# トピックス

### 酸化物イオンの電荷補償を利用するリチウム電池用 Ti–Mn 系高容量正極材料

#### 藪内直明

東京電機大学工学部応用化学科 〒120-8551 東京都足立区千住旭町5

要旨 次世代のリチウムイオン電池用の高エネルギー密度正極材料が必要とされている。充放電時の電荷補償として、ア ニオンである酸化物イオンの固相酸化還元反応を利用することで、従来の正極材料と比較して高エネルギー密度化 が期待できる。そのようなアニオンの酸化還元反応が安定に進行する Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>-LiMnO<sub>2</sub> 系の材料を見出し、また、 放射光を用いた X 線吸収分光法を用いることでアニオンによる電荷補償が可逆的に進行することを実際に確認した。

#### 1. はじめに

電気自動車が市販化されるなどリチウムイオン電池の用 途は多様化しており、その市場は拡大を続けている。しか し、リチウムイオン電池の正極材料の変遷に着目すると、 過去20年間で大きな変化は見られず、LiCoO2のような層 状酸化物やスピネル酸化物など1980年代には発見されて いた材料が現在でも広く利用されている。このため、リチ ウムイオン電池のさらなるエネルギー密度向上へ向けて次 世代の正極材料が求められている。近年、リチウム過剰正 極材料である Li<sub>2</sub>MnO<sub>3</sub>系材料が次世代の高容量正極材料 として研究されてきたが、Li<sub>2</sub>MnO<sub>3</sub>系材料においてマン ガンの形式酸化数は4価であり、それ以上の高酸化数状 態になることは考え難い。そのため,従来の遷移金属イオ ンの酸化還元による電荷補償機構では、この高容量を説明 することは難しく、これまでに多くのモデルが提唱されて きた1-5)。現在ではカチオンである遷移金属イオンではな く,アニオンである酸化物イオンの酸化により充電時の電 荷補償が行われるという考え方が主流となっている。しか し、Li<sub>2</sub>MnO<sub>3</sub>系材料では酸化物イオンによる電荷補償の結 果として初回充電時に一部の酸素は酸素分子として不可逆 的に脱離し、同時に結晶構造の再構築が進行することが知 られている<sup>6)</sup>。また,酸化物イオンによる電荷補償が Li<sub>2</sub>MnO<sub>3</sub>系と比較して安定に進行する系として,  $Li_2Ru_{1-\nu}Sn_{\nu}O_3$ などの材料も報告されている<sup>7)</sup>。

#### 2. アニオンによる電荷補償の安定化

このような酸化物イオンによる電荷補償を積極的に利用 するような電極材料設計により,従来型正極材料の理論容 量(遷移金属イオンの固相酸化還元反応に基づいた容量) を超える高容量材料の発見につながることが期待できる。 酸化物イオンが酸化された状態として,過酸化物イオンや

超酸化物イオンが固体として結晶化することが知られてい るが、このような物質は一般にアルカリ金属、アルカリ土 類金属イオンのような価電子を持たないイオン(例えば過 酸化ナトリウム Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub>,過酸化カルシウム CaO<sub>2</sub>,超酸化 カリウム KO<sub>2</sub>),もしくは Zn<sup>2+</sup> や Cd<sup>2+</sup> など d 軌道が電 子に完全に占有された系(例えば過酸化亜鉛 ZnO<sub>2</sub>)との 組み合わせで安定化されることが一般的である。これとは 対照的に、二酸化マンガンなどの遷移金属酸化物は過酸化 水素の不均化触媒として働くことが知られており、これは 過酸化物イオンと遷移金属イオンのd電子との間におけ る電荷移動に起因すると考えられる。また、このような電 荷移動は上述した酸素の脱離にも深く関係していると考え られる。そこで、酸化物イオンによる電荷補償を安定化さ せ酸素脱離を抑制するため、Li<sub>2</sub>MnO<sub>3</sub>のように固体中の リチウム含有量が多く、同時に価電子を持たない遷移金属 イオンから構成された酸化物を主骨格とする新しい電池材 料について探索を行った。その結果、価電子を持たない Nb<sup>5+</sup> イオンから構成された Li<sub>3</sub>NbO<sub>4</sub> を主骨格とした酸化 物において、酸化物イオンによる電荷補償が安定化され、 高容量材料となることをこれまでに明らかにしてい る<sup>8,9)</sup>。また, Nb-Mn 系と Nb-Fe 系材料の詳細な充放電 反応機構を比較検討した結果, Fe<sup>3+</sup>のような共有結合性 の高いイオンを用いた場合は Nb と組み合わせた場合でも 酸素脱離を抑制することが不可能であることが確認された。 Mn<sup>3+</sup>/Mn<sup>4+</sup>のような比較的強いイオン結合性を持つイオ ンとNb を組み合わせることで、特異的に酸素による電荷 補償が安定化されることがわかり、また、このことは電池 材料としては高価な Nb を他の元素で置き換えることが可 能であることを示唆する結果でもある。

#### Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>-LiMnO<sub>2</sub>系酸化物の合成と電気 化学特性

高価な Nb の代替を目指し,酸化数は下がるものの, Nb5+ と同じく価電子を持たない Ti4+ に着目して材料探 索を行った。Fig. 1(a) に Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> の粉末 X 線回折図形を示 す。Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>はリチウムとチタンイオンが規則配列をした, Li<sub>2</sub>MnO<sub>3</sub>と類似のカチオン規則配列型の岩塩型構造に分 類可能である。TiO<sub>6</sub>とLiO<sub>6</sub>が2:1の割合で稜共有する ことでハニカム型の超格子層構造を形成し, Ti と Li は層 内で完全に規則配列している。しかし、20-30°付近で観 測される Li と Ti の層内の規則配列に由来する回折線がブ ロードな形状になっており、これは c 軸方向への超格子配 列の規則性が低いことに起因している(一種の積層欠陥と いえる)<sup>10)</sup>。Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>から全てのリチウムを可逆的に脱離/ 挿入させることができれば理論容量として通常の層状材料 の1.5倍以上となる450 mAh g<sup>-1</sup>を超える大きな容量が期 待できる。しかし、Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>はそのままでは電気化学的に は不活性な材料である。これは Ti<sup>4+</sup> が価電子を持たない という特徴に由来し、電気伝導性が低く酸化反応が粒子の 最表面でしか進行しないためであると考えられる。電子伝 導の問題の改善を目指し、 リチウムとチタンイオンの一部 について Nb 系材料と同様に d 電子を有する 3 価のマンガ ンによる置換を試みた。Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>は岩塩型に由来する構造 (岩塩型と同じく酸化物イオンは立方最密充填構造でLi+ と Ti4+ が六配位サイトを占有している)であることから, Fig. 1(c) に示したように同じく岩塩型構造を母構造とし, ジグザグ層状型の LiMnO<sub>2</sub> との間における 2 成分系,  $xLi_2$  $TiO_3 - (1 - x) LiMnO_2$ の組成において材料合成が可能であ るか検討を行った。上記組成に従い Mn<sup>3+</sup> で置換した Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>系材料のX線回折図形も合わせてFig. 1(b)に示す。  $Li_2TiO_3$ と $LiMnO_2$ の割合はx=0.5とした。これは、層状 材料と同じ組成である酸素2モルを基準として表記し直 すとLi<sub>1.2</sub>Ti<sub>0.4</sub>Mn<sub>0.4</sub>O<sub>2</sub>となる組成である。これ以降は Li<sub>1.2</sub>Ti<sub>0.4</sub>Mn<sub>0.4</sub>O<sub>2</sub>の表記を用いる。Fig. 1(b)に示した X 線 回折図形より Mn<sup>3+</sup> 置換試料はカチオン不規則配列の岩 塩型構造であり、Li, Ti, Mnの規則配列は完全に失われ ることが確認された。

得られた Li<sub>1.2</sub>Ti<sub>0.4</sub>Mn<sub>0.4</sub>O<sub>2</sub> は電気化学特性の向上を目的 として、10 wt%のアセチレンブラックとボールミル処理 することで粒子サイズの低減と炭素複合化処理を行った。 炭素複合化処理を行った Li<sub>1.2</sub>Ti<sub>0.4</sub>Mn<sub>0.4</sub>O<sub>2</sub> 試料の電気化学 特性評価を行った結果を Fig. 2 に示す。一般的にカチオン 不規則配列の岩塩型構造では、固体中におけるリチウムの 拡散経路を持たないことから電気化学特性が低いことが知 られている<sup>11,12</sup>。近年、カチオン不規則配列の岩塩型構造 でも、リチウム過剰型の材料(Li<sub>1+y</sub>Me<sub>1-y</sub>O<sub>2</sub>)において、 リチウムの脱挿入が進行することが報告されており、これ はリチウムイオンの伝導経路がパーコレーションネット



Fig. 1 Comparison of X-ray diffraction (XRD) patterns for the binary system of  $xLi_2TiO_3-(1-x)LiMnO_2$  (x=0, 0.5, and 1.0).



**Fig. 2** Electrode performance of the sample of x=0.5 in  $xLi_2TiO_3-(1-x)LiMnO_2$  (Li<sub>1.2</sub>Ti<sub>0.4</sub>Mn<sub>0.4</sub>O<sub>2</sub>) at a rate of 5 mA g<sup>-1</sup> at 50°C in a Li cell.

ワークを形成するためとされている<sup>13)</sup>。また, $Mn^{3+}/Mn^{4+}$ の1電子反応が進行すると仮定した場合,理論容量は132 mAh g<sup>-1</sup>となるが,実際に観測された初回充電容量は350 mAh g<sup>-1</sup>を超えている。これは全てのリチウムイオンが固体中から脱離すると想定した容量である395 mAh g<sup>-1</sup>の90%に匹敵する容量であり,遷移金属イオンの酸化還元反応から想定された容量では説明することはできない。

#### 4. Li<sub>1.2</sub>Ti<sub>0.4</sub>Mn<sub>0.4</sub>O<sub>2</sub>の充放電時における 電荷補償機構

観測された高容量発現機構の解明を目的として、
Li<sub>1.2</sub>Ti<sub>0.4</sub>Mn<sub>0.4</sub>O<sub>2</sub>について立命館大学 SR センター(BL 11)において軟 X 線吸収分光法を用いて充放電時におけるマンガン、チタン、酸素それぞれの電子状態変化を測定した。測定試料は電気化学セルを組み立て、Fig. 3 に示す



Fig. 3 Changes in soft X-ray absorption (XAS) spectra of Li<sub>1.2-y</sub>Ti<sub>0.4</sub>Mn<sub>0.4</sub>O<sub>2</sub> on charge; (a) Ti L-edge, (b) Mn L-edge, (c) O K-edge, (d) the points where the spectra have been collected.

ように異なる充電深度までリチウムを脱離後、グローブボ ックス内でセルを解体して電極を取り出した後に洗浄と乾 燥を行うことで調製した。マンガンのL吸収端では充電 初期(~130 mAh g<sup>-1</sup>)に吸収スペクトルが高エネルギー 側にシフトすることが確認され、これは Mn<sup>3+</sup>の Mn<sup>4+</sup> への酸化に対応している。しかし,充電容量を240 mAh g-1以上とした場合はマンガンのL吸収端でそれ以上の変 化は確認されなかった。また、放電時には吸収スペクトル のエネルギーが再び低エネルギー側へとシフトし、Mn<sup>3+</sup> まで可逆的に還元されることが確認された。また、チタン のL吸収端では充放電時に大きな変化は観察されず, Ti4+ は電荷補償には寄与しないことが確認された。一 方,酸素のK吸収端では充電容量に対応する系統的な変 化が527-533 eV付近の領域で観測された。充電初期  $(\sim 130 \text{ mAh g}^{-1})$  において530 eV の pre-edge ピークが 低ネルギー側へとシフトすることが確認され、これはマン ガンの酸化に伴う変化であると推察される。さらに充電深 度を上げていくと、530 eV 付近のピーク強度が系統的に 増加することが観測された。過酸化物であるLi<sub>2</sub>O<sub>2</sub>では 530.5 eV を中心としたブロードなピークが酸素の K 吸収 端で観察されることが知られており14,15),また、このよう な変化は Li<sub>2</sub>MnO<sub>3</sub>系の材料の測定結果を元に,酸素 2p 軌 道における正孔の形成に起因するとも提案されてい

る<sup>16,17)</sup>。このような酸素の*K*吸収端の変化は可逆的に進行することが確認されている。

さらに, Mn による電荷補償については, フォトンファ クトリー(BL-12C)において硬 X 線を用いた K 吸収端 の測定によっても検討を行った。Fig.4にLi<sub>1.2</sub>Ti<sub>0.4</sub>Mn<sub>0.4</sub> O2の充電時における硬X線吸収スペクトルの変化とEX-AFS の解析により Mn の局所構造変化を調べた結果を示 す。EXAFS 動径分布関数に着目すると、充電前の第一近 接(Mn-O)のピークの強度が充電後と比べて低くなって いることがわかる。これは、充電前の試料において、Mn はヤーン・テラー効果の影響を受ける3価  $(t_{2g}^{3} e_{g}^{-1})$  の 状態として存在しているためであり、局所的な構造の歪を 反映した結果である。130 mAh g<sup>-1</sup> まで充電すると, Mn は4価  $(t_{2g}^{3})$  になるため、ヤーン・テラー歪が解消され、 動径分布関数における第一近接のピーク強度が上昇し、ま た,吸収スペクトルのエネルギーも 4-5 eV 程度高エネル ギー側にシフトすることが確認された。電位平坦部(130-340 mAh g<sup>-1</sup>) においては, Mn の L 吸収端での変化は確 認されなかったものの, MnのK吸収端では充電容量が 増えるにつれ、吸収端のピークトップのエネルギーがシフ トすることが観測された。このような K 吸収端における 酸化数の変化を伴わないスペクトルの形状の変化は、リチ ウム脱離に伴う格子の歪に由来することが理論計算により



Fig. 4 Changes in hard X-ray absorption (XAS) spectra of  $Li_{1,2-y}Ti_{0,4}Mn_{0,4}O_2$  on charge for Mn K-edge (a), and EXAFS radial distribution functions obtained from (a) are also shown in (b).

確認されている18)。

これらの結果をまとめると、 $Li_{1.2}Ti_{0.4}Mn_{0.4}O_2$ では充電 初期の電圧が 3-4 V と上昇する領域で  $Mn^{3+}/Mn^{4+}$ の反 応が進行し、電位平坦部では酸化物イオンが電荷補償に寄 与することで高容量を発現していると結論付けることがで きる。Ti と Mn といった資源が比較的抱負な元素から構 成された材料は、低コスト・高性能な電池材料となり得る 可能性があり、将来的には電気自動車用の大型リチウムイ オン電池での利用も期待できる。

#### 5. おわりに

酸化物イオンによる電荷補償を用いる材料は、現状では サイクル特性や充放電時の大きな分極(ヒステリシス)な ど実用化には解決すべき大きな課題が残っているが、本稿 で紹介したようにこれまでとは異なった観点から新しい電 池材料設計が可能となり、その反応機構の解析に放射光は 必須のツールとなる。Li<sub>3</sub>NbO<sub>4</sub>やLi<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>のように電気化 学的には不活性であると考えられていた材料においても、 適切に電気伝導性を付与することで固体中からリチウムを 脱離させることができる電極材料に変えることができる。 また、Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>とLi<sub>3</sub>NbO<sub>4</sub>のようなリチウム過剰材料を考 えた場合、さらにリチウム過剰量を増やしていくと、リチ ウムイオンと酸化物イオンのみから構成された Li2 O系が 考えられるが、既にコバルトをドープした Li<sub>2</sub>O が同様に 電極材料として利用できることも報告されている19-21)。 今後,酸化物イオンの電荷補償を用いた未知の電極材料の 発見により、リチウムイオン電池の高エネルギー密度化に つながることが期待できる。これらのリチウム過剰高容量 酸化物材料の研究の進展により、次世代の高エネルギー密 度リチウムイオン電池の実現に繋がることを期待してやま ない。

#### 謝辞

本研究の一部は科学技術振興機構の先端的低炭素化技術 開発事業(ALCA)による助成を受けて実施しました。軟 X線を用いた放射光測定は立命館大学の太田俊明教授の 協力のもと行いました。また,硬X線を用いた放射光測 定は高エネルギー加速器研究機構放射光共同利用実験課題 2015G529のもとに行われました。

#### 参考文献

- 1) P. Kalyani, S. Chitra, T. Mohan and S. Gopukumar: Journal of Power Sources **80**, 103 (1999).
- 2) A. D. Robertson and P. G. Bruce: Chemical Communications **23**, 2790 (2002).
- A. R. Armstrong, M. Holzapfel, P. Novak, C. S. Johnson, S. H. Kang, M. M. Thackeray and P. G. Bruce: J. Am. Chem. Soc. 128, 8694 (2006).
- T. Ohzuku, M. Nagayama, K. Tsuji and K. Ariyoshi: J. Mater. Chem. 21, 10179 (2011).
- M. Oishi, T. Fujimoto, Y. Takanashi, Y. Orikasa, A. Kawamura, T. Ina, H. Yamashige, D. Takamatsu, K. Sato, H. Murayama, H. Tanida, H. Arai, H. Ishii, C. Yogi, I. Watanabe, T. Ohta, A. Mineshige, Y. Uchimoto and Z. Ogumi: J. Power Sources **222**, 45 (2013).
- N. Yabuuchi, K. Yoshii, S.-T. Myung, I. Nakai and S. Komaba: J. Am. Chem. Soc. 133, 4404 (2011).
- M. Sathiya, G. Rousse, K. Ramesha, C. P. Laisa, H. Vezin, M. T. Sougrati, M. L. Doublet, D. Foix, D. Gonbeau, W. Walker, A. S. Prakash, M. Ben Hassine, L. Dupont and J. M. Tarascon: Nat. Mater. **12**, 827 (2013).
- N. Yabuuchi, M. Takeuchi, M. Nakayama, H. Shiiba, M. Ogawa, K. Nakayama, T. Ohta, D. Endo, T. Ozaki, T. Inamasu, K. Sato and S. Komaba: Proc. Natl. Acad. Sci. 112, 7650 (2015).
- N. Yabuuchi, M. Nakayama, M. Takeuchi, S. Komaba, Y. Hashimoto, T. Mukai, H. Shiiba, K. Sato, Y. Kobayashi, A. Nakao, M. Yonemura, K. Yamanaka, K. Mitsuhara and T. Ohta: Nat. Commun. 7, 13814 (2016).
- 10) J. Bréger, M. Jiang, N. Dupré, Y. S. Meng, Y. Shao-Horn, G. Ceder and C. P. Grey: J. Solid State Chem. 178, 2575 (2005).

- 11) R. Kanno, T. Shirane, Y. Inaba and Y. Kawamoto: Journal of Power Sources **68**, 145 (1997).
- M. N. Obrovac, O. Mao and J. R. Dahn: Solid State Ion. 112, 9 (1998).
- 13) J. Lee, A. Urban, X. Li, D. Su, G. Hautier and G. Ceder: Science 343, 519 (2014).
- 14) R. M. Qiao, Y. D. Chuang, S. S. Yan and W. L. Yang: Plos One 7, e49182 (2012).
- M. Oishi, C. Yogi, I. Watanabe, T. Ohta, Y. Orikasa, Y. Uchimoto and Z. Ogumi: J. Power Sources 276, 89 (2015).
- 16) M. Oishi, K. Yamanaka, I. Watanabe, K. Shimoda, T. Matsunaga, H. Arai, Y. Ukyo, Y. Uchimoto, Z. Ogumi and T. Ohta: Journal of Materials Chemistry A 4, 9293 (2016).
- 17) K. Luo, M. R. Roberts, R. Hao, N. Guerrini, D. M. Pickup, Y.-S. Liu, K. Edström, J. Guo, A. V. Chadwick, L. C. Duda and P. G. Bruce: Nat. Chem. 8, 684 (2016).
- 18) K. Kubobuchi, M. Mogi, M. Matsumoto, T. Baba, C. Yogi, C. Sato, T. Yamamoto, T. Mizoguchi and H. Imai: Journal of Applied Physics **120**, 142125 (2016).
- 19) S. Okuoka, Y. Ogasawara, Y. Suga, M. Hibino, T. Kudo, H. Ono, K. Yonehara, Y. Sumida, Y. Yamada, A. Yamada, M. Oshima, E. Tochigi, N. Shibata, Y. Ikuhara and N. Mizuno: Scientific Reports 4, 5684 (2014).

- 20) H. Kobayashi, M. Hibino, Y. Kubota, Y. Ogasawara, K. Yamaguchi, T. Kudo, S.-i. Okuoka, H. Ono, K. Yonehara, Y. Sumida and N. Mizuno: J. Electrochem. Soc. 164, A750 (2017).
- 21) Z. Zhu, A. Kushima, Z. Yin, L. Qi, K. Amine, J. Lu and J. Li: Nature Energy 1, 16111 (2016).

#### 著者紹介 藪内直明



#### 東京電機大学工学部応用化学科 准教授 E-mail: yabuuchi@mail.dendai.ac.jp 専門:固体化学,電気化学

2006年3月大阪市立大学工学研究科応用 化学専攻後期博士課程修了,博士(工学)。 2006-2008年アメリカ・マサチューセッツ 工科大学博士研究員,2010-2012年東京理 科大学総合研究機構助教,2012-2014年同 講師,2014-2017年東京電機大学工学部環 境化学科准教授,2017年4月同応用化学 科准教授,現在に至る。

## Ti/Mn-based high-capacity positive electrode materials with anion redox for advanced rechargeable lithium batteries

Naoaki YABUUCHI Department of Applied Chemistry, Tokyo Denki University 5 Senju Asahi-Cho, Adachi, Tokyo 120–8551, Japan

Abstract High-capacity positive electrode materials are needed for advanced rechargeable lithium batteries. The use of anion redox for the charge compensation process is essential to further increase energy density of rechargeable batteries. Recently, we have found that Ti/Mn-based electrode material delivers large reversible capacity with highly reversible anon redox, which is clearly evidenced by synchrotron X-ray absorption spectroscopy. Materials design strategy and future possibility for a new series of high-capacity electrode materials with anion redox will be discussed.