Journal of Electrochemistry

Volume 12 | Issue 2

2006-05-28

Electrochemical Behavior and Reduction Mechanism of High Valence Silver Oxide Ag_30_4 in Alkaline Solution

Yan CHENG Ming YU Man-ming YAN Zhi-yu JIANG

Recommended Citation

Yan CHENG, Ming YU, Man-ming YAN, Zhi-yu JIANG. Electrochemical Behavior and Reduction Mechanism of High Valence Silver Oxide Ag_3O_4 in Alkaline Solution[J]. *Journal of Electrochemistry*, 2006, 12(2): Article 24. DOI: 10.61558/2993-074X.3328 Available at: https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol12/iss2/24

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(2006)02-0134-06

碱性溶液中 $A_{\mathfrak{B}}O_4$ 的电化学性质及反应机理

程 岩.于 明.严曼明.江志裕

(复旦大学化学系.上海 200433)

摘要: 首次研究高价银氧化物 Ag,O, (可看作为由 Ag()和 Ag() 组成)在碱性水溶液中的电化学性 质和反应机理. 循环伏安和 XRD测试表明,AgO4在碱性溶液中的电化学还原过程比较复杂:在较慢的放电 条件下 , $A_{g}O_{4}$ 中的 $A_{g}()$ 按照 $A_{g}()$ $A_{g}()$ $A_{g}()$ $A_{g}()$ A_{g} 反应途径逐步还原为单质银 ;在较快的放 电条件下,Ag()可以直接被还原为 Ag(),即 Ag() Ag() Ag() 了直接还原成金属 Ag Ag Og的理论放电容量可以达到 553.1 mAh/g,比通常锌 氧化银电池所用 AgO的电容量高出 27.8%.在 119C放电倍率下, AgO4的放电容量依然达到理论容量的 83%.显示了作为新型化学电源材料的应用前景. 关键词: 高价氧化银;AgO4;银锌电池;碱性电池 **中图分类号**: 0 646, TM 911

银锌电池具有放电电压平稳、比容量高及自放 电小等优点,得到了广泛的商品化应用,多年来,大 量的研究集中于银 氧化银电极的化学性质及其电 极过程 Ag O 和 Ag O 的形成机理^[19]. 虽然, M. Jansen小组早在 1986年就由电化学方法合成了高 价态的 AgO4和 AgO3[10-12],并对其晶体结构作了 表征,但关于它们的电化学性质至今未见报道,本 文进一步探索 AgO₄的电化学合成条件 ,着重研究 AgO₄在碱性溶液中的电化学行为,并提出相关的 电极反应机理.

1 实验部分

AgO4电极的制备及性能测试均使用 CH 1660 工作站. 三电极体系, 工作电极为 Pt片 (面积 0.3 cm^2),辅助电极为 Pt丝,参比电极为自制 Ag/AgF 电极,其电极电位相对于饱和甘汞电极 (SCE)为 0.534 V,电解液为 0.1 mol/L的 AgF水溶液.在恒 定电位 1.38 V下,于 Pt片上沉积 0.16 mg Ag O4 即得 Agoue极.循环伏安和放电性能测试的工作 电极为 Ag O4电极,对电极为 Pt丝,参比电极为 Hg/HgO(1 mol/L KOH)电极,电解液为 1 mol/L KOH水溶液, X射线衍射实验使用 Bruker D8型

文献标识码: A

XRD测试仪器, Cu K 入射线波长为 0, 15418 nm. 产物形貌由 Philips XL30 型扫描电子显微镜 (SEM)和透射电子显微镜 (TEM)表征. 室温下实 验.

2 结果与讨论

2.1 AgO4结构表征

实验发现,应用恒电位法,沉积电位 >1.15 V, 即可在 Pt电极上得到黑色产物 AgO4. 图 1分别 示出 1.38 V下电沉积 AgO₄的结构和形貌表征.

从图 1a看,除了基底 Pt的峰(*标记)外,其 余的衍射峰均可归属为单斜晶系 AgO4,而且没有 杂质峰的出现,表明该电沉积产物当为纯相 AgO4.图 1b是放大了 1000倍的 AgO4扫描电子 显微镜照片. 如图,该晶体结构完整,晶面平整. 图 1c是 AgO4的高分辨率透射电子显微镜照片 (HR-TEM)以及选区电子衍射 (SAED)图, HR TEM 显示 该产物高度晶化,测得其晶面间距为 0.243 nm,这 对应于 112 晶面, SAED 映像呈现有规律的点状 排布,说明在此电位下沉积得到的 AgQ具有单晶 结构.

收稿日期: 2005-11-11; 修订日期: 2005-12-05 *通讯作者, Tel: (86-21) 65642404, E-mail: zyjiang@fudan ac cn



- 图 1 在 1.38V (vs SCE)下形成的 AgO₄结构表征 a) X射线衍射图, b)扫描电子显微镜照片, c)透射电子显微镜 照片 (左上角插入图为高分辨透射电镜照片,右下角为选区电子衍射图)
- Fig 1 Structural characterization of Ag₃O₄ prepared at 1. 38 V (vs SCE) a) XRD pattern, b) SEM image, c) HRTEM accompanied by SAED

2.2 碱性溶液中 AgO₄的电化学行为和 反应机理

将沉积了 $A_{g}O_4$ 的 Pt电极从 A_{gF} 溶液中取 出,用去离子水冲洗电极表面残留的 A_{gF} ,转移至 1 mol/L KOH溶液中作循环伏安测试,并以纯银电 $极的 <math>I \sim V$ 曲线作对比,结果如图 2所示.根据 A_g 的 $I \sim V$ 特性可知,图 2a显示的两对氧化 还原峰 (各位于 0.426 V/0.155 V和 0.659 V/0.437 V), 当分别对应于 $A_g \approx A_gO$ 和 $A_gO \approx A_gO$ 可逆的氧 化还原反应^[39].图 2b给出在低扫速 0.5mV/s下, 其首圈 $I \sim V$ 曲线 (实线)阴极过程中出现了 3个还 原峰,依次位于 0.591 V, 0.467 V和 0.119 V,和 两个氧化峰,分别位于 0.290 V和 0.658 V;但 0.591 V的还原峰却在第 2圈扫描(虚线)时消失. 对照图 2a可知,上述 0.467 V及 0.119 V的还原 峰和 0.290 V及 0.658 V的氧化峰当可分别指认 为 $A_{g}O \Rightarrow A_{g}O$ 和 $A_{g}O \Rightarrow A_{g}$ 的可逆氧化 还原反 应.至于 0.591 V处的还原峰似可认为是 $A_{g}O_{4}$ 中



图 2 金属 Ag电极 (a)和 Ag₃O₄电极 (b~f)在 1 mol/L KOH 溶液中的循环伏安曲线 Fig 2 Cyclic voltammograms of Ag electrode (a) and Ag₃O₄ electrode (b~f) in 1mol/L KOH solution scan rate / mV s⁻¹: a) 10, b) 0.5, c) 1, d) 2, e) 5, f) 10

2006年

表 1 图 2 b~d各还原峰积分面积 Gauss函数拟合结果

Tah	1	Gauss f	fitting	re sults	for	cathodic	peaks	p re sen ted	in	Fig	2	b-d	
I GOA		Ouubb 1	LICCHI ₅	ic builto	101	cuuloulo	peans				_	0 4	

Scan rate	Peak c ₁		Peak	Peak c ₂		Peak c ₃			Peak c ₄		
/mV · S ⁻¹	A_1	%	A_2	%		A ₃	%		A_4	%	
0.5	0. 0563	24.3	0	0		0. 0600	25. 9		0. 1150	49.7	
1. 0	0. 1073	23.5	0. 0271	5. 9		0. 1077	23. 6		0. 2142	47. 0	
2 0	0. 1367	17.5	0. 1068	13.7		0. 1608	20. 6		0. 3752	48.1	

的 Ag()向 Ag()氧化物的转变.该峰于第二圈 扫描时消失,说明在碱性水溶液中,Ag()氧化物 不能于其逆反的氧化过程中再次生成,即 Ag()

Ag()是不可逆的.

增加扫速即如图 2c~f所见,各 *I~V*曲线首 圈 (实线)均出现了 4个还原峰 c₁, c₂, c₃和 c₄,但对 应的阳极过程依然只有两个氧化峰;同时,随着扫 速的增加, c₂峰的相对强度相应增加,而 c₁和 c₃峰 的相对强度减小.根据各峰值电位可以判断, c₁, c₃, c₄及其对应的 2个氧化峰可分别指认为 AgO₄

AgO和可逆的 AgO \Rightarrow AgO和 AgO \Rightarrow Ag过程. 但在此只能根据 cg峰于第二圈扫描时消失的实验 事实,推断它可能与 Ag()氧化物的氧化 还原性 质有关.

图 3为循环伏安扫描在 2 mV/s扫速下于每一还原步骤结束后的电极产物的 XRD 谱图,图中标 有*的为基底 Pt的谱峰.而以()标记的均可归 属为单斜晶系 AgO衍射峰.

图 3a示明,经过 c_i峰电位 (参看图 2,下同)后 的电极产物 (虚线)当为 AgO,即 c_i过程应该是 Ag ()还原为 Ag()的过程.而经过 c_i再经 c还原 后的电极产物,其位于 2 = 32 0 镨峰 (图 3a实 线)较之单经 c_1 还原的 (虚线)明显宽化,且在 2 = 32 8 处出现一个肩峰;同时在 2 = 38 0 处出现 一个较弱的宽峰.此二峰均为立方相 A_{g} O的晶体 衍射峰.表明该电极上产物乃由 A_{g} O和 A_{g} O共同 组成.显然 A_{g} O是在 c_2 峰的电位下还原生成的. 根据 c_2 的峰电位高于 A_{g} O A_{g} O还原的电位,而 且该峰与 c_1 峰在第二圈扫描时均不再出现,因此 可以推断上述 c_2 过程生成的 A_{g} O应为 $A_{g}()$)的 直接还原.

图 3b给出经过 c₁, c₂和 c₃峰电位还原后电极 的 XRD 谱图. 图中以 +号标记的均为立方相 A_&O 的晶体衍射峰,而以 标注的两个肩峰则归属为 AgO. 该电极产物组成为 A_&O 及部分 AgO. 据此, 推断在 c₃峰电位下对应的电化学还原反应当为 AgO A_&O,但不彻底,过程之后依然有部分 AgO 存在.

图 3c表明,经过 c₁, c₂, c₃和 c₄峰还原后的电极,分别生成了两种立方相 Ag单质晶体 (分别以和标注).根据上文的讨论,当 c₃还原步骤结束后,电极上存在两种价态的银氧化物,即 AgO和



图 3 Ag₃O₄电极首圈循环伏安还原扫描 (见图 2)于不同还原电位下电极产物的 XRD 谱图 对应的电极电位分别为 c₁峰后 (图 a虚线), c₂峰后 (图 a实线), c₃峰后 (图 b),和 c₄峰后 (图 c),扫速为 2 mV/s

Fig 3 XRD patterns of the samples obtained at potential just lower than that of cathodic peak c_1 (a, dashed line) and c_2 (a, solid line); peak c_3 (b); and peak c_4 (c) in cyclic voltammogram as Fig 2 scan rate : 2 mA/s

AgO. 而这两种氧化物均在 c₄过程中被还原为单质 银,即 AgO Ag和 AgO Ag 附带指出,此二过程 生成的 Ag单质,其晶态可能略有差别.

应用 Gauss函数对图 2b~d循环伏安曲线各 还原峰面积作近似拟合.结果如表 1所列.其中 A_1, A_2, A_3 和 A_4 分别代表 c_1, c_2, c_3 和 c_4 峰的积分面 积,%为该峰面积占全部峰面积之和的百分数.



图 4 AgO₄在 1 mol/L KOH 溶液中的电化学还原机理示 意图

Fig 4 Schematic drawing of the electrochemical reduction mechanism for Ag_3O_4 in 1 mol/L KOH solution

表 1示明,尽管扫速不同,但 c_i峰峰面积总是 近似等于 c_i峰峰面积;同时 c_i峰的峰面积总是接

近全部峰面积之和的 50%. 据此本文提出 AgQ 的 电化学还原机理如图 4所示.其中 Ago^{*} 乃表示原 先存在于 AgQ中的 AgO. 如图,从 AgQ完全还原 为单质 Ag,总共有 8e转移,过程之中 Ag()通过 ci峰还原为 Ag(),再由 Ag()通过 ci峰还原为 Ag(),此二过程均伴随 2e转移,故 ci峰的峰面 积总是近似等于 c,峰的. 另外, Ag())还可以通过 c」峰直接转化 Ag(),无论 Ag()通过 (c₁ + c₃) 或者仅通过 c;还原为 Ag(),对应的电子转移数 总是 4e 反应生成的 Ag())与原先存在于 AgO_4 的 Ag())可同时通过 c4峰还原为单质 Ag,此过程 亦为 4e转移,因此 c₄峰峰面积总是接近全部峰面 积之和的 50%. 但实验结果表明, c4峰的峰面积大 多略低于 50%, 而 c,峰的峰面积又略高于 c,峰, 这 一现象似可解释为:少量的 AgO^{*}在 cu峰还原过程 之前就已通过 G被还原.作者的这一推测在 AgO4 放电性能测试中得到了进一步证实.

图 5为 AgO4在不同放电倍率下的放电曲线. 图中共出现 4个放电平台,分别对应于图 2(b~f) *I* ~V曲线的 4个还原峰.随着放电电流的增大,平 台 2渐次增宽,而平台 1和 3却相应变窄;至放电 电流为 9 mA时 (图 5d),平台 1和 3同时消失.据



图 5 Ag₃O₄电极在 1 mol/L KOH溶液中不同放电电流下的放电曲线. Fig 5 Discharge profiles of the Ag₃O₄ electrodes in 1mol/L KOH subtion at different discharge current a) 1mA, b) 3mA, c) 4mA, d) 9mA in 1 M KOH solution

ab 2 Discharge	capacities and	its share	ratio at varions	discharg	e plateaus calcula	ated from	n discharge profile	s in Fi	
Distance	Plateau	(1)	Plateau (2)	Plateau (3)	Plateau(4)		
current /mA	discharge capacity /mAh · g ⁻¹	%	discharge capacity /mAh · g ⁻¹	%	discharge capacity /mAh · g ⁻¹	%	discharge capacity /mAh \cdot g ⁻¹	%	
1. 0	128.4	23. 2	29. 0	5. 2	128 7	23. 3	266. 9	48.3	
3. 0	89. 8	18 5	82 0	16.9	91. 3	18.8	221. 8	45.7	
4. 0	50. 8	10.8	156.5	33. 3	52.0	11. 1	210. 0	44. 7	
9. 0	0	0	225. 0	49.0	0	0	234. 1	51.0	

表 2 由图 5各放电平台计算的放电容量及其百分比

图 5,计算各平台于不同放电电流下的放电容量及 其占总放电容量的百分比,结果如表 2所列,

由表 2可见,在不同放电电流条件下,平台 1 和平台 3的放电容量都近似相等;而除了 9 mA的 放电外,平台 4的放电容量总是接近并略低于总容 量的 50%.这些结果与前面的循环伏安测试相一 致,可按照图 4给出的反应机理得到合理解释,而 在 9 mA 放电条件下,平台 1和 3 消失,即 c₁和 c₃ 峰反应过程完全被抑制,此时平台 2和平台 4反应 过程各有 4e的转移,因此放电容量之比理论上应 为 1 1,即各占总容量的 50%,实际测试得到的平 台 4放电容量占总容量的 51%,亦与我们提出的 反应机理相一致.

另外,值得一提的是,AgO4的理论容量为 553.1 mAh/g,比目前银锌电池中广泛使用的正极 材料 AgO (432.7 mAh/g)高出 27.8%.由表 2数据 可算得,AgO4在 6.22, 18.7, 24.9和 56.0A/g的 放电条件下,对应的放电比容量分别为 553.0, 484.9,469.3和 459.1 mAh/g 即使在 119C放电 倍率下,AgQ 的放电容量依然可达到理论容量的 83%.因此,AgO4作为一种新型化学电源正极材 料,有着诱人的应用前景.

3 结 论

· 138 ·

A岛O₄在碱性溶液中,其循环伏安过程表现 为:扫速较慢时, $A_{g}O_{4}$ 中的 $A_{g}()$)银首先被还原 为 Ag())银,再进一步被还原为 Ag())银和单质 银;当扫速较快时,除了上述反应步骤以外,Ag ()银还可以直接被还原为 Ag()银. 而 AgO₄ 分子中原本存在的 Ag())银则几乎全部在低电位 下直接还原为单质银. Ag O4电极具有较高的比容 量,而且具有高倍率放电特性,因此具有一定的应

用前景.

参考文献 (Reference):

- [1] Hoar T P, Dyer C K The silver/silver-oxide electrode-. Development of electrode by slow ac cycling [J]. Electrochim. Acta, 1972, 17: 1563.
- [2] Droog J M M, Huisman F. Electrochemical formation and reduction of silver oxides in alkaline media[J]. J. Electroanal Chem., 1980, 115: 211.
- [3] Teijelo M L, Vilche J R, Arvia A J. The electroformation and electroreduction of anodic films formed on silver in 0.1 M sodium hydroxide in the potential range of the Ag/AgO couple [J]. J. Electroanal Chem., 1984, 162: 207.
- [4] HepelM, TomkiewiczM. Relaxation spectrum analysis of galvanostatic oxidation of silver electrodes [J]. J. Electrochem. Soc., 1986, 133(8): 1625.
- [5] Becerra J G, Salvarezza R C, Arvia A J. The role of a slow phase formation process in the growth of anodic silver oxide layers in alkaline solutions- . Electroformation of Ag() oxide layer [J]. Electrochim. Acta, 1988, 33(10):1431.
- [6] Becerra J G, Salvarezza R C, Arvia A J. Kinetic study of silver(I) oxide layer electroreduction [J]. Electrochim. Acta, 1990, 35(3):595.
- [7] Dirkse T P. Open circuit voltages of electrolytically prepared AgO [J]. Electrochim. Acta, 1991, 36(10): 1533.
- [8] Jiang Zhiyu, Huang Siyu, Qian Bin Semiconductor properties of Ag.O film formed on the silver electrode in 1 M NaOH solution [J]. Electrochim. Acta, 1994, 39 (16): 2465.
- [9] Savinova E R, Zem lyanov D, Pettinger B, et al On the mechanism of Ag (111) sub-monolayer oxidation: a

combined electrochemical, in situ SERS and ex situ XPS study[J]. Electrochim. Acta, 2000, 46:175.

- [10] Standke B, Jansen M. Ag₃O₄, the first silver(,) oxide [J]. Angew. Chem. Int Ed Engl, 1986, 25 (1): 77.
- [11] Standke B, Jansen M. Darstellung und kristallstruktur

von Ag_3O_4 [J]. J. Solid State Chem. , 1987, 67: 278.

[12] Fischer P, Jansen M. Cyclovoltammetrische undrönt genbeugungsuntersuchungen zur anodischen abscheidung höherer silberoxide [J]. Solid State Ionics, 1990, 43: 61.

Electrochem ical Behavior and Reduction Mechan ism of High Valence Silver Oxide $Ag_3 O_4$ in Alkaline Solution

CHENG Yan, YU Ming, YAN Man-ming, J ANG Zhi-yu

(Department of Chemistry, Fudan University, Shanghai 200433, China)

A b s tract: The electrochem ical properties of high-valence silver oxide Ag_3O_4 in alkaline solution were investigated for the first time and the reduction mechanism of Ag_3O_4 was proposed. It can be recognized that Ag_3O_4 consists of Ag_4O_4 and Ag_4O_4 . From the results of voltammetry and XRD experiments it was found that the reduction process of Ag_3O_4 was more complicated. It could be electrochem ically reduced through the series reactions of Ag_4O_4 and the Ag_4O_4 and the Ag_4O_4 and the Ag_4O_4 are complicated. It could be reduced to Ag_4O_4 and Ag_4O_4 are the series reactions of Ag_4O_4 and the Ag_4O_4 and the reduced to Ag_4O_4 are the reduced to Ag_4O_4 and the Ag_4O_4 are the reduced to Ag_4O_4 are the reduced to Ag_4O_4 and the Ag_4O_4 presents the theoretical specific discharge capacity of 553. OmAh/g at high discharge rate, which is 27. 8% higher than that of the commonly used cathodic material Ag_4O_4 in zinc/silver oxide battery. Under high discharge rate of 119C, Ag_4O_4 still presents the specific discharge capacity as high as 83% of theoretical value. Ag_3O_4 may have the attractive future for the use in alkaline batteries

Key words: High valence silver oxide, Ag_3O_4 , Silver-zinc battery, Alkaline battery