Journal of Electrochemistry

Volume 11 | Issue 1

2005-02-28

Fabricationand Properties of Hydrophilic Thin MEA Used in PEMFC

Jian-xin MA

Bao-lian YI

Hua-min ZHANG

Recommended Citation

Jian-xin MA, Bao-lian YI, Hua-min ZHANG. Fabricationand Propertiesof Hydrophilic Thin MEA Used in PEMFC[J]. *Journal of Electrochemistry*, 2005 , 11(1): Article 24. DOI: 10.61558/2993-074X.3327 Available at: https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol11/iss1/24

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(2005)01-0037-05

PEMFC用亲水型薄层 MEA的制备及其性能

马建新,衣宝廉^{*},张华民

(中国科学院大连化学物理研究所, 辽宁 大连 116023)

摘要: 本文提出一种新颖简易的方法制备 PEM FC的亲水型薄层 MEA,其阴、阳极催化层 Pt担量分别为 0.4m 0.2 mg/cm².实验发现,在亲水型 MEA的表面上,有大量钟乳石状细微颗粒存在,从而使电极催化层的 比表面积增大.在小电流密度区(<1 A/cm²),亲水型 MEA的极化性能差于 Pt担量为 0.7 mg/cm²的疏水型 常规 MEA,但在大电流密度区(>2 A/cm²),则前者的极化性能优化后者;亲水型 MEA的最大输出比功率为 1.23 W/cm²,高于疏水型电极的 1.19 W/cm²;在大电流密度区,亲水型 MEA中的 Pt电化学比活性也明显高 于疏水型电极.

关键词: PEMFC; MEA; 微观形貌; 电极性能

中图分类号: TM911.4 文献标识码: A

质子交换膜燃料电池 (PEMFC)被认为是 21 世纪最具有应用潜力的绿色能源转换装置之一,备 受各国政府关注^[1].其中, MEA 是 PEMFC的"心 脏 部件,对电池的性能起着关键作用.现今,根据 制备方法的不同可将 MEA 分成两大类^[2],即:疏 水型常规 MEA和亲水型薄层 MEA.其中,亲水型 薄层 MEA由于它的 Pt利用率高、催化层与质子交 换膜结合好并易于批量化生产等特点,被认为是今 后 MEA研制工艺的发展方向.

Wilson 等最先提出亲水型薄层 MEA 的概 念^[3,4],并分别应用直接喷涂法和催化层转移法制 备薄层 MEA,但这两种方法工序均较复杂,特别是 直接喷涂法,需先把质子膜转变成 Na⁺型,加上催 化层后再将膜转换成 H⁺型,这对 MEA 的性能会 有较大的损伤.此外,也有研究者应用真空溅射法、 浸渍还原法等工艺来制备亲水型 MEA^[5,6],但这些 方法距实际产业化应用还相差甚远.而 Bevers 等^[7]提出的干粉喷雾法,则具有工序简单、成品性 能一致性好等优点,是一种比较理想的大批量制备 亲水型 MEA的制备方法.

本文采用一种工艺新颖简易的方法制备亲水 型薄层 MEA,并与以常规方法制备的 MEA 性能进

-7

行了对比.

1 实验部分

1.1 亲水型薄层 MEA 制备

1)按一定比例将 Pt/C(Pt含量为 20%,英国 Johnson Matthey公司)和 Nafion溶液(Nafion含量 为 5%,美国 DuPont公司)混合,经异丙醇稀释和 超声波振荡充分均匀后形成墨水状溶液备用.

2) Nafion112 膜的预处理: 取 Nafion112 膜放在 3% ~ 5%的 H_2O_2 中, 于 80 下温煮 1 h以除去膜 表面有机物, 然后去离子水冲洗, 再置于 0.5 mol/L 的 H_2 SO₄中于相同温度下温煮 1 h以除去膜中金 属离子,并保证膜的质子化; 接着再用去离子水冲 洗, 并在 80 的去离子水中温煮 30 min, 反复两 次, 最后将膜浸泡在去离子水中备用.

3)用喷雾法将制备好的墨水状溶液分别加到 经预处理的 Nafion 112两侧,形成阴极催化层和阳 极催化层,其 Pt担量依次为 0.4 mg/cm²和 0.2 mg/cm²,此即 3层结构的亲水型薄层 MEA.

4)将制备好的亲水型薄层 MEA 在给定的温 度和压力下热压,以提高阴、阳催化层和质子膜的 结合强度.

收稿日期: 2004-01-06,修订日期: 2004-03-18, *通讯联系人, Tel: (86-411) 84379097, Email: blyi@dicp.ac cn 国家 973 (G2000026410),国家自然科学基金 (20206030)资助

1.2 疏水型常规 MEA 制备

1)电极扩散层:按比例混合 PTFE乳液和 XC-72碳粉,加入一定量的乙醇经超声波振荡分散均 匀后,以涂布法涂敷到碳纸两侧,使碳纸平整并具 有适当的空隙率,室温晾干后,在 280 下烘 30 min,以除去 PTFE乳液中的表面活性剂,随后在 350 下烧结 1 h,使 PTFE烧结均匀,形成疏水型 气体扩散通道,这就制成了电极扩散层.

2)电极催化层:将 PTFE乳液和 Pt/C按一定 比例混合经乙醇稀释、超声波振荡均匀后,涂到扩 散层的一侧,室温晾干后,在惰性气体保护下于 340 烧结1h,由此而得多孔气体扩散电极,其 Pt 担量为0.7mg/cm²;然后再于电极表面喷涂一 Nafior薄层.

3) MEA 热压成型:把以上制得的多孔气体扩散电极分别放置在经预处理的 Nafion 112两侧,在140 、2.0 MPa在热压 1min,形成含有气体扩散层、阴阳极催化层和质子膜的五层结构疏水型常规MEA.

1.3 MEA 形貌观察

用 VK-8510型超深度表面形貌显微镜 (日本 KEYENCE公司)观察 MEA表面形貌,并由随机软 件分析、计算 MEA表面颗粒的大小及其分布.

1.4 MEA电极性能的测试

应用自制燃料电池评价装置评估 MEA 电极性 能.图 1为该评价装置的示意图,氢气和氧气(或 空气)经增湿后分别进入电池的阳极和阴极发生 电化学反应,产生的电荷传输给负载,阴极生成的 水随尾气排出电池.反应气的流量由转子流量计计 量,电池和增湿器的温度由温度自动控制器控制. 实验条件: MEA工作面积 5 cm²,电池温度 80 , 氢、氧增湿温度分别为 80 和 75 ,压力均为 0.2 MPa



图 1 自制 PEMFC性能评价装置结构示意图

Fig 1 Schematic diagram of in-house PEMFC test station 1) source of reactive gas, 2) hum idifier, 3) condensator, 4) measured MEA, 5) gas valve, 6) flowmeter

2 结果和讨论

2.1 不同工艺制备的 MEA 形貌

图 2和图 3分别给出亲水型薄层 MEA的表面 形貌 (阴极侧)及其对应的表面颗粒等高图和疏水 型常规 MEA (阴极)的表面形貌与其对应的表面颗 粒.可以看出,两种不同工艺制备的 MEA,其表面 形貌差别甚大,主要是 1)在亲水型 MEA表面形成 了大小不一的球状颗粒 (如图 2a),而对疏水型



图 2 亲水型薄层 MEA的表面形貌 (a)及其表面等高图 (b)

Fig 2 Surface morphology of the hydrophilic thin MEA (a) and its calculated contour diagram (b)



图 3 疏水型常规 MEA的表面形貌 (a)及其的表面等高图 (b) Fig 3 Surface morphology of the conventional MEA (a) and its calculated contour diagram (b)

常规 MEA,则其表面的颗粒形状各异,大小也有不同(如图3a);2)尽管疏水型常规 MEA表面的颗粒尺寸相差甚多,但其表面相对较平坦(如图3b), 而亲水型 MEA表面则出现大量钟乳石状的微颗粒,表面粗糙度明显较大;3)疏水型常规 MEA表 面出现了大量显微裂纹,而亲水型薄层 MEA表面则没有微裂纹.

MEA表面微观形貌的上述差异与制备工艺有 关.对亲水型薄层的 MEA制备,乃是采用喷雾法将 Pt/C催化剂与 Nafion溶液混合稀释后形成的墨水 状溶液直接喷溅到质子膜上,因此该表面的微观粗 糙度较大,又因此时催化层中的 Pt颗粒能与 Nafion充分接触,经热压后两者聚集就形成了大小不 等的钟乳石状.而疏水型多孔气体扩散电极的制 备,则采用涂布法将 Pt/C催化剂和 PTFE乳液的 混合物直接涂敷到扩散层上并经高温烧结而后再 于电极表面喷涂 Nafion溶液而得,因而该电极表 面比较平坦,但在高温烧结过程中,由于催化层中 的溶剂快速挥发以及 PTFE的重熔,导致催化层表 面出现大量的显微裂纹.另外,电极表面出现的大 小不等、形状各异的颗粒则是喷涂的 Nafion溶液 溶剂挥发后形成的聚合物.

2.2 不同工艺制备的 MEA 电极性能

图 4 给出亲水型薄层 MEA 和疏水型常规 MEA的极化曲线. 如图可见,前者的开路电压 (0.96 V)小于后者 (1.008 V);当电流密度小于 1 A/cm²时,亲水型 MEA 的极化性能差于疏水型 MEA的性能,电流密度在 1 A/cm² ~ 2 A/cm²之间 时,两者的极化电流相当,进一步增大电流密度,前



图 4 由两种不同方法制备的 MEA 组装 PEMFC的极化曲线

Fig 4 Polarizationcurves of PEMFC made by different MEA experimental conditions: area of MEA: 5 cm², temperature of cell: 80, reactive gas: H₂/O₂, pressure: 0. 2/0.
2MPa, temperature of hum idity: 80 (anode side) / 75 (cathode side)

者极化性能明显好于后者.上述两种 MEA 的比功 率曲线如图 5所示,显然,亲水型 MEA 的最大比功 率(1.23 W/cm²)较疏水型 MEA 的最大比功率 (1.15 W/cm²)稍大.

一般认为^[8],在小电流密度区,电化学活化过 电位是引起电极性能下降的主要因素;在中等电流 密度区,欧姆极化是主要因素;在大电流密度区,反 应气和反应产物的传输速率是影响电极性能的主 要因素.若忽略传质的影响,PEMFC的极化性能 可用以下经验公式表示:



图 5 由两种不同方法制备的 MEA组装 PEMFC的输出比 功率曲线

Fig 5 Specific out-power curves of PEMFC made by two different MEA

$$E = E_0 - b \log i - R i \tag{1}$$

$$E_0 = E_r + b \log i_0 \tag{2}$$

此处, E_0 为开路电压, E_r 为可逆电压, 对氢氧 燃料电池, $E_r = 1$. 229V, b为 Tofle斜率, b_0 为电极的 交换电流密度, R为电池内阻.

上述两种 MEA 的极化性能和两者因制备工艺 不同而引起结构差异有关,对亲水型薄层 MEA.由 于催化层内有部分 Pt颗粒被 Nafion包覆, Pt的有 效电化学活性比表面积也随之减小,从而电极的交 换电流密度 (i)减小,导致开路电压 E_0 下降和电 化学活化过电位增大,使得在小电流密度区域 MEA的极化性能变差:对疏水型常规 MEA.则因 催化层内的 PTFE经过高温烧结形成网络状结构, 使其内部出现大量的微小空隙,再加上电极表面存 在很多的细微裂纹,增大了催化层中 Pt颗粒的有 效电化学活性比表面和电极的交换电流密度 病从 而提高了 MEA在小电流密度区的极化性能;但在 大电流密度区,由于受反应气体及反应产物传质速 率的限制,电极的表面特性对性能影响很大.即如 图 2和图 3所见,处在亲水型 MEA 表面的 Pt颗 粒,其比表面大大高于疏水型 MEA的比表面,因而 能使更多的反应气体在电极表面发生反应而无需 扩散到电极内部,从而改善了 MEA 在大电流密度 区域的极化性能.图 6比较了上述两种 MEA的 Pt 电化学比活性,可以看出,在大电流密度区,亲水型



图 6 由两种不同方法制备的 MEA的 Pr电化学比活性 随电流密度的变化曲线

Fig 6 Dependence of specific electrochemical activity of Pt on current density in PEMFC made by different MEA

MEA的 Pt电化学比活性大大高于疏水型 MEA的 Pt电化学比活性.

3 结 论

1)亲水型薄层 MEA 表面存在大量钟乳石状 微颗粒,电极比表面积较大;疏水型常规 MEA 的电 极表面比较平坦,喷涂的 Nafion溶液以大小不等、 形状各异的方式分布在电极表面,电极表面还存在 大量微裂纹.

2)亲水型薄层 MEA的开路电压低于疏水型 常规 MEA;两者的极化性能随着电流密度而变化, 在小电流密度区 (小于 1 A/cm²),前者的性能差于 后者,而在大电流密度区 (大于 2 A/cm²),前者的 性能优于后者;亲水型薄层 MEA的最大输出比功 率为 1. 23 W/cm²,略高于疏水型 MEA (1. 15 W/ cm²);另外,在大电流密度区域,亲水型 MEA的 Pt 电化学比活性明显高于疏水型 MEA.

参考文献 (References):

- [1] Yi Bao-Lian (衣宝廉). Fuel Cell The Method of Generating Electricity with High Efficiency & Friendly environment[M]. Beijing: Chemical Industry Publishing House, 2000.
- [2] Ma Jian-Xin (马建新), Yi Bao-Lian (衣宝廉), Yu Hong-Mei (俞红梅), et al Review on preparation

method of membrane electrode assembly (MEA) for PEMFC [J]. Progress in Chemistry, 2004, 16 (5): 804.

- [3] Wilson M S, Gottesfeld S High performance catalyzed membranes of ultra-low Pt loadings for polymer electrolyte fuel cells[J]. J. Electrochem. Soc, 1992, 139: L 28 ~L 30.
- [4] Wilson M S, Gottesfeld S Thin-film catalystlayers for polymer electrolyte fuel cell electrodes [J]. J. App. Electrochem., 1992, 22: 1.
- [5] Cha S Y, Lee W M. Performanceof proton exchange membrane fuel cell electrodes prepared by direct deposi-

tion of ultrathin platinum on the membrane surface [J]. J. Electrochem. Soc., 1999, 146: 4 055.

- [6] Fedkiw P S, Her W H. An impregnation-reduction method to prepare electrode on Nafion SPE [J]. J. Electrochem. Soc, 1989, 136: 899.
- [7] Bevers D, Wagner N, Bradke M V. Innovative production procedure for low cost PEFC electrodes and electrode/membrane structures[J]. Int J. Hydrogen Energy, 1998, 23: 57.
- [8] Leo J M J B, Michael N M (edited). Fuel Cell Systems
 [M]. New York: Plenum Press, 1993.

Fabricationand Properties of Hydrophilic Thin MEA Used in PEMFC

MA Jian-xin, YIB ao-lian^{*}, ZHANG Hua-min

(Dalian Institute of Chenical Physics, Chinese Acadenic of Sciences, Dalian 116023, China)

A b s tract: In this paper, a hydrophilic thin MEA with 0.4 mg/cm^2 of Pt loading in a cathode was fabricated by a novel method, and its morphology and electrode performance were compared with those of a conventional hydrophobic IMEA with 0.7mg/cm² of Pt loading Unlike the morphology of the conventional MEA, there were lots of stalactiticm icro-particles on the surface of the thin MEA, which increases the specific surface of the catalyst layer in the electrode markedly. The electrochemical results showed that in the range of small current density (<1A/cm²), the performance of the thin MEA was inferior to that of conventional MEA, while in the range of large current density (>2A/cm²), the performance of the former was superior to that of the latter. The maximum specific power of the thin MEA was 1.23W/cm², which is higher than that of conventional MEA (1.19A/cm²). Furthermore, the specific activity of Pt in thin MEA was higher than that of conventional MEA in the range of large current density.

Key words: PEMFC, MEA, Morphology, Electrode performance