarchically porous carbon/graphene composite as a high-performance anode material for sodium-ion batteries[J]. Advanced Energy Materials, 2014, 4(8): 1301584.
- [65] Chevrier V L, Ceder G, Challenges for Na-ion negative electrodes[J]. Journal of the Electrochemical Society, 2011, 158(9): A1011-A1014.
- [66] Ellis L D, Hatchard T D, Obrovac M N. Reversible insertion of sodium in tin[J]. Journal of the Electrochemical Society, 2012, 159(11): A1801-A1805.
- [67] Wang J W, Liu X H, Mao S X, et al. Microstructural evolution of tin nanoparticles during *in situ* sodium insertion and extraction[J]. Nano Letters, 2012, 12(11): 5897-5902.
- [68] Nam D-H, Kim T-H, Hong K-S, et al. Template-free electrochemical synthesis of Sn nanofibers as high-perfor mance anode materials for Na-ion batteries[J]. ACS Nano, 2014, 8(11): 11824-11835.
- [69] Liu Y H, Xu Y H, Zhu Y J, et al. Tin-coated viral nanoforests as sodium-ion battery anodes[J]. ACS Nano, 2013, 7(4): 3627-3634.
- [70] Liu Y C, Zhang N, Jiao L, et al. Tin nanodots encapsulated in porous nitrogen-doped carbon nanofibers as a free-standing anode for advanced sodium-ion batteries[J]. Advanced Materials, 2015, 27(42): 6702-6707.
- [71] Darwiche A, Marino C, Sougrati M T, et al. Better cycling performances of bulk Sb in Na-ion batteries compared to Li-ion systems: an unexpected electrochemical mechan ism [J]. Journal of the American Chemical Society, 2012, 134(51): 20805-20811.
- [72] He M, Kravchyk K, Walter M, et al. Monodisperse antimony nanocrystals for high-rate Li-ion and Na-ion battery anodes: nano versus bulk[J]. Nano Letters, 2014, 14(3): 1255-1262.
- [73] Zhang N, Liu Y C, Lu Y Y, et al. Spherical nano-Sb@C composite as a high-rate and ultra-stable anode material for sodium-ion batteries[J]. Nano Research, 2015, 8(10): 3384-3393.
- [74] Xu Y, Swaans E, Basak S, et al. Reversible Na-ion uptake in Si nanoparticles[J]. Advanced Energy Materials, 2016, 6(2): 1501436.
- [75] Liu J, Wen Y R, van Aken P A, et al. Facile synthesis of highly porous Ni-Sn intermetallic microcages with excellent electrochemical performance for lithium and sodium storage[J]. Nano Letters, 2014, 14(11): 6387-6392.

- [76] Lin Y-M, Abel P R, Gupta A, et al. Sn-Cu nanocomposite anodes for rechargeable sodium-ion batteries[J]. ACS Applied Materials & Interfaces, 2013, 5(17): 8273-8277.
- [77] Ji L W, Gu M, Shao Y Y, et al. Controlling SEI formation on SnSb-porous carbon nanofibers for improved Na ion storage[J]. Advanced Materials, 2014, 26(18): 2901-2908.
- [78] Farbod B, Cui K, Kalisvaart W P, et al. Anodes for sodium ion batteries based on tin-germanium-antimony alloys [J]. ACS Nano, 2014, 8(5): 4415-4429.
- [79] Qian J F, Wu X Y, Cao Y L, et al. High capacity and rate apability of amorphous phosphorus for sodium ion batteries[J]. Angewandte Chemie International Edition, 2013, 52(17): 4633-4636.
- [80] Kim Y, Park Y, Choi A, et al. An amorphous red phosphorus/carbon composite as a promising anode material for sodium ion batteries[J]. Advanced Materials, 2013, 25 (22): 3045-3049.
- [81] Pei L, Zhao Q, Chen C, et al. Phosphorus nanoparticles encapsulated in graphene scrolls as a high-performance anode for sodium-ion batteries [J]. ChemElectroChem, 2015, 2(11): 1652-1655.
- [82] Zhu Y, Wen Y, Fan X, et al. Red phosphorus-single-walled carbon nanotube composite as a superior anode for sodium ion batteries[J]. ACS Nano, 2015, 9(3): 3254-3264.
- [83] Qian J F, Xiong Y, Cao Y L, et al. Synergistic Na-storage reactions in Sn₄P₃ as a high-capacity, cycle-stable anode of Na-ion batteries[J]. Nano Letters, 2014, 14(4): 1865-1869.
- [84] Zhang N, Han X P, Liu Y C, et al. 3D porous γ-Fe₂O₃@C nanocomposite as high-performance anode material of Na-ion batteries[J]. Advanced Energy Materials, 2015, 5 (5): 1401123.
- [85] Liu Y C, Zhang N, Yu C, et al. MnFe₂O₄@C nanofibers as high-performance anode for sodium-ion batteries [J]. Nano Letters, 2016, 16(5): 3321-3328.
- [86] Zhu C, Mu X, van Aken P A, et al. Single-layered ultrasmall nanoplates of MoS₂ embedded in carbon nanofibers with excellent electrochemical performance for lithium and sodium storage[J]. Angewandte Chemie International Edition, 2014, 53(8): 2152-2156.
- [87] Liu Y C, Zhang N, Kang H T, et al. WS₂ nanowires as a high-performance anode for sodium-ion batteries [J]. Chemistry-A European Journal, 2015, 21(33): 11878-11884.
- [88] Hu Z, Zhu Z Q, Cheng F Y, et al. Pyrite FeS₂ for high-rate and long-life rechargeable sodium batteries[J]. Energy & Environmental Science, 2015, 8(4): 1309-1316.
- [89] Hayashi A, Noi K, Sakuda A, et al. Superionic glass-ce-

ramic electrolytes for room-temperature rechargeable sodium batteries[J]. Nature Communications, 2012, 3: 856.

- [90] Richards W D, Tsujimura T, Miara L J, et al. Design and synthesis of the superionic conductor Na₁₀SnP₂S₁₂[J]. Nature Communications, 2016, 7: 11009.
- [91] Zhang L, Yang K, Mi J, et al. Na₃PSe₄: A novel chalcogenide solid electrolyte with high ionic conductivity [J]. Advanced Energy Materials, 2015, 5(24): 1501294.
- [92] Kim D, Lee E, Slater M, et al. Layered Na[Ni_{1/3}Fe_{1/3}Mn_{1/3}] O₂ cathodes for Na-ion battery application[J]. Electrochemistry Communications, 2012, 18: 66-69.
- [93] Mu L, Xu S, Li Y, et al. Prototype sodium-ion batteries using an air-stable and Co/Ni-free O3-layered metal oxide cathode[J]. Advanced Materials, 2015, 27(43): 6928-6933.
- [94] Tang W, Song X, Du Y, et al. High-performance NaFePO₄ formed by aqueous ion-exchange and its mechanism for advanced sodium ion batteries[J]. Journal of Materials Chemistry A, 2016, 4(13): 4882-4892.
- [95] Li S, Dong Y, Xu L, et al. Effect of carbon matrix dimensions on the electrochemical properties of Na₃V₂ (PO₄)₃ nanograins for high-performance symmetric sodium-ion batteries[J]. Advanced Materials, 2014, 26(21): 3545-3553.
- [96] Ponrouch A, Dedryvere R, Monti D, et al. Towards high energy density sodium ion batteries through elec trolyte optimization[J]. Energy & Environmental Science, 2013, 6(8): 2361-2369.
- [97] Wang H(王红), Liao X(廖小珍), Xie Y(颉莹莹), et al. Design and investigation on portable energy storage device based on sodium-ion batteries[J]. Energy Storage Science and Technology(储能科学与技术), 2016, 5(1): 65-68.
- [98] Xu G-L, Chen Z, Zhong G-M, et al. Nanostructured black phosphorus/ketjenblack-multiwalled carbon nanotubes composite as high performance anode material for sodium-ion batteries[J]. Nano Letters, 2016, 16(6): 3955-3965.
- [99] Qu B H, Ma C Z, Ji G, et al. Layered SnS₂-reduced graphene oxide composite-a high-capacity, high-rate, and long-cycle life sodium-ion battery anode material[J]. Advanced Materials, 2014, 26(23): 3854-3859.
- [100] Ren W, Zheng Z, Xu C, et al. Self-sacrificed synthesis of three-dimensional Na₃V₂(PO₄)₃ nanofiber network for high-rate sodium-ion full batteries[J]. Nano Energy, 2016, 25: 145-153.
- [101] Xiong H, Slater M D, Balasubramanian M, et al. Amorphous TiO₂ nanotube anode for rechargeable sodium ion batteries[J]. The Journal of Physical Chemistry Letters, 2011, 2(20): 2560-2565.
- [102] Rudola A, Saravanan K, Devaraj S, et al. Na₂Ti₆O₁₃: A

potential anode for grid-storage sodium-ion batteries[J]. Chemical Communications, 2013, 49(67): 7451-7453.

- [103] Ye H, Wang Y, Zhao F, et al. Iron-based sodium-ion full batteries[J]. Journal of Materials Chemistry A, 2016, 4(5): 1754-1761.
- [104] Fu S, Ni J, Xu Y, et al. Hydrogenation driven conductive Na₂Ti₃O₇ nanoarrays as robust binder-free anodes for sodium-ion batteries[J]. Nano Letters, 2016, 16(7): 4544-4551.
- [105] Cao Y(曹翊), Wang Y(王永刚), Wang Q(王青), et al. Development of aqueous sodium ion battery[J]. Energy Storage Science and Technology (储能科学与技术),

2016, 5(3): 317-323.

- [106] Li Z, Young D, Xiang K, et al. Towards high power high energy aqueous sodium-ion batteries: the NaTi₂(PO₄)₃/ Na₀₄₄MnO₂ system[J]. Advanced Energy Materials, 2013, 3(3): 290-294.
- [107] Zhang Q, Liao C, Zhai T, et al. A high rate 1.2 V aqueous sodium-ion battery based on all NASICON structured NaTi₂(PO₄)₃ and Na₃V₂(PO₄)₃[J]. Electrochimica Acta, 2016, 196: 470-478.
- [108] Lalere F, Leriche J B, Courty M, et al. An all-solid state NASICON sodium battery operating at 200 °C[J]. Journal of Power Sources, 2014, 247: 975-980.

Research and Application of Key Materials for Sodium-Ion Batteries

LIU Yong-chang, CHEN Cheng-cheng, ZHANG Ning, WANG Liu-bin, Xiang Xing-de, CHEN Jun*

(Key Laboratory of Advanced Energy Materials Chemistry (Ministry of Education), College of Chemistry, Nankai University, Tianjin 300071, China)

Abstract: Sodium-ion batteries (SIBs) have been considered as a potential large-scale energy storage technology owing to the abundance, wide distribution, and low price of sodium resources. However, the larger and heavier sodium ion as compared to lithium ion makes it difficult to identify appropriate electrode materials with the capability for fast and stable sodium-ion insertion/extraction. Furthermore, the optimization of electrolyte, the matching of cathode and anode materials, and the construction of sodium-ion full batteries with high-performance, high-safety, and low-cost are urgently needed in order to make SIBs commercially available. This review summarizes the up-to-date research progresses in key materials (including cathode, anode, and electrolyte) of SIBs. Typical examples of sodium-ion full batteries are illustrated. The insights into the development of key materials should shed light on the fundamental research and practical application of SIBs.

Key words: sodium-ion batteries; cathode material; anode material; electrolyte; full battery