Journal of Electrochemistry

Volume 4 | Issue 4

1998-11-28

Oxygen Evolution Behavour on Ni Electrode in KOH Solution

Xiaoyan Cao

Huatang Yuan

Zuoxiang Zhang Yunshi Zhou

Recommended Citation

Xiaoyan Cao, Huatang Yuan, Zuoxiang Zhang Yunshi Zhou. Oxygen Evolution Behavour on Ni Electrode in KOH Solution[J]. *Journal of Electrochemistry*, 1998 , 4(4): Article 4. DOI: 10.61558/2993-074X.2711 Available at: https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol4/iss4/4

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.

镍电极在 KOH 水溶液中析氧行为的研究

曹晓燕** 袁华堂 周作祥* 张允什

(南开大学新能源材料化学研究所 天津 300071)

摘要 用恒电流法测试在 22~70 之间电解 30 wt. % KOH 水溶液时 Ni 阳极的稳态极化 曲线以及该过程的交换电流密度 i_0 , Tafel 斜率 b,传递系数 和不同电流密度下的析氧过电位随 电解温度的变化关系.结果发现:40 是各参量随温度变化的一个突出变点,40 以下,高过电 位区的 Tafel 斜率达 120 mV 以上,低过电位区的反应活化能 *Ea* 为 79.88 kJ/mol,而 40 以上时,上述两参数分别为 60~70 mV 和 55.32 kJ/mol.另外两温度区间的($\partial / \partial T$)₁ 及其随 lg *i* 的变化也 有显著差别.

关键词 镍电极,氧析出反应,稳态极化

电极上氧的阳极析出反应是电化学研究和生产中常遇见的一个电极过程:金属的电镀或 在水溶液中进行某种物质的电解时的阳极过程以及一些碱性二次电池的正极充电过程等;在 这些装置中镍是一种使用较多的电极或电极基体材料,因此研究氧在镍电极上的析出反应不 仅有理论意义,更有一定的实际价值.过去曾有一些作者对该过程的动力学作过研究,但到目 前为止尚存一些不尽人意之处,如:对常温下以及工业水电解温度(通常70)下的该电极过 程研究较多,而对中间其他温度的研究则较欠缺,没有详细地反映出此区间析氧反应(OER)随 温度的变化关系,本文将从这一方面入手,研究镍电极在不同温度下电解 KOH 水溶液时作为 阳极的反应动力学过程,考虑到镉-镍、金属氢化物-镍二次电池和电解水制氢这样一些电化学 反应体系都是用浓碱液,本文就选用 30 wt.% KOH 水溶液作为研究体系.

1. 实验

1.1 极片预处理

实验电极采用纯度为 99.9%的镍片,经金相砂纸逐级打磨(至 800[#])后在 40 gL 的 Na_3PO_4 水溶液中进行加热除油清洗,然后点焊镍带作为极耳,并用环氧树脂将极耳和镍片的 其中一面封闭,静置干燥.使用前在 40 g/L Na_2CO_3 和 25 g/L Na_3PO_4 的混合液中,室温下,以 100 mA/cm² 的电流进行阴极析氢清洁表面,用蒸馏水冲洗干净后浸入 3 mol/L H_2SO_4 中对极 片进行弱腐蚀活化.

1.2 实验体系

7

电解液为 30 wt. %的 KOH 水溶液,参比电极为同样浓度的 Hg/ HgO 电极,辅助电极采用

本文 1998-04-03 收到 ,1998-06-26 收到修改稿

* 通讯联系人; ** 现在青岛海洋大学化学化工学院

大面积的 镍片.

1.3 极化曲线的测定

用恒电流法进行测定,电流密度由高向低,范围因体系而异.最高测至 0.5 A/cm²,最低至 2 ×10⁻⁷ A/cm².测量之前在最高电流即初始电流处极化 1 h. 仪器采用上海电子元件二厂的 J H2C 晶体管恒电位仪,恒温装置采用上海实验仪器总厂的 501 型超级恒温器.体系中的溶液电阻利用交流阻抗法测定并对极化曲线进行校正,所用仪器为 Solartron1287 恒电位仪和 S1250 频率响应分析仪.实验所用试剂为分析纯,溶液以二次蒸馏水配制.

2 实验结果与讨论

7

2.1 不同温度下镍阳极上的析氧极化 曲线

图 1 为 22~70 间,镍电极在 30 wt. %

KOH 水溶液中的阳极极化曲线. 各温度下的析氧平衡电位参阅文献[1]. 从图中可见,随着电解温度的升高,镍电极上氧的析出过电位逐渐降低,也即电极上的析氧活性逐渐增加. 另外,就 每一温度下的极化曲线而言,均存在两个 Tafel 区;相应的 Tafel 斜率 *b*,交换电流密度 *i*₀ 以及 传递系数 等列于表 1.

表 1 22~70 间电解 30 wt. % KOH 溶液时镍阳极反应动力学参数

Гаb. 1	The kinetic parameters	for OER on Ni electrode in 30 w	vt. % KOH at the temperatures between $22 \sim 70$
--------	------------------------	---------------------------------	--

油曲	低过电位区				高过电位区		
温度/	b∕ mV	$i_0/10^{-7} \text{ mA cm}^{-2}$		b∕ mV	i_0 / mA cm ⁻²		
22	46.22	4.53	1.27	147.57	1.19 ×10 ⁻²	0.397	
25	47.76	7.24	1.24	131.98	7.34 $\times 10^{-3}$	0.448	
30	46.05	4.86	1.31	128.11	7.81 ×10 ⁻³	0.469	
35	49.75	15.53	1.23	109.65	3.05×10^{-3}	0.558	
40	51.93	34.27	1.20	61.68	1.55 ×10 ⁻⁵	1.007	
45	44.81	13.57	1.41	64.13	3.46 ×10 ⁻⁵	0.984	
50	45.67	21.11	1.40	63.89	3.64 ×10 ⁻⁵	1.004	
55	44.22	24.79	1.47	67.08	7.09 ×10 ⁻⁵	0.971	
60	39.44	17.31	1.68	68.33	1.07 ×10 ⁻⁴	0.967	
70	42.08	59.90	1.61	68.78	1.32×10^{-4}	0.987	



图 1 不同温度下电解 30 wt. % KOH 水溶液时镍 片阳极极化曲线



可以看出,在40 上下,无论是高过电位区还是低过电位区,电极反应的 *i*₀、*b* 和 均随 温度的变化而发生突变. 据有关文献报导,氧在镍阳极上的析出反应机理主要有五种假说^[2], 其中较普遍为人们所接受的一种是^[3~4]:

 $OH^{-} \iff OH_{ads} + e^{-}$ $OH_{ads} + OH^{-} \iff O_{ads} + H_2O$ $O_{ads} + 2NiOOH \iff 2NiO_2 + H_2O + e^{-}$ $NiO_2 + OH_{ads} \iff NiOOH + O_{ads}$ $2O_{ads} \iff O_2$

且已有文献利用现场光谱技术证实:镍片在 KOH 水溶液中进行阳极极化时表面会有 NiOOH 生成^[4~5].表1中的结果表明40 以下,镍阳极上的析氧反应符合上述机理,且其中的第三步 基元反应为电极反应的速度控制步骤,具体推导过程如下:

设电极表面的 OH_{ads}和 O_{ads}的覆盖度分别为 和 ,第一步反应中的 OH⁻ 为存在于电极 表面的 OH⁻.

 $\vec{i}_{1} = k_{1}(1 - -) [OH^{-}] exp(-F/RT)$ (1) $\vec{i}_{1} = k_{1} exp(-F/RT)$ (2) $k_{2} [OH^{-}] = k_{2} [H_{2}O]$ (3)

$$k_2 = [OH_1] - k_2 = [H_2O]$$
 (3)
 $i_3 = k_3 \exp(-F/RT)$ (4)

因为氧析出为 4 电子反应且稳态时有 $i_1 - i_2 = i_3$.所以电极上氧的析出电流为:

 $i_A = 4 k_3 \exp(-F/RT)$

假定以上基元反应中电子转移步骤的对称系数为 0.5, 由方程(1) - (4) 解得:

 $= 1 + \frac{k_{-2} / H_2 O J}{k_2 [OH^-]} \left[1 + \frac{k_{-1}}{k_1 / O H^-} exp \beta - \frac{F}{RT} \right] + \frac{k_3}{k_1 [OH^-]}$

在低过电位区 = $\frac{k_1 k_2 [OH^-]^2}{k_{-1} k_{-2} [H_2 O]} \exp \left[\frac{F}{RT} \right]$,因此 Tafel 斜率 b = 2.303 R T/(1 + 1)F,在 40

以下时该值接近于 40 mV;而在高过电位区 = $\begin{cases} 1 + \frac{k_{-2} / H_2 O_1}{k_2 [OH^-]} + \frac{k_3}{k_1 [OH^-]} & 0 \end{cases}$, Tafel 斜 率 b = 2. 303 *RT*/*F*,40 以下时该值接近于 120 mV,实验结果在 110~150 mV 之间,两者 相差较大,这可能是因电极表面生成了氧化层而产生的"阻滞层"效应(barrier-effect)^[6].

当电解温度升高至 45 以上时,高过电位区的 Tafel 斜率为 70 mV 左右,与 40 以下的 结果相差很大,究其原因可能是由于电极表面状态发生了改变,使得在高温区析氧活化点 Ni()的分布有了显著改观,甚至还可能是此时的反应机理也发生了改变,具体原因尚有待于 进一步实验考察.

2.2 不同温度区间的析氧反应活化能

镍电极上氧析出反应的活化能 E_a ,参照 M. H. Miles 等^[7]的工作,用 $\lg i_0$ 对 1/T 作图,按 照下式进行计算:

$$E_a = -2.303 \mathrm{R} \frac{\partial \log i_0}{\partial (1/T)}$$

-7



图 2 45 以下(A)及以上(B)时,Ni 电极阳极析氧过程中低过电位区的 - lgi₀ ~ 1/ T 关系曲线 Fig. 2 Plots of - lgi₀ vs. 1/ T at lower overpotentials below 45 (A) and above 45 (B) for OER on Ni electrode

图 2 为 45 以下 (A) 及以上 (B) 时,低过电 位区的 - $\lg_{i_0} \sim 1/T$ 关系曲线. 计算结果为 :22 ~ 40 间 $E_a = 79.88$ kJ/mol,45 ~ 60 间 $E_a = 55.$ 32 kJ/mol.可见电解温度升至一定程度,电极的 反应活化能将不再保持一个常数而是降低,也即 电极上的析氧活性提高了. 高过电位区的 - \lg_{i_0} ~ 1/T 关系曲线,在本文实验的温度范围内,线 性关系不甚理想,只在高温区(45 以上)时能大 致求得 E_a 为 57.06 kJ/mol(R = 0.952),说明该 过程的反应活化能随温度的变化更加灵敏.

2.3 反应电流,析氧过电位及温度三者 之间的关系

实验过程中发现,在高过电位区恒定电流密 度的情况下,电极上的氧析出过电位与电解温度 大致呈线性关系,如图 3 所示.其他数据如表 2. 表中的 为直线拟合时的线性相关系数.由表看



- 图 3 镍电极上的析氧过电位 与电解温度 *T* 的关系(*i* = 70 mA/cm²)
- Fig. 3 Plot of vs. T for the OER on Ni electrode at 70 mA/ cm²

出,对应于同一电流密度,不同温度区间的(∂/∂);显著不同.低温区内的-(∂/∂);要远 大于高温区,说明在温度较低的范围内,电极上氧气析出的过电位随温度的升高而降低的幅度 比高温区要大得多.这与通常所说的"对于一个给定的反应,在温度较低时反应速度随温度变 化更为敏感 '的说法是一致的(上文计算高过电位区的析氧活化能时,低温区交换电流密度对 温度非常敏感,以致两者之间的线性关系很差,无法进行计算的现象也可据此解释).另外,两 温度区间内-(∂/∂);随电流密度的升高而逐渐升高,即:随着电解电流的增加,电极上的 析氧过电位随温度升高而降低的幅度是逐渐增加的.而在高温区内,-(∂/∂);随电流密度 的升高则是逐渐降低的,该趋势与前者正好相反,但降低的幅度与前者相比已很小了,说明随 温度的升高,电极上的析氧活性逐渐升高,但当温度升至一定程度,电极上的析氧活性对温度 和电流密度都将不再敏感.

Tab. 2	Relationship	between OE overpote	ential and ter	mperature T fo	or OER on Ni el	ectrode		
电流密度/mA	cm ⁻²	22 ~ 35			45 ~ 70			
			<u>210) (</u>	Slo				
100	- 7 - 2	2564.2~6.73T	0.987	547.02~	0.414T	0.949		
70	2	2411.9~6.30T	0.983	580.89~	0.549T	0.985		
50	2	2042.5~5.14T	0.969	603.07~	0.648T	0.989		
20	1	433.4~3.29T	0.968	637.86~	0.840T	0.985		
10	1	092.5~2.28T	0.951	627.95~	0.873 T	0.989		

表 2 镍电极上氧析出过电位 与电解温度 T 的关系

图 4 为不同电流密度下的 $\lg_i \sim -(\partial_i / \partial_i)_i$ 关 8 系曲线. 可见两者也呈线性关系,对应于低温区和高 温区 (仍以 40 为界)的斜率分别为: 4.63 和 $\frac{1}{2}_{6}$ - 0.455.

3 结 论

通过对不同温度下电解 30 wt. % KOH 水溶液 时镍片阳极极化曲线的测试发现存在两个 Tafel 区, 各动力学参量在 40 上下发生明显改变:在 40 以下,低过电位区的传递系数为 1.2,高过电位区为 0.4 左右,而在 40 以上时,则分别为 1.5 和 1.0 左 顺.高过电位区的 Tefel 斜率在 40 以下达 120 mV 以上,而在 40 以上为 70 mV 左右.相应于两温度 区间的低过电位区的活化能分别为 79.88 kJ/mol 和 55.32 kJ/mol.另外文章还详细研究了不同的温度和 电流密度下,镍电极上氧气析出的过电位变化.同样 发现:-(∂/∂);及其随 lg *i* 的变化在 40 上下也 显著不同.40 以上.-(∂/∂);对 lg *i* 作图所得直到



- 图 4 镍电极阳极析氧高过电位极化区的 - (∂ / ∂)_i~lgi 关系曲线
- Fig. 4 Plots of $-(\partial/\partial)_i \sim \lg i$ at high overpotentials for OER on Ni electrode

显著不同,40 以上,-(∂/∂);对 lgi 作图所得直线的斜率为 4.63,而在 40 以上则为 - 0.455.

Oxygen Evolution Behavour on Ni Electrode in KOH Solution

Cao Xiaoyan^{**} Yuan Huatang Zhou Zuoxiang^{*} Zhang Yunshi (Inst. of New Energy Material Chem. Nankai Univ. Tianjin 300071)

Abstract The steady-state polarization curves of oxygen evolution were measured at temperatures between $22 \sim 70$ on Ni electrode in 30 wt. % KOH solution by galvanostat methode. The exchange current densities, Tafel slopes and transfer coefficients were studied. It was found that 40 is a special temperature, near which the kinetic parameters change abrupdy. The Tafel slopes for oxygen evolution reactions at higher overpotentials change from more than 120 mV to about 70 mV when the temperature raises to $40 \sim 70$ from $22 \sim 35$. Simultaneously, the heat of activation is changes from 79.88 kJ/ mol to 55.32 kJ/ mol. Moreover, the - (∂ / ∂)

) *i* and how it changes with $\lg i$ are quite different in the two temperature ranges: The slope of $(\partial / \partial)_i$ vs. $\lg i$ is 4.63 at the lower temperatures, while at the higher temperatures it is only - 0.455.

Key words Nickel electrode, Oxygen evolution reaction, Steady-state polarization

References

- Balej J. Determination of the oxygen and hydrogen overvoltage in concentrated alkali hydroixde solutions. Int.
 J. Hydrogen Energy, 1985, 10(6): 365
- 2 Bronoel G, Reby J. Mechanism of oxygen evolution in basic medium at a nickel electrode. Electrochimica Acta, 1980, 25: 973
- 3 Miao HJ, Piron DL. Electrodeposition of catalytically active nickel for oxygen evolution reaction effects of anodic composition. The Can. J. Chem. Eng., 1993, 71: 564
- 4 Tu P W T, Srinivasan S. Electrochemical Ellipsometric studies of oxide film formed on nickel during oxygen evolution. J. Electrochem. Soc., 1978, 125(9): 1 416
- 5 翟大程,王建平等.镍在碱溶液中阳极氧化膜的拉曼光谱.复旦大学学报,1994,33(6):685
- 6 Meyer R E. Cathodic processes on passive zirconium. J. Electrochem. Soc., 1960, 107: 847
- 7 Miles M H, Kissel S et al. Effect of temperature on electrode kinetic parameters for hydrogen and oxygen evolution reactions on nickel electrodes in alkaline solutions. J. Electrochem. Soc., 1976, 123(3): 332