Journal of Electrochemistry

Volume 29 | Issue 12

2023-12-28

Electrochemical Performance of Porous Ceramic Supported Tubular Solid Oxide Electrolysis Cell

Heng-Ji Wang

Wen-Guo Chen

Zhou-Yi Quan

Kai Zhao School of Materials Science and Hydrogen Energy, Foshan University, Foshan 528000, China, zhaokai01@qq.com

Yi-Fei Sun College of Energy, Xiamen University, Xiamen 363102, Fujian, China, yfsun@xmu.edu.cn

Min Chen

Ogenko Volodymyr

Recommended Citation

Heng-Ji Wang, Wen-Guo Chen, Zhou-Yi Quan, Kai Zhao, Yi-Fei Sun, Min Chen, Ogenko Volodymyr. Electrochemical Performance of Porous Ceramic Supported Tubular Solid Oxide Electrolysis Cell[J]. *Journal of Electrochemistry*, 2023 , 29(12): 2204131. DOI: 10.13208/j.electrochem.2204131 Available at: https://jelectrochem.xmu.edu.cn/journal/vol29/iss12/3

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.

ARTICLE

多孔陶瓷支撑型管式固体氧化物电解池性能研究

汪恒吉¹,陈文国¹,全周益¹,赵 凯^{1,*},孙毅飞^{2,*},陈 旻¹,奥坚科·弗拉基米尔¹ 1. 佛山科学技术学院材料科学与氢能学院,广东佛山 528000 2. 厦门大学能源学院,福建 厦门 363102

摘要

固体氧化物电解池是一种新型能源转换技术,能实现间歇式能源到氢能的高效转化,为能源的有 效利用提供了新途径。本文针对固体氧化物电解池金属镍基阴极支撑体在电解过程中的局部氧化以及 由此引发的电池结构稳定性问题,提出了一种多孔氧化钇稳定的二氧化锆(YSZ)支撑型管式固体氧化 物电解池,其构型为多孔 YSZ 支撑体/Ni-YSZ 燃料极电流收集层/Ni-YSZ 燃料极电化学催化层/YSZ/ Ce_{0.8}Sm_{0.2}O_{1.9} 双层电解质层以及 La_{0.6}Sr_{0.4}Co_{0.2}Fe_{0.8}O₃₋₈ 空气电极,研究了造孔剂(聚甲基丙烯酸甲酯, PMMA)的含量对多孔 YSZ 支撑体的孔隙率、孔径分布和支撑体机械强度的影响,考察了电解池在 H₂O-H₂ 气氛中的电化学电解性能。研究结果表明,当 PMMA 含量为 25 wt.% 时,电解池具有最优的综 合力学性能和电解催化活性,在 750 ℃的工作温度下,电解池的产氢气速率为 3 mL·min⁻¹·cm⁻²,电解池 在 10 次升降温热循环过程中电解性能衰减为~5%,表现出优良的电解稳定性。本研究结果验证了多孔 YSZ 支撑型管式电解池的应用可行性。

关键词:固体氧化物电解池;多孔陶瓷支撑体;管式电解池;电化学电解

1.引言

固体氧化物电解池(solid oxide electrolysis cell, SOEC)是一种高效、清洁的能源转化技术,可以利用从可再生能源(如太阳能、风能和地热能等)获得的电能电解水制氢,实现间歇式能源到化学能(氢能)的高效转化[1]。SOEC采用功能陶瓷材料为电池组元,运行温度为500~750℃,属于中高温电解池。与传统碱性或质子交换膜等低温电解技术相比(电解温度~100℃),采用SOEC高温电解池可以将电解效率由80%提高至~100%,为能源的有效利用提供了新途径[2,3]。

当前,SOEC 的构型设计借鉴了传统固体氧化物燃料电池的结构,采用金属镍-氧化钇稳定的氧化锆(Ni-YSZ)金属-陶瓷型复合电极为电池支撑体。这一设计利用了金属 Ni 的高温催化性能和YSZ 的氧离子传导性能,促进水蒸气在高温条件

下的电化学电解过程 [3,4]。然而,对于 Ni-YSZ 支撑体而言,金属 Ni 基支撑体在高温、高水蒸汽 分压条件下易被氧化为 NiO,引发支撑体体积膨 胀;另一方面,金属 Ni 基支撑体在升降温过程中 的膨胀和收缩将诱发电池内部应力,导致电池支 撑体以及其它功能层开裂,使电解池失效 [5,6]。 针对这一问题,有研究者提出采用不含金属 Ni 的 钙钛矿和双钙钛矿阴极材料取代传统金属 Ni 基阴 极,以提高阴极在高温电解过程中的结构稳定性。 前期研究结果表明,钙钛矿和双钙钛矿结构材料 在 SOEC 的运行工况下具有优良的电化学稳定性 和结构稳定性,然而,其电解催化活性和电解效 率远不及传统金属 Ni 基阴极 [3,7,8]。因此,这 方面的研究尚未取得令人满意的进展。

另一方面,新型 SOEC 电解池的结构设计也 引起了国内外研究者的广泛关注。电解池构型模 拟计算研究结果表明,Ni-YSZ 燃料极在电解池运

收稿日期: 2022-04-13; 修订日期: 2022-05-14; 录用日期: 2022-05-17; 网络出版日期: 2022-05-18

* 通讯作者,赵凯, Tel: (86-757)82700525, E-mail: zhaokai01@qq.com

* 通讯作者,孙毅飞, Tel: (86)13599521549, E-mail: yfsun@xmu.edu.cn

国家自然科学基金(No. 22005051, No. 51872047)、广东省基础与应用基础研究基金(No. 2022A1515012001, No. 2019A1515110237)、广东省普通高校科研项目(No. 2019KQNCX166, No. 2019KZDXM039)及佛山市高校教师特色创新研究项目(No. 2020XCC09)资助

https://doi.org/10.13208/j.electrochem.2204131

1006-3471/© 2023 Xiamen University and Chinese Chemical Society. This is an open access article under the CC BY 4.0 license (http://creativecommons.org/licenses/by/4.0/).

行过程中产生的内应力与其厚度具有指数相关性, 将 Ni-YSZ 燃料极的厚度由毫米级降低至微米级可 以明显缓解电极中由金属 Ni基组元导致的内应力, 提高电池结构稳定性 [9,10]。基于该项理论研究, 本文设计了一种多孔 YSZ 支撑型管式固体氧化物 电解池,其构型为多孔 YSZ 支撑体 /Ni-YSZ 燃料 极电流收集层 /Ni-YSZ 燃料极电化学功能层 /YSZ/ Ce_{0.8}Sm_{0.2}O_{1.9} 双层电解质层 /La_{0.6}Sr_{0.4}Co_{0.2}Fe_{0.8}O_{3.8} 空气电极。由于 YSZ 在较宽的氧分压范围内具有 优良的结构稳定性,在 SOEC 工作温度范围内具 有较低的热膨胀系数,采用多孔 YSZ 为电解池支 撑体极有希望提高电解池的结构稳定性 [11]。

本文采用挤出成型工艺制备了多孔 YSZ 管 式电池支撑体,采用浸渍提拉法在多孔 YSZ 支 撑体外表面依次制备了燃料极、电解质层和空 气电极,研究了造孔剂(聚甲基丙烯酸甲酯, PMMA)的含量对多孔 YSZ 支撑体的孔隙率、 孔径分布和支撑体机械强度的影响,考察了电解 池在 H₂-H₂O 气氛中的电化学电解性能以及电池 运行稳定性。

2.实验

2.1. 多孔 YSZ 支撑体的制备

采用机械球磨法混合 YSZ (TZ-8Y, TOSOH 公司)粉体和聚甲基丙烯酸甲酯 (PMMA)造孔 剂 (5 wt.%~30 wt.%)粉体,采用挤出成型工艺 制备陶瓷管坯体,将陶瓷管坯体在 1000 ℃空气气 氛下煅烧 3 h 得到多孔 YSZ 基体 [12]。

2.2. 电解池的制备

采用浸渍提拉法在多孔 YSZ 基体表面依次制 备 NiO-YSZ 燃料极电流收集层、NiO-YSZ 燃料 极电化学催化层、YSZ/Ce_{0.8}Sm_{0.2}O_{1.9} 双层电解质 层以及 La_{0.6}Sr_{0.4}Co_{0.2}Fe_{0.8}O₃₋₈ 空气电极。

首先,将12.8wt%NiO、3.2wt%YSZ、1.8wt% PMMA与82.2wt.%有机浆料A混合制备燃料极电 流收集层浆料,其中有机浆料A的组成为0.5wt.% 三乙醇胺、1.0wt.%聚乙二醇、1.0wt.%邻苯二 甲酸二丁酯、1.5wt.%聚乙烯醇缩丁醛、48wt.% 乙醇、48wt.%丁酮。采用浸渍提拉法将电极浆 料涂覆在多孔YSZ外表面,在600℃空气气氛 下煅烧1h,循环浸渍提拉2次,获得具有合适 厚度的燃料极电流收集层[13]。

将 45 wt.% NiO、45 wt.% YSZ、10 wt.% PMMA 混合粉体与有机浆料 A 混合制备燃料极电

化学催化层浆料。采用浸渍提拉法在燃料极电流 收集层表面制备燃料极电化学催化层,在1000 ℃ 空气气氛下煅烧3h制备燃料电极[13]。

接着,将17 wt.% YSZ 粉体与83 wt.% 有机浆料 B 混合制备 YSZ 电解质浆料,其中有机浆料 B 的组成为40 wt.% 松油醇、30 wt.% 乙醇和 30 wt.% B73210 粘接剂(Ferro 公司)。采用浸渍提拉法将 YSZ 电解质涂覆于燃料极电化学催化层表面。采用 同样的浸渍提拉工艺制备 Ce_{0.8}Sm_{0.2}O_{1.9} 电解质层,得到双层电解质结构,接着在1400 ℃空气气氛中 煅烧4h 获得外径为4.0 mm 内径为2.3 mm 的 SOEC 半电池 [13]。

最后采用喷涂法在 Ce_{0.8}Sm_{0.2}O_{1.9} 电解质层 表面制备 La_{0.6}Sr_{0.4}Co_{0.2}Fe_{0.8}O₃₋₈ 空气电极。将 14 wt.% La_{0.6}Sr_{0.4}Co_{0.2}Fe_{0.8}O₃₋₈ 粉体(Fuel Cell Materials 公司)与86 wt.% 有机浆料 C 混合, 其中有机浆料 C 的组成为1 wt.% 乙基纤维素 和99 wt.% 乙醇。采用喷笔将电极浆料喷涂于 Ce_{0.8}Sm_{0.2}O_{1.9} 电解质层表面,在1000 ℃空气气氛 中煅烧 2 h 获得 SOEC 单电池。

2.3. 样品的表征

本文采用阿基米德法研究多孔 YSZ 支撑体的 孔隙率 [14],采用 Testometric 万能试验机研究管 式电解池的断裂强度,其中样品的外径为 4.0 mm, 内径为 2.3 mm,长度为 70 mm,两支柱间的距离为 50 mm,压头的移动速度为 0.5 mm·min⁻¹,采用 JSM-7800F 扫描电子显微镜研究电解池的显微结 构。如图 1 所示,本研究采用银网和银丝为空气 极电流收集体,采用镍网和镍丝为燃料极电流收 集体,采用 Metrohm Autolab 电化学工作站、 GC-9790 气相色谱仪(热导检测器、5A 分子筛) 研究电解池的电解性能。





Fig. 1 Schematic diagram of the experimental setup for the solid oxide electrolysis cell

3. 结果与讨论

3.1. 电解池结构研究

图 2(a)为采用 25 wt.%的 PMMA 造孔 剂制备的多孔 YSZ 支撑体显微结构照片。采用 PMMA 微球造孔剂可以制备出具有圆孔特征的多 孔 YSZ 陶瓷支撑体。数字图像分析结果表明 [15,16] (如图 2(b)所示),多孔 YSZ 支撑体的孔径分布 具有高斯分布特征,其孔径范围为 1.75~7.25 µm, 平均孔径为 3.74 µm。

在新型多孔 YSZ 支撑型固体氧化物电池中, 多孔 YSZ 支撑体的孔隙率对燃料极气体的传输也 起着至关重要的作用。图 3 为 YSZ 支撑体的孔隙 率随造孔剂 PMMA 含量的变化关系。当 PMMA 的含量为 5 wt.% 时, YSZ 支撑体的孔隙率仅为 6.5%,逐步提高造孔剂含量至 30 wt.% 时,YSZ 支撑体的孔隙率以近似线性递增的方式提高到 45%。当 PMMA 的含量为 25 wt.%~30 wt.% 时, 多孔 YSZ 支撑体的孔隙率可达 40%~45% 水平, 与传统 Ni-YSZ 支撑型电解池阴极的孔隙率指标相 当,符合固体氧化物电池的应用需求 [17]。

提高 YSZ 支撑体的孔隙率有利于促进气体 在燃料极中的扩散,加快燃料极中的电化学反 应,然而,过高的孔隙率将降低电池支撑体的机 械强度,不利于电池电堆的组装。为此,本文研 究了多孔 YSZ 支撑体断裂强度随造孔剂 PMMA 含量的变化关系(如图3所示),PMMA含量 为5 wt.%~25 wt.%时,YSZ 支撑体的机械强度随 PMMA 含量呈现出缓慢下降的趋势,进一步提高 PMMA 含量至30 wt.%时,其机械强度陡然降低 至 11.36 MPa。对于管式电池而言,其机械强度应 不低于 20 MPa[18],结合多孔 YSZ 支撑体的孔隙 率和机械强度随 PMMA 造孔剂含量的变化关系, 本文采用含量为 25 wt.% 的 PMMA 制备多孔 YSZ 管式电解池支撑体。

图 4 为多孔 YSZ 支撑型电解池的断面扫描电 镜照片。电解池中 YSZ 支撑体、阴极电流收集层、 阴极电化学催化层和阳极层均具有多孔结构,位 于阳极和阴极之间的电解质层具有致密的显微结 构。数字图像分析研究结果表明,阳极层、电解 质层和阴极层的厚度分别为 40、10 和 50 μm,本 文还采用 SEM/EDS 线分析方法研究了阴极中电流 收集层(20 μm)和阴极电化学催化层(30 μm) 的厚度 [12]。除本文新设计的多孔 YSZ 电池支撑 体外,电池其它电化学功能层的厚度与传统固体 氧化物电池基本一致 [13, 17]。



图 3 多孔 YSZ 支撑体孔隙率和断裂强度随造孔剂 PMMA 含量的 变化关系 Fig. 3 Porosity and mechanical strength of the YSZ support as a

function of PMMA amount



图 2(a)多孔 YSZ 支撑体的扫描电镜照片; (b)多孔 YSZ 支撑体孔径分布 Fig. 2(a) SEM image of the porous YSZ support, and (b) pore size distribution in the YSZ support



图 4 多孔 YSZ 支撑型电解池扫描电镜照片 Fig. 4 SEM image of the porous YSZ supported solid oxide electrolysis cell

3.2. 电解池电化学性能

图 5 (a) 为电池在 750 ℃、H₂ (83 mol%) -H₂O (17 mol%) 气氛中电流电压关系曲线。电 池的开路电压为 0.985 V,略低于由能斯特方程估 算的理论值 (1.028 V),但与文献报道的实验值 (0.987 V)相符,表明本研究制备的电解池以 及电池密封情况符合性能测试要求 [19, 20]。电 解实验前,首先考察了固体氧化物电池在燃料 电池模式下的电化学性能,电池的最大输出功 率密度达到 563 mW·cm⁻²,与相关文献报道 值基本一致 [13]。接着,研究了电解池对燃料 极 H₂O 蒸汽的电解性能。在低电解电流范围内 (0-500 mA·cm⁻²),电解电压随电解电流呈现线 性增长趋势,电解池表现出欧姆极化特性,在 450 mA·cm⁻²的电流密度下,电池电解电压为 1.17 V。 当电解电流大于500 mA·cm⁻²时,电解电压随电流 密度表现出指数变化关系,此时的电极极化受浓差 极化过程控制。由于在电解池的燃料极中H₂O蒸 汽含量较低,电池表现出明显的浓差极化特征[21]。

同时,本文在开路电压下研究了电解池的电 化学阻抗。图5(b)为电池阻抗谱的奈奎斯特图。 在较高的测试温度下(600~800 ℃), 电化学阻抗 谱的高频区域会表现出明显的感抗特性, 这主要 是由测试仪器和连接导线引起的感抗响应;在中 低频区域,奈奎斯特图还表现出两段圆弧特征, 表明电极反应过程包含若干个独立的子过程,因 此,本论文采用 $LR_{ohm}(R_HQ_H)(R_LQ_L)$ 等效电路模型 对阻抗谱进行了拟合分析,其中L为电感元件, 表示电化学阻抗谱中的感抗响应, Rohm 为电阻元 件,代表阻抗谱中的欧姆电阻, $(R_{H}Q_{H})(R_{L}Q_{L})$ 分 别表示阻抗谱中高频 $(R_H Q_H)$ 和低频 $(R_I Q_I)$ 区 域的电极极化过程,其中Q为常相角元件,R为 极化电阻,电池的极化电阻R。为RH和RL之和[22]。 电化学阻抗谱拟合结果表明,电池的欧姆电阻 Rohm 和极化电阻 R_n 分别为 0.31 和 0.25 Ω ·cm², 与 Ni-YSZ 阴极支撑型电解池相比 (R_{obm} : 0.35 Ω ·cm², $R_n: 0.24 \Omega \cdot cm^2$), 采用多孔 YSZ 支撑型电解 池构型可以获得与传统电池相当的电化学催化活 性 [22, 23], 表明电池多孔 YSZ 支撑体表面的 Ni-YSZ 燃料极电流收集层和 Ni-YSZ 燃料极电化学 催化层能有效收集阳极电流并催化燃料气体的电 化学氧化。另一方面,与传统 Ni-YSZ 支撑型电池 相比,多孔 YSZ 支撑体具有优良的化学稳定性和 结构稳定性,采用多孔 YSZ 支撑型电池构型有希 望获得更高的电池性能稳定性。

为了验证上述设想,本文研究了电解池对 H₂O 蒸汽电解过程的稳定性。如图 6(a)所



图 5(a)电解池在 H₂-H₂O 中的电流电压关系曲线; (b)电解池在开路电压下的奈奎斯特图 Fig. 5 (a) Cell voltage-current curve of the electrolysis cell in H₂-H₂O and (b) Nyquist plot of the single cell under the OCV condition

示,在 $H_2(83 \text{ mol}\%)$ - $H_2O(17 \text{ mol}\%)$ 气氛中, 450 mA·cm⁻²的电解电流下,电解池电压的增速仅 为 2.0 mV·h⁻¹,与传统 Ni-YSZ 支撑型电解池相比, 电压增速降低了 50%,表现出优良的电解性能稳 定性 [24, 25]。本论文采用气相色谱仪分析了电解 池阴极尾气组成,如图 6 (b)所示,在 30 h 的稳 定性测试中,氢气产率为 ~3 mL·min⁻¹·cm⁻²,电解 效率达到 ~96%,表明该电解池具有优良的电解产 氢性能及稳定性。

3.3. 热循环稳定性

本文还进一步研究了电解池热循环稳定性能。 在单次热循环过程中,电解池由低温(40~100℃) 以 10 ℃·min⁻¹升高至工作温度(750 ℃),在 $H_2(83 mol\%) - H_2O(17 mol\%) 气氛中、$ 450 mA·cm⁻² 的电解电流下持续工作~2.2 h,再降温至~100 ℃。图7(a)为热循环测试过程中电解电压和电解电流随时间的变化关系,经 10 次热循环后电池电解电压增长仅为~5%,表现出优良的电解性能稳定性。图7(b)为电解过程中平均电解电压随热循环次数的变化关系。在前 2 次热循环过程中,平均电解电压均为~1.55 V,基本保持一致。经 2 次热循环后,平均电解电压随热循环次数呈现出线性递增的趋势,电压增速为~2.5 mV·h⁻¹,与图 6 所示恒温测试结果相一致,表明采用新型多孔 YSZ 支撑型固体氧化物电解池构型可以有效缓解电池在升降温过程中产生的应力对电池结构的影响,提高电池性能稳定性。



图 6(a)电解池在 H₂-H₂O 气氛中电解性能稳定性; (b)电解池中氢气的产率 Fig. 6 (a) Performance stability of the electrolysis cell in H₂-H₂O and (b) the H₂ produced from the cell



图 7 电解池热循环稳定性: (a)电池电压和电流随时间的变化关系, (b)平均电解电压随热循环次数的关系 Fig. 7 Thermocycling performance of the electrolysis cell: (a) Variations of cell voltage and current with time, and (b) the average cell voltage in different thermal cycles

4. 结论

本文研究了造孔剂 PMMA 的含量对多孔 YSZ 支撑体的孔隙率、孔径分布和支撑体机械强度的 影响,考察了电解池在 H₂O-H₂ 气氛中对 H₂O 蒸 汽的电化学电解性能以及稳定性,当 PMMA 含量 为 25 wt.% 时,电解池具有最优的综合力学性能 和电解催化活性。在 750 ℃的工作温度下,电解 池的产氢气速率为 3 mL·min⁻¹·cm⁻²,在 30 h 的稳 定性测试中,电压增速仅为 2.0 mV·h⁻¹,电解效率 高达 96%。电解池在 10 次升降温热循环过程中电 解性能衰减~5%,表现出优良的电解稳定性。本 研究结果验证了多孔 YSZ 支撑型管式 SOEC 电解 池的应用可行性。

参考文献 (References):

- Bernadet L, Moncasi C, Torrell M, Tarancón A. Highperforming electrolyte-supported symmetrical solid oxide electrolysis cells operating under steam electrolysis and co-electrolysis modes[J]. Int. J. Hydrogen Energy, 2020, 45(28): 14208–14217.
- [2] Rashid M D, Al Mesfer M K, Naseem H, Danish M. Hydrogen production by water electrolysis: A review of alkaline water electrolysis, PEM water electrolysis and high temperature water electrolysis[J]. Int. J. Eng. Adv. Techno., 2015, 4: 2249–8958.
- [3] Nechache A, Hody S. Alternative and innovative solid oxide electrolysis cell materials: A short review[J]. Renew. Sust. Energ. Rev., 2021, 149: 111322.
- [4] Hauch A, Brodersen K, Chen M, Mogensen M B. Ni/YSZ electrodes structures optimized for increased electrolysis performance and durability[J]. Solid State Ion., 2016, 293: 27–36.
- [5] Padinjarethil A, Hagen A. Identification of degradation parameters in SOC using *in-situ* and *ex-situ* approaches[J]. ECS Trans., 2021, 103(1): 1069–1082.
- [6] Sciazko A, Shimura T, Komatsu Y, Shikazono N. Ni-GDC and Ni-YSZ electrodes operated in solid oxide electrolysis and fuel cell modes[J]. J. Therm. Sci. Techno., 2021, 16(1): 20–00242.
- [7] Zhang W Q, Yu B. Development status and prospects of hydrogen production by high temperature solid oxide electrolysis[J]. J. Electrochem., 2020, 26(02): 212–229.
- [8] Wang Y Q. Co-electrolysis of H₂O/CO₂ in solid oxide electrolytic cell: A review[J]. Shandong Chem. Ind., 2019, 48(10): 90–91.
- [9] Sarantaridis D, Atkinson A. Redox cycling of Ni-based solid oxide fuel cell anodes: A review[J]. Fuel Cells, 2007, 7(3): 246–258.
- [10] Ettler M, Timmermann H, Malzbender J, Weber A, Menzler

N H. Durability of Ni anodes during reoxidation cycles[J]. J. Power Sources, 2010, 195(17): 5452–5467.

- [11] Ivers-Tiffée E, Weber A, Herbstritt D. materials and technologies for SOFC-components[J]. J. Eur. Ceram. Soc., 2001, 21(10): 1805–1811.
- [12] Zhao K, Cheng G, Hu S, Ha S, Norton M G, Chen M, Chen D, Xu Q, Kim B H. NiMo-calcium-doped ceria catalysts for inert-substrate-supported tubular solid oxide fuel cells running on isooctane[J]. Int. J. Hydrogen Energy, 2020, 45(53): 29367–29378.
- [13] Zhao K, Kim B H, Xu Q, Ahn B G. Performance improvement of inert-substrate-supported tubular single cells via microstructure modification[J]. J. Power Sources, 2015, 274: 799–805.
- [14] Zou J Z, Xiong H W, Huang Y J, Zhou K C, Zhang D. Porosity control and compressive strength of porous zirconia prepared by freeze casting[J]. Chin. J. Nonferrous Met., 2021, 31(08): 2059–2068.
- [15] Ni C, Cassidy M, Irvine J T S. Image analysis of the porous yttria-stabilized zirconia (YSZ) structure for a lanthanum ferrite-impregnated solid oxide fuel cell (SOFC) electrode[J]. J. Eur. Ceram. Soc., 2018, 38(16): 5463–5470.
- [16] Möller P, Kanarbik R, Kivi I, Nurk G, Lust E. Influence of microstructure on the electrochemical behavior of LSC cathodes for intermediate temperature SOFC[J]. J. Electrochem. Soc., 2013, 160(11): F1245–F1253.
- [17] Hedayat N, Du Y, Ilkhani H. Review on fabrication techniques for porous electrodes of solid oxide fuel cells by sacrificial template methods[J]. Renew. Sust. Energ. Rev., 2017, 77: 1221–1239.
- [18] Grahl-Madsen L, Larsen P H, Bonanos N, Engell J, Linderoth S. mechanical strength and electrical conductivity of Ni-YSZ cermets fabricated by viscous processing[J]. J. Mater. Sci., 2006, 41(4): 1097–1107.
- [19] Mahmood A, Bano S, Yu J H, Lee K H. Performance evaluation of SOEC for CO₂/H₂O co-electrolysis: Considering the effect of cathode thickness[J]. J. CO₂ Util., 2019, 33: 114–120.
- [20] Kim S D, Seo D W, Dorai A K, Woo S K. The effect of gas compositions on the performance and durability of solid oxide electrolysis cells[J]. Int. J. Hydrogen Energy, 2013, 38(16): 6569–6576.
- [21] Laguna-Bercero M A, Campana R, Larrea A, Kilner J A, Orera V M. Steam electrolysis using a microtubular solid oxide fuel cell[J]. J. Electrochem. Soc., 2010, 157(6): B852.
- [22] Jin C, Yang C, Chen F. Characteristics of the hydrogen electrode in high temperature steam electrolysis process[J]. J. Electrochem. Soc., 2011, 158(10): B1217.
- [23] Rinaldi G, Diethelm S, Van herle J. Steam and co-electrolysis sensitivity analysis on Ni-YSZ supported cells[J]. ECS Trans., 2015, 68(1): 3395–3406.
- [24] Kim-Lohsoontorn P, Kim Y M, Laosiripojana N, Bae J. Gadolinium doped ceria-impregnated nickel-yttria stabilised zirconia cathode for solid oxide electrolysis cell[J]. Int. J. Hydrogen Energy, 2011, 36(16): 9420–9427.
- [25] Liang M, Yu B, Wen M, Chen J, Xu J, Zhai Y. Preparation of NiO-YSZ composite powder by a combustion method and its application for cathode of SOEC[J]. Int. J. Hydrogen Energy, 2010, 35(7): 2852–2857.

Electrochemical Performance of Porous Ceramic Supported Tubular Solid Oxide Electrolysis Cell

Heng-Ji Wang¹, Wen-Guo Chen¹, Zhou-Yi Quan¹, Kai Zhao^{1,} *, Yi-Fei Sun^{2,} *, Min Chen¹, Ogenko Volodymyr¹

1. School of Materials Science and Hydrogen Energy, Foshan University, Foshan 528000, China 2. College of Energy, Xiamen University, Xiamen 363102, Fujian, China

Abstract

Solid oxide electrolysis cell (SOEC) is an efficient and clean energy conversion technology that can utilize electricity obtained from renewable resources, such as solar, wind, and geothermal energy to electrolyze water and produce hydrogen. The conversion of abundant intermittent energy to hydrogen energy would facilitate the efficient utilization of energy resources. SOEC is an all-ceramic electrochemical cell that operates in the intermediate to high temperature range of 500~750 °C. Compared with traditional low temperature electrolysis technology (e.g., alkaline or proton exchange membrane cells operating at ~100 °C), the high-temperature SOEC can increase the electrolysis efficiency from 80% to ~100%, providing a new way for energy saving.

The SOEC single cells with the nickel (Ni)-yttira-stabilized zirconia (YSZ) fuel electrode supported configuration have received most intensive research effort. This is due to the high catalytic activity and electronic conductivity of Ni, as well as good oxygen ionic conductivity of YSZ, promoting the electrochemical reduction of steam in fuel electrode. However, under the high steam partial pressures, the Ni in the electrode could be occasionally oxidized NiO at the high operation temperature, leading to volume expansion of the supporting layer. This phenomenon would induce internal stress in cell functional layers, resulting in cracking or even failure of the single cell.

To address the above mentioned issues, we propose a porous YSZ supported tubular single cell with a configuration of porous YSZ support, Ni-YSZ fuel electrode current collector, Ni-YSZ fuel electrode electrochemical functional layer, YSZ/Ce_{0.8}Sm_{0.2}O_{1.9} bi-layer electrolyte, and La_{0.6}Sr_{0.4}Co_{0.2}Fe_{0.8}O₃₋₈ air electrode. As the porous YSZ substrate exhibits high chemical and structural stabilities in a wide range of oxygen and steam partial pressures under the SOEC operating conditions, employing the porous YSZ as the single cell support is expected to improve mechanical stability of the whole single cell. In this work, the porous YSZ supported tubular electrolysis cell has been fabricated by extrusion and dip-coating technique. The porosity, pore size and mechanical property of the YSZ support were investigated with respect to the amount of polymethyl methacrylate (PMMA) pore former. At the PMMA amount of 25 wt.%, the porous YSZ support showed the optimum porosity of 40%~45% and good bending strength of ~20 MPa. Electrochemical performance of the single cell for steam electrolysis has been characterized under the H₂O-H₂ cofeeding condition. At the operation temperature of 750 °C , the H₂ production rate reached 3 mL·min⁻¹·cm⁻² and the cell maintained 95% of its initial performance during 10 thermal cycles, demonstrating the feasibility of the novel porous YSZ supported tubular cell design for solid oxide electrolysis cell.

Keywords: Solid oxide electrolysis cell; Porous ceramic support; Tubular electrolysis cell; Electrochemical electrolysis