



Press Release

平成 30 年 8 月 8 日

報道機関 各位

東北大学金属材料研究所
東京工業大学

協奏的動きがもたらす多価イオン拡散の促進現象を発見 —リチウムイオン蓄電池よりも性能の高い次世代蓄電池の開発促進に期待—

【概要】

東北大学金属材料研究所(金研)は、東京工業大学と共同で、一価イオンの Li^+ と多価イオンである Mg^{2+} の相互作用により、通常は遅い正極中での多価イオン拡散(移動)が、顕著に促進される現象を初めて発見しました。これにより、多価イオンを用いる次世代蓄電池系の開発促進が期待されます。

蓄電池におけるイオン伝導のしくみを解明することは、新たなエネルギー材料の開発に欠かせません。 Mg^{2+} 、 Zn^{2+} 、 Al^{3+} などの多価イオンを電荷担体(キャリア)とする蓄電池系は、今日広く使われているリチウムイオン電池の性能を凌ぐ可能性のある次世代蓄電池として注目されています。しかし上述のように、これらの多価イオンは、正極物質中を移動する速度が遅く、電極反応が進みにくいため、現状では適切な電極材料の開発が遅れています。

本研究では、実験と理論計算の手法を併用し、 $\text{Li}\text{-Mg}$ デュアルイオン電池系における Li^+ と Mg^{2+} の拡散挙動を調査しました。すると、 Mg^{2+} の拡散が Li^+ との協奏的相互作用によって顕著に促進されることを発見しました。本成果は、未だ解明されていない多価イオン伝導機構に新たな知見をもたらし、多価イオンをキャリアとする蓄電池系の構築にむけて斬新なアプローチを提案します。

本研究は、金属材料研究所の李弘毅(博士後期課程 3 年、JSPS 特別研究員)、岡本範彦准教授、市坪哲教授、東京工業大学 元素戦略研究センターの熊谷悠特任准教授、同大 科学技術創成研究院の大場史康教授らの研究グループによって行われました。

本成果は Advanced Energy Materials 誌に 8 月 10 日(日本時間)に掲載される予定です。

本件に関するお問い合わせ先

◆研究内容に関して
東北大学金属材料研究所
構造制御機能材料科学研究部門
市坪 哲
TEL: 022-215-2372
Email: tichi@imr.tohoku.ac.jp

◆報道に関して
東北大学金属材料研究所
情報企画室広報班
富松 美沙
TEL: 022-215-2144 FAX: 022-215-2482
Email: pro-adm@imr.tohoku.ac.jp

【詳細な説明】

○研究背景

高性能な蓄電池は、スマートフォンや電気自動車など我々に身近なデバイスの性能向上に欠かせません。そして次世代の電力網であるスマートグリッドシステムの構築においても必要不可欠です。現在、蓄電池の主役を担うリチウムイオン電池は、1990 年代に発売されて以降、改良が重ねられているものの、その性能は理論的な限界まで近づきつつあり、これ以上大きな性能の向上は見込めません。そのため、リチウムイオン電池を凌駕する次世代蓄電池の実現には、新たな基礎学理のもと、今までにない蓄電池の設計指針を確立していく必要があります。

リチウムイオン電池のように、インターラクション反応^{*1}を利用する蓄電池は、電荷を運ぶキャリア（イオンなど）が充放電によって正極・負極間を行き来することで繰り返し使用できる電池です。一般的に、正極にはキャリアを格納できる酸化物（これをフレームと呼びます）が、負極には黒鉛などの層状構造物質が使用されます。充電時には、正極に格納されたキャリアが放出され、負極内部に挿入され、放電時には、負極に挿入されたキャリア金属が再びイオン化して電子を放出し、電解液を通じてキャリアとして正極へと流れ、そこで電子を受け取ることで電流が外部回路に発生します。Li⁺をキャリアとするリチウムイオン蓄電池系は、充電時に起る Li 金属のデンドライト成長^{*2}が発火事故の原因にもなり大きな問題となっています。ゆえに、現在実用化されているリチウムイオン電池では、インターラクション機構によりデンドライト成長を起こしにくい炭素系材料が負極に使われていますが、炭素系負極材料の重量・体積が無視できないほど大きく、そのためエネルギー密度が低くなり、性能が十分に発揮できません。

一方、一価の Li⁺と異なり、Mg²⁺、Zn²⁺、Al³⁺などの多価イオンはデンドライト成長しにくい傾向があり、安全に金属負極を使用できるため、Mg 蓄電池をはじめとする多価イオン蓄電池の研究が近年注目されています。しかし、多価イオンは、一価イオンと比べると正極フレームの中を移動するのに非常に大きなエネルギーのバリアを乗り越える必要があり、拡散が困難です。フレームの安定性も低く、電極として寿命が短いという欠点があります。このように、一価イオンとは全く異なる性質を持つ多価イオンを蓄電池に用いるためには、従来とは全く異なるアプローチで研究に挑む必要があります。

そこで本研究グループは、それぞれ性質が異なる一価イオンと二価イオンを同時に利用するデュアルイオンをキャリアとする蓄電池の概念を世界に先駆けて提案し、世界の蓄電池分野で新たな潮流を作ってきました。Li⁺と Mg²⁺を用いた Li-Mg デュアルイオン電池（図 1）は高エネルギー密度蓄電池に適した構造を有し、充放電過程において、Li⁺と Mg²⁺の両方を正極および負極にて電気化学反応させます。

これまでの研究では、Li⁺と Mg²⁺を同時に電極へ析出させること（電析）によって、Li の危険

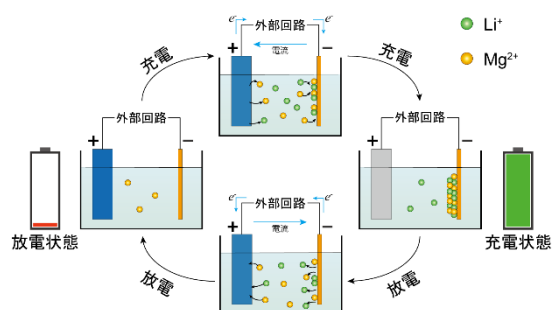


図 1 Li-Mg デュアルイオン電池の模式図

充電：Li⁺と Mg²⁺が正極から放出され、負極に析出する。放電：Li⁺と Mg²⁺が負極から溶解し、正極に収容される。

なデンドライト成長が抑制され、平滑な電析形態が得られることを明らかにしました。これによつて、炭素などの負極材料を利用せず、高容量の金属負極を使用できる可能性を示してきました。さらに、 Mo_6S_8 や MgCo_2O_4 などの正極材料を用いて、インターラーション反応における Li^+ と Mg^{2+} の挿入・脱離挙動を調査した結果、多価イオンである Mg^{2+} が予想以上に速く移動することを実験的に見出しました。これが本研究を始めた動機です。

○成果の内容

本研究では、正極での Li^+ と Mg^{2+} の拡散挙動の調査において、正極材料の一つの例として硫化物であるシェブレル化合物 Mo_6S_8 を用いました。電位走査、定電流充放電実験や組成分析の結果(図 2)から、放電の初期において、 Li^+ が優先的に挿入され、拡散の遅い Mg^{2+} はほとんど挿入されませんが、 Mo_6S_8 中に挿入された Li^+ が一定量に達すると、 Mg^{2+} の挿入が促進され始め、理論容量まで放電した Mo_6S_8 電極にはほぼ同じ割合の Li^+ と Mg^{2+} が正極に挿入されることがわかりました。一般的に、正極中のイオン拡散の容易さは、イオンが占める拡散経路上のサイトとサイトの間の移動にかかる活性エネルギー(拡散バリア)の大きさに依存します。そのため、 $\text{Li}\text{-Mg}$ デュアルイオン系における Mg^{2+} の挿入が促進される現象は、先に挿入された Li^+ が Mg^{2+} の拡散バリアを低減させたことを示唆します。

Li^+ と Mg^{2+} の拡散挙動と活性エネルギーを調査するため、実験から得られた知見に基づき、第一原理計算^{*3}を用いて、 Mo_6S_8 中の拡散過程を解析しました(図 3)。その結果、後に続いて挿入される Mg^{2+} は、先に挿入された Li^+ と一定の距離($\sim 4 \text{ \AA}$)を保ちながら、ペアで拡散経路を移動することによって、 Mg^{2+} 単体で拡散する場合と比べ、拡散バリアが大幅に低減されることが明らかになりました。さらなる調査の結果、このような“協奏的な動き”による拡散の促進はデュアルイオンの場合だけでなく、一種類のキャリアイオンの場合でも起こりうる一般的な現象であることがわかりました。しかし例えば、多価イオンのみの場合には、イオン挿入の初期段階においては拡散バリアが高いので、インターラーション反応が電極表面に滞ってしまい、協奏的効果が発現されない

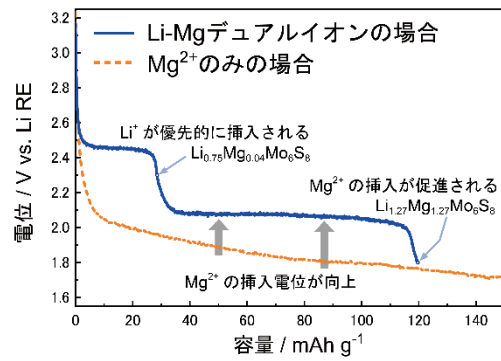


図 2 Mo_6S_8 の定電流放電曲線

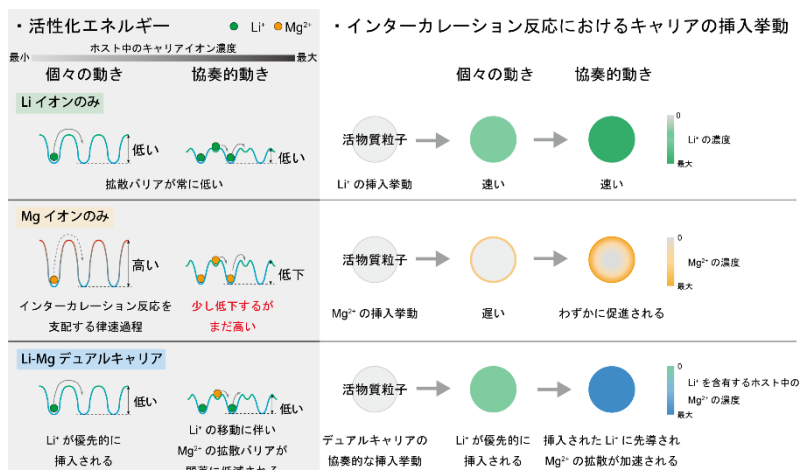


図 3 インターカレーション反応における固体内拡散過程

くいのですが、拡散の速い Li^+ を先に導入することによって、協奏効果を引き出すことができ、多価イオンの拡散バリアを低減させ、インターラクション反応を促進させることができます。

○意義・課題・展望

正極などの固体中のイオン伝導はエネルギー材料分野において極めて重要なテーマであり、蓄電池をはじめとする様々なエネルギー貯蔵デバイスの基礎となっています。リチウムイオン電池などの一価イオンを使う蓄電池の物理化学機構は比較的よく知られていますが、多価イオンを使う蓄電池の基礎科学は緒に就いたばかりです。本研究で明らかにした、一価イオン (Li^+)と多価イオン (Mg^{2+})の協奏的動きによる拡散の促進現象は、固体中のイオン伝導機構の基礎的理解を深めたことに加え、正極材料の開発に新たな指針を与え、多価イオンをキャリアに用いる蓄電池系の実用化に大きくアプローチできる大変意義のある成果です。また、本成果は蓄電池分野に限らず、燃料電池固体電解質やイオン伝導体などの分野への拡張も期待されます。

○発表論文

雑誌名: Advanced Energy Materials

英文タイトル: Fast diffusion of multivalent ions facilitated by concerted interactions in dual-ion battery systems

著者: Hongyi Li, Norihiko L. Okamoto, Takuya Hatakeyama, Yu Kumagai, Fumiyasu Oba and Tetsu Ichitsubo

DOI: 10.1002/aenm.201801475

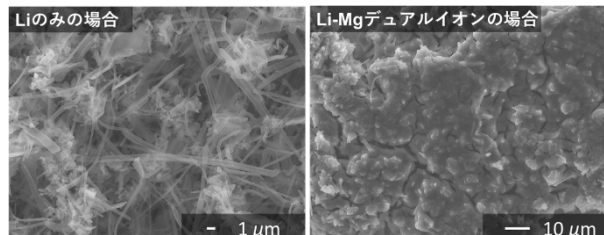
○専門用語解説(注釈や補足説明など)

※1 インターカレーション反応

電池の充放電反応において、キャリアイオンが電極材料に入り出する反応のことです。電極は体積変化が少なく、安定性が高いため、長寿命の蓄電池に適しています。

※2 Li のデンドライト成長

電析の際に、 Li 結晶が先端が尖った形状で成長することです。電極表面の電場の不均一性に起因すると考えられますが、詳しいメカニズムは未解明です。右の図に示したように、 $\text{Li}\text{-Mg}$ デュアルイオン系では Li のデンドライト成長が顕著に抑制され、金属負極を使用することが可能となります。



※3 第一原理計算

実験データや経験パラメーターを使わない量子力学の基本原理に基づく計算方法です。

現在は計算リソースなどの制限のため、様々な近似手法が利用されています。

○共同研究機関および助成

本成果における理論計算には、東北大学金属材料研究所のスーパーコンピュータを利用しました。また、本研究は、日本学術振興会科学研究費 no. 26289280、特別研究員奨励費 no. 18J11696 の助成を受けました。