

Title	機械的手法によるリチウムイオン二次電池用正極材料 の作製とその特性評価
Author(s)	中村, 衣利
Citation	大阪大学, 2016, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://doi.org/10.18910/55959
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

The University of Osaka

博士学位論文

機械的手法によるリチウムイオン二次電池用 正極材料の作製とその特性評価

中村 衣利

2016年1月

大阪大学大学院工学研究科

目次

第1章	序論	1
1.1 緒言		1
1.2 リヲ	- ウムイオン二次電池の研究動向	5
1.2.1	リチウムイオン二次電池の原理	5
1.2.2	リチウムイオン二次電池用正極材料	8
1.2.3	正極材料粉体として提案する理想的な構造	11
1.2.4	全固体リチウムイオン二次電池	13
1.2.5	無機固体電解質	14
1.2.6	全固体リチウムイオン二次電池に期待される正極材料粉体の粒子構造	16
1.3 本諸	論文の目的と構成	17
参考文献		19
第2章	機械的手法による LiCoO ₂ ナノ粒子造粒体の合成 2	23
2.1 緒言		23
2.2 実懸	食方法	25
2.2.1	原料粉体及び摩砕式ミルによる粉体処理	25

2.2.2	粉体特性評価方法	
2.2.3	電池特性評価方法	
2.3 実懸	検結果と考察	
2.3.1	機械的処理された粉体の特性評価	
2.3.2	一次粒子の表面特性評価	
2.3.3	LiCoO2造粒体の液含浸性評価	
2.3.4	電池特性評価	
2.4 結壽	奋	42
参考文献.		42

おうち	LiCoO ₂ ナノ粒子造粒体の合成に及ぼす原料種の影響	45
3.1 緒言		45
3.2 実懸	黄方法	46
3.2.1	原料粉体及び摩砕式ミルによる粉体処理	46
3.2.2	固相反応法による合成	
3.2.3	粉体特性評価方法	
3.2.4	電池特性評価方法	51
3.3 実駒	検結果と考察	53
3.3.1	機械的処理された粉体の特性評価	53
3.3.2	固相合成された粉体との比較	54
3.3.3	電池特性評価	59
3.4 結論	ъ п	
参考文献.		
第4章	LiCoO₂ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響	65
第4章 4.1 緒言	LiCoO₂ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響	65
第4章 4.1 緒 4.2 実駒	LiCoO₂ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響	
第4章 4.1 緒 4.2 実駅 4.2.1	LiCoO₂ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響 膏 _{(美} 方法 LiCoO ₂ ナノ粒子造粒体の機械的合成およびその熱処理	
第4章 4.1 緒言 4.2 実際 4.2.1 4.2.2	LiCoO₂ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響	
第4章 4.1 緒言 4.2 実際 4.2.1 4.2.2 4.2.3	LiCoO₂ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響 す 歳方法 LiCoO ₂ ナノ粒子造粒体の機械的合成およびその熱処理 粉体特性評価方法 電池特性評価方法	
第4章 4.1 緒 4.2 実際 4.2.1 4.2.2 4.2.3 4.3 実懸	LiCoO₂ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響 す 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、	
第4章 4.1 緒 4.2 実際 4.2.1 4.2.2 4.2.3 4.3 実態 4.3.1	LiCoO ₂ ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響 す 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、	
第4章 4.1 緒 4.2 実嗎 4.2.1 4.2.2 4.2.3 4.3 実嗎 4.3.1 4.3.2	LiCoO ₂ ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響	65 65 67 67 67 67 68 69 69 69
第4章 4.1 緒 4.2 実嗎 4.2.1 4.2.2 4.2.3 4.3 実嗎 4.3.1 4.3.2 4.3.3	LiCoO ₂ ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響 す 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、 、	65 656767676869697175
 第4章 4.1 緒言 4.2 実際 4.2.1 4.2.2 4.2.3 4.3 実際 4.3.1 4.3.2 4.3.3 4.4 結罰 	LiCoO ₂ ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響 素 	65 6767676767686969717578

第5章	機械的手法による LiNi _{0.5} Mn _{1.5} O ₄ の合成	85
5.1 养	者言	85
5.2	実験方法	86
5.2.1	LiNi _{0.5} Mn _{1.5} O ₄ 粉体の機械的合成およびその熱処理	86
5.2.2	粉体特性評価方法	87
5.2.3	電池特性評価方法	88
5.3	実験結果と考察	90
5.3.1	合成試料の粉体特性評価	90
5.3.2	電池特性評価	92
5.4 着	古論	99
参考文	轪	

第6章 機械的手法による LiCoO₂/固体電解質ナノ粒子複合体の作製 101

6.1	緒言	÷	101
6.2	実験	专方法	102
6.2.	1	機械的手法による LiCoO2 合成ならびに LiCoO2/固体電解質粒子複合化	104
6.2.	2	粉体特性評価方法	104
6.2.	3	全固体リチウムイオン二次電池の特性評価方法	105
6.3	実験	検結果と考察	106
6.3.	1	合成LiCoO2試料の粉体特性評価	106
6.3.	2	全固体リチウムイオン二次電池の特性評価	108
6.4	結論	<u>.</u>	115
参考了	と献		115

第7章	総括	117
-----	----	-----

謝辞		121
本論	文に使用する文献リスト	122

第1章序論

1.1 緒言

リチウムイオン二次電池は、1990年代に実用化されて以来、携帯電話やノートパソ コンなどの小型機器用蓄電池として普及してきた。最近では、電気自動車や大型蓄電 システムへの展開に向けた材料開発が活発になされる中、高性能かつ安全性の高い材 料の開発に対する期待に加え、その合成プロセスの改良による低コスト化が望まれて いる。

リチウムイオン二次電池の電極材料としては一般に、正極にリチウムイオンを含む 複合酸化物、負極に炭素系材料が用いられている^{III}。電池の高性能化に向けた電極材 料に使用する粉体の作製条件としては、リチウムイオンの拡散等の観点からナノ粒子 の活用が必要である。しかし、ナノ粒子は凝集が生じやすく、正極の高密度化を妨げ る。そこで、多孔質造粒体にすることで充填密度の向上と電解液の浸透性の向上が図 られる。このような複合酸化物正極材料の一般的な合成プロセスとしては、炭酸塩や 酸化物などの出発原料を混合し、高温での焼成を施す固相反応法が用いられている。 固相反応法は量産に適しているが、焼成によるエネルギー消費が大きい。また、長時 間の熱処理によって粒成長が進み、粒子が粗大化する。そのため、ナノ粒子やその造 粒体を作製する場合には、粒子を微細化する解砕や、粒子同士を結合して粒子径を増 大させる造粒などの多段階のプロセスを要する。このような背景から、より簡便かつ エネルギー消費の少ない粉体合成プロセスの開発が望まれている。

固相反応法におけるエネルギー消費を低減させる試みとして、ボールミルなどによ る原料粉体の微細化や均一化が前処理として行われ、固相反応に要する焼成温度の低 温化や焼成時間の短縮がなされている^[2-6]。しかしながら、ボールミルによる処理には 一般的に長時間を要することや、その後の高温での焼成プロセスが避けられないこと から、製造工程の簡略化や省エネルギー化には至っていない。また、ナノ粒子を直接 合成する方法としては、水熱法^[7]、ゾルゲル法^[8]などの化学的手法が報告されている。 しかし、これらの手法においても、洗浄や造粒、加熱処理などの多段階で複雑な工程 が必要となっている。

一方、原料粉体にせん断力や圧縮力のような機械的エネルギーを外部から加えるこ とで、外部から加熱することなく複合酸化物粒子を合成することが可能である。この 手法は、Fig.1-1 に示すように、粒子の混合や合成、造粒などの工程をワンステップで 行うことができ、固相反応法に比べて簡便で省エネルギーな複合酸化物合成プロセス である。粒子の微細化や混合に一般的に用いられるボールミルによる機械的処理で は、機械的エネルギーが試料粉体だけでなく媒体ボールにも分配される。一方、摩砕 式ミルとよばれる粉砕機による機械的処理では、媒体ボールを用いないことから、機 械的エネルギーは試料粉体に効率よく与えられる。その結果、画期的に短時間の処理 によって複合酸化物の合成を達成することができる。当研究室ではこれまで、摩砕式 ミルを用いた機械的処理により、様々な複合酸化物粒子の合成に取り組んできた。例 えば、ペロブスカイト型構造をもつマンガン酸ランタン^[9]やチタン酸バリウム^[10]、オ リビン型構造をもつリン酸マンガンリチウム[11]において、数十分程度の短時間かつ非 加熱でこれらのナノ粒子を合成できることを報告している。また、本手法はナノ粒子 同士の複合化を行うこともできる。これまで、酸化ニッケルとイットリア安定化ジル コニアが均一に混合された複合粒子[12]や、リン酸マンガンリチウム造粒体内にカーボ ンナノ粒子が均一に分散された複合造粒体[11]の作製を報告している。

以上の観点から、機械的手法を正極材料用ナノ粒子造粒体の合成に適用することに よってリチウムイオン二次電池の電極材料の性能向上と低コスト化につながることが 期待される。さらに、機械的手法のもつ粒子複合化の機能を積極的に活用すれば、次

世代の電池として注目されている全固体リチウムイオン二次電池用電極の製造プロセ スへの展開も期待できる。

以下、本研究の対象となるリチウムイオン二次電池ならびに全固体電池の概要につ いて述べる。



[Solid-state reaction method]

[Mechanical method in this study]



Fig. 1-1 Fabrication flow of cathode granule.

1.2 リチウムイオン二次電池の研究動向

1.2.1 リチウムイオン二次電池の原理

リチウムイオン二次電池は、正極活物質としてLiイオンを含有する複合酸化物、負極活物質として炭素系材料、電解液として有機溶媒を用いた二次電池であり、Liイオンの挿入・脱離によって充放電が行われる。現在、正極活物質としてはコバルト酸リチウム(以下、LiCoO₂)、負極活物質としてグラファイトが一般的に用いられている。 その動作原理を Fig. 1-2 に示す。正極の LiCoO₂は充電によって Li イオンが脱離する。 そして、脱離した Li イオンは負極のグラファイト層間へ移動する。電池反応式は次式で表される。

正極: LiCoO₂ 与 Li_{1-x}CoO₂ + xLi⁺ + xe^{-}

負極: $6C + xLi^+ + xe^- \hookrightarrow Li_xC_6$

全体: LiCoO₂ + 6C 与 Li_{1-x}CoO₂ + Li_xC₆

ここで、電池反応の前後におけるギブズ自由エネルギーの変化と電池の起電力の間に は次の関係が成り立つ。

$\Delta G_r = -nFE$

ΔG_r: ギブズ自由エネルギーの変化

- *F* : ファラデー定数
- *n* : 反応に寄与する電子数
- E : 起電力

これより、起電力は次式で見積もられる。

$$E = -\frac{\Delta G_r}{nF}$$

この起電力は、正極と負極の電極電位の差に相当する。電極電位は直接測定することはできないが、基準電極との電位差により評価される。具体的には、評価対象となる

電極と基準電極を組み合わせた電池を作製し、その起電力を測定する。基準電極としては、例えば金属 Li が用いられる。

電気化学的に利用できる最大の容量を理論容量とよび、次式に従って計算される。

$$C = \frac{F}{n'M}$$

F : ファラデー定数

n':電子1 mol あたりの反応に寄与する活物質の物質量

M:活物質の分子量

このとき、LiCoO2およびグラファイトの理論容量はそれぞれ、

 $C_{\text{LiCoO2}} = 96485 \text{ [C/mol]} / (1 \times 98 \text{ [g/mol]}) = 985 \text{ [C/g]} = 274 \text{ [mAh/g]}$

 $C_{\text{Graphite}} = 96485 \text{ [C/mol]} / (6 \times 12 \text{ [g/mol]}) = 1340 \text{ [C/g]} = 372 \text{ [mAh/g]}$

と計算される。ここで、LiCoO₂は後述するように、Liイオンを半分以上脱離すると結 晶構造が不安定になる。そのため、実際には x<0.5 の範囲で使用されており、実容量 は約 140 mAh/g 程度にとどまる。現状では、負極のグラファイトはすでに理論容量と 同程度の容量が達成されていることから、リチウムイオン二次電池の高容量化に向け ては正極側の実容量の向上が要求される。そこで、次に正極材料について紹介する。



Fig. 1-2 Schematic illustration of lithium-ion secondary battery.

1.2.2 リチウムイオン二次電池用正極材料

リチウムイオン二次電池の正極材料の構成元素としては、①リチウムイオン、②複数 の価数をとることができる遷移金属イオン、③これらのカチオンの電荷を打ち消す対ア ニオンが必須である。作動電位が高く、エネルギー密度の高い正極を得るためには、遷 移金属イオンとして酸化力が高くかつ軽量なイオンが望ましい。対アニオンとしては一 般的に酸素イオンが用いられ、酸素イオンが最密充填構造をとることで高い体積エネル ギー密度が得られる。これらの要素に基づき、これまで層状岩塩型のLiCoO2やLiNiO2、 スピネル型のLiMn2O4を中心とし、その派生材料も含めて様々な正極活物質の開発がな されてきた。さらに近年では、これらの正極材料の欠点を補う新しい正極活物質として、 オリビン型LiFePO4の開発がなされ、一部が実用化されている。Fig. 1-3 に代表的な正 極活物質の結晶構造を示す。以下に代表的な正極材料を紹介する。

(1) 層状岩塩型化合物

現在、正極材料としては層状岩塩型の LiCoO₂ が一般的に用いられている^{III}。LiCoO₂ の結晶構造では、Fig.1-3(a)に示すように、CoO₆八面体の層間にLiイオンが存在し、充 放電の際にはLiイオンが二次元平面内を移動する。Liイオン層には他のイオンが存在 しないため、拡散係数が高く、良好な電池特性を示す。作動電位は3.8~4.0 V を示す。 理論容量は274 mAh/g であるが、Liイオンの脱離量が0.5 を超えると相転移を起こし、 結晶構造が不安定となる。そのため、良好なサイクル特性を維持するには、Liイオンの 脱離量は0.5 程度に制限され、その結果、実容量は約140 mAh/g となる。工業的には固 相反応法によって合成され、高品質なものを安定的に得られるという利点がある一方、 コバルトが高価な上、毒性を有することから、電気自動車などの大型蓄電池としての展 開にあたってはLiCoO₂に代わる他の正極材料の開発が要求されている。

層状岩塩型の結晶構造をもつ他の正極材料としては LiNiO₂ が検討されてきた^[13]。理

論容量は LiCoO₂ と同程度であるが、脱離可能な Li イオン量が 0.6 程度であるため、実 容量は 160 mAh/g である。さらに、コバルトよりも安価で毒性の低いニッケルを用いる ことから、LiCoO₂に比べてコスト的には有利である。しかし、合成時に Ni イオンの還 元が生じやすいことから、Li イオンが欠損した不純物相が生成しやすいという課題が ある。さらに、充放電に伴う構造変化や熱安定性が低いなどの理由から、実用化には至 っていない。

LiNiO₂単独では実用化が難しいことから、LiNiO₂とLiCoO₂の特長を取り入れた材料 として、両者の固溶体化合物であるLiNi_{1-x}Co_xO₂が検討されている^[14]。特にLiNi_{0.8}Co_{0.2}O₂ は、充放電に対する構造の安定性に優れ、良好なサイクル特性を示すことが見出されて いる^[15]。

このほか近年では、LiNiO₂やLiCoO₂に加えてLi₂MnO₃の固溶体化合物が検討されて いる^[14]。Li₂MnO₃も層状岩塩型の結晶構造を有することから、この三者は固溶化が可能 となっている。Li₂MnO₃は高い理論容量(344 mAh/g)を示すものの、電気化学的に不活 性であり、単独での利用は難しい。そこで、この三者を固溶化することにより、Li₂MnO₃ の高容量な性質とLiNiO₂やLiCoO₂の高活性な性質を取り入れる試みがなされてきた。 中でも、Coの含有量を3分の1に減少させたLiNi_{1/3}Mn_{1/3}Co_{1/3}O₂や^[16, 17]、Coを用いな いLiNi_{0.5}Mn_{0.5}O₂は^[18, 19]、高容量を達成し、熱安定性にも優れていることから、今後の 応用が期待される材料である。

(2) スピネル型化合物

3次元の骨格構造をもつスピネル型構造は、層状岩塩型の結晶構造に比べ、Liイオンの脱離に対する安定性が高い。スピネル型 LiMn₂O₄の結晶構造では、MnO₆ 八面体が 3 次元ネットワークを形成し、Li イオンは構造内を交差するように 3 次元的に移動する LiCoO₂に比べ、LiMn₂O₄では Mn を用いていることからコスト的に有利であり、3 次元 結晶構造の安定性により充電時における熱安定性に優れているといった利点がある。欠 点としてはサイクル特性が低いことであるが、その主な理由として、電解液中にわずか に発生するフッ化水素の影響による Mn³⁺の溶出や、リチウム挿入による相転移が考え られている。そこで、粒子表面の被覆による Mn³⁺溶出の抑制や、Mn の一部を Al、Mg などの金属元素に置き換えることによる相転移の抑制などにより、サイクル特性を向上 させる試みがなされている^[21-24]。

近年では、スピネル型 LiMn₂O₄における Mn の一部を他の遷移金属元素で置換するこ とによって 5 V 級の高作動電位をもつ酸化物が見出されている。中でも LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ は、4.7 V という高作動電位を有し、実容量は 130 mAh/g と比較的高く、サイクル特性 も良好であることから、高電位正極材料としての実用化が期待されている。しかし、こ のような高電位での酸化反応により電解液が分解する問題点があるため、広い電位窓を 有する電解液の開発が待たれる^[25]。

(3) オリビン型化合物

最近、オリビン型材料 LiFePO4 が関心を集めている^[26]。LiFePO4 の結晶構造において は、P-O 間の強い共有結合によって Fe のイオン性が高くなり、その結果、Fe イオンの 酸化還元を伴う材料としては比較的高い作動電位 3.5 V をもつ。理論容量は約 170 mAh/g であり、合成方法の工夫により理論容量に近い実容量が得られる。さらに、安価な Fe を 用いるうえ、サイクル特性や熱安定性にも優れていることから、正極材料として実用化 が開始されている。課題は、電子伝導性が 10⁸ S/cm 程度と極めて低いことが挙げられ るが、微粒子化による反応界面の増大や、炭素コーティングなどによる導電性の向上に よって改善が図られている。





(b) Spinel structure



(c) Olivine structure



(Me: transition metal element)

Fig. 1-3 Crystal structures of cathode materials for lithium-ion battery.

1.2.3 正極材料粉体として提案する理想的な構造

すでに緒言でも一部述べたが、正極材料粉体の粒子設計では、Fig. 1-4 に示すように、 主として次の三つの要素が求められる。まず、①高速での充放電を可能にするため、活 物質と電解液の反応界面を増大させるとともに、リチウムイオンの拡散距離を減少させ ること、すなわち、活物質粒子の微細化である。次に、②高エネルギー密度の電極作製 を容易にするため、微細化された粒子を数μmから数+μm程度の大きさに造粒してお くことである。このような造粒体は、粒子の凝集を軽減できるうえ、正極作製時の加圧 によって高い充填密度の電極を得ることができる。そして、③活物質粒子間への電解液 の浸透性を確保するため、多孔質構造であることが望ましい。以上の要素を同時に達成 する粉体構造としては「ナノ粒子を一次粒子とする多孔質造粒体構造」が適していると 考えられる。

Nano-sized particle

 \Rightarrow To shorten diffusion path of Li⁺.



 $\frac{\text{Granule structure}}{\Rightarrow \text{To achieve High packing density in electrode.}}$



Porous structure

 \Rightarrow To keep enough penetration of liquid electrolyte.



Fig. 1-4 Ideal structure for cathode powder.

Granule structure consisted of primary nanoparticle



Several µm

1.2.4 全固体リチウムイオンニ次電池

リチウムイオン二次電池は、エネルギー密度が高いという特長から、小型・軽量化が 可能であるため、これまで携帯電話やノートパソコンなどのモバイル機器用の電源とし て活用されてきた。近年では、電気自動車などへの需要が高まり、大型蓄電池としての 展開が期待されている。しかし、従来のリチウムイオン二次電池では、可燃性の有機電 解液が用いられることから、より安全性の高い電解質の開発が活発に実施されている。 中でも、有機電解液の代わりに難燃性固体電解質を用いた全固体リチウムイオン二次電 池は、次世代の蓄電池として有望視されている。これまで主に検討されている全固体リ チウムイオン二次電池の構造は、薄膜型とバルク型に大別される。その模式図を Fig. 1-5 に示す^[27]。

薄膜型全固体電池は、化学蒸着法やパルスレーザー堆積法などの気相法を用いて作製 される。気相法では活物質と固体電解質の良好な接合界面が構築できるうえ、薄膜化に よって電解質層の抵抗が軽減されることから、良好な電池特性を示す。しかし、薄膜と いう性質上、大型蓄電池への展開は困難である。

一方、バルク型全固体電池では、活物質粒子と固体電解質粒子を混合した電極を用い る。活物質粒子の密度を向上させることによって、電池の大容量化が可能である。実用 化に向けては、高いリチウムイオン伝導性をもつ固体電解質材料の開発に加え、活物質 と固体電解質の良好な界面の構築が重要である。固体電解質としては、無機系固体電解 質とポリマー系固体電解質に大別されるが、次項では無機系固体電解質について紹介す る。



Fig. 1-5 Schematic illustration of all-solid-state lithium-ion batteries: (a) thin-film type and (b) bulk type.

1.2.5 無機固体電解質

電解質に要求される特性としては、リチウムイオン伝導性が高く、かつ、自己放電の 抑制のため電子伝導性が低いこと、さらに分解電圧が高いことなどが挙げられる。無機 固体電解質は結晶と非晶質に大別され、それぞれにおいて酸化物系材料と硫化物系材料 が研究されている。現在、全固体リチウムイオン二次電池の電解質としては硫化物系材 料が主流となっている。その理由として、硫化物系材料は、室温における加圧成形によ って粒界抵抗の小さな成形体が得られること、分極率が酸化物よりも大きいため Li イ オンの移動が容易となり、より高いリチウムイオン伝導性を示すこと、遷移金属を含ま ないため分解電圧が高いことなどが挙げられる。一方、酸化物系材料は、大気中で安定 であるという利点があるが、粒界抵抗が大きいことが課題となっている。以下に無機固 体電解質の種類と特徴を示す。

(1) 酸化物系結晶性固体電解質

酸化物系の結晶性固体電解質としては、NASICON型、LISICON型、ペロブスカイト型、ガーネット型が盛んに研究されてきた。中でも特に高いリチウムイオン伝導度を示すものとして、NASICON型酸化物のLi_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO₄)₃ (3×10⁻³ S/cm@r.t.)^[28]、ペロブスカイト型酸化物のLa_{0.51}Li_{0.34}TiO_{2.94} (1×10⁻³ S/cm@r.t.)^[29]が見出されている。しかし、これらに含まれる Ti イオンが還元されやすいことから、分解電圧が低くなり、電解質としての使用が困難となっている。一方、ガーネット型酸化物のLi₇La₃Zr₂O₁₂は、高いリチウムイオン伝導度(3×10⁴ S/cm@r.t.)を示すうえ、分解電圧が高いことから、電解 質としての使用の期待が大きい材料である^[30]。LISICON型酸化物のLi₁4Zn(GeO₄)は、高温において高いリチウムイオン伝導度を示すものの、室温における伝導度は著しく低下する^[31]。

(2) 酸化物系非晶質固体電解質

酸化物系の非晶質固体電解質としては、Li₃PO₄の酸素の一部を窒素で置換した LIPON と呼ばれる非晶質薄膜がスパッタリング法により作製され、薄膜型全固体電池の電解質 として用いられている^[27,32]。しかし、そのリチウムイオン伝導度は 10⁻⁶ S/cm@r.t.程度と 低いことから、バルク型全固体電池への展開は難しいといわれる。

(3) 硫化物系結晶性固体電解質

LISICON 型酸化物の酸素を硫黄で置き換えた LISICON 型硫化物では、高イオン伝導 度を示す固溶体を得ることができる。中でも、 $Li_{4+x}Ge_{1-x}P_xS_4$ 系固溶体は高いイオン伝導 度(2.2×10⁻³ S/cm@r.t.)を示すことから、電解質としての使用が期待されている^[33]。

(4) 硫化物系非晶質固体電解質

硫化物系の非晶質固体電解質としては、Li₂S-SiS₂系や、これにLiI、Li₃PO₄、Li₄SiO₄な どを加えた系において、リチウムイオン伝導度が 10⁻³ S/cm@r.t.以上を示す^[34]。このほ か、非晶質の一部を結晶化させたガラスセラミックス系の材料として、Li₂S-P₂S₅系が高 いイオン伝導度を示すことが見出されている。

1.2.6 全固体リチウムイオン二次電池に期待される正極材料粉体の粒子構造

Fig. 1-5(b)に示すように、バルク型全固体電池の電極層は、活物質粒子と固体電解質 粒子の混合粉体から形成される。活物質粒子間、あるいは活物質と固体電解質の粒子間 におけるリチウムイオンの良好な伝導経路の構築は、全固体電池の特性向上において重 要であると考えられる。さらに、硫化物系固体電解質を用いたリチウムイオン二次電池 では、活物質である LiCoO₂ と硫化物固体電解質との界面において、空間電荷層とよば れる抵抗層が生成し、電池特性の低下の原因のひとつとなっている^[35]。空間電荷層の形 成は、LiCoO₂と硫化物固体電解質間におけるリチウムイオン親和力の差が大きいこと、 かつ、LiCoO₂が電子伝導性を有することに起因する。したがって、LiCoO₂と硫化物固 体電解質の間に電子伝導性を持たない酸化物固体電解質層を介在させることにより、高 抵抗の空間電荷層の形成を抑制すると考えられる。このような観点から、LiCoO₂粒子表 面にLiNbO₃などの緩衝層を被覆することなどにより、電池特性の向上が期待される^[36-38]。

1.3 本論文の目的と構成

機械的手法による複合酸化物の合成は、リチウムイオン二次電池の正極として用いら れるナノ粒子造粒体の作製を実現する簡便かつ省エネルギーの画期的なプロセスとし て有望である。さらには、このナノ粒子造粒体合成プロセスを基礎として、全固体リチ ウムイオン二次電池用電極材料作製への展開も期待される。そこで、本論文では、機械 的手法によるリチウムイオン二次電池用正極材料の合成を試みるとともに、その粉体特 性、ならびに電極作製後の電極特性評価を行うことを研究目的とした。本論文の構成は、 以下の通りである。

第1章では、本研究の背景と目的を示した。

第2章では、機械的手法による層状岩塩型 LiCoO₂ナノ粒子造粒体の合成を試みた。 出発原料としては Li₂CO₃ と Co₃O₄ を用い、得られた試料の粉体特性ならびに電池特性 の評価を行った。さらに、一次粒子の表面構造ならびに造粒体内部への電解液含浸性に ついて調査し、電池特性への影響を考察した。

第3章では、機械的手法によるLiCoO₂ナノ粒子造粒体の合成に及ぼす原料粉体の影響を検討するため、リチウム原料種としてLi₂Oを用いた合成実験を行った。得られた結果を、固相反応による合成結果と比較することにより、本法による反応プロセスを考察した。さらに、機械的処理における処理時間ならびにカーボン添加の影響についても

検討を行い、それぞれの因子が LiCoO₂ ナノ粒子造粒体、ならびに電池特性に及ぼす影響を考察した。

第4章では、機械的手法により合成された LiCoO₂ナノ粒子造粒体に対して熱処理を 行い、その熱処理温度が粉体特性ならびに電池特性へ及ぼす影響について検討を行った。 ここでは、熱処理された LiCoO₂を用いて作製された正極において、その正極断面の微 細構造観察を行うことによって電池特性に及ぼす電極構造の影響も考察した。

第5章では、機械的手法による他の正極材料の合成への可能性を検討するため、高電 位の活物質として注目されるスピネル型の LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄の合成を試みた。得られた粉 体、ならびに電極の特性評価を行うことにより、機械的手法が LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ ナノ粒子 造粒体の合成に及ぼす影響を検討した。

第6章では、全固体リチウムイオン二次電池用正極材料製造プロセスへの機械的手法 の適用可能性を検討するため、LiCoO₂ と Li_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO₄)₃から構成される複合ナノ粒 子造粒体の作製を試みた。LiCoO₂/Li_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO₄)₃(LATP)複合ナノ粒子造粒体を正 極材料として用いた全固体リチウムイオン二次電池の特性と、LATP を含まないLiCoO₂ 造粒体を正極材料として用いた場合の電池特性を比較し、複合ナノ粒子造粒体構造が全 固体電池の特性に及ぼす影響を検討した。

第7章では、本研究を総括し、今後の課題について述べた。

参考文献

- [1] K. Mizushima, P.C. Jones, P.J. Wiseman, J.B. Goodenough, Li_xCoO_2 (0 < *x* < -1): A new cathode material for batteries of high energy density, *Mater. Res. Bull.* **15** (1980) 783-789.
- [2] W.T. Jeong, K.S. Lee, Synthesis and structural characteristics of LiCoO₂ powders prepared by mechanical alloying of LiOH·H₂O and Co(OH)₂, *J. Alloys Compd.* **322** (2001) 205-210.
- [3] N.V. Kosova, V.F. Anufrienko, T.V. Larina, A. Rougier, L. Aymard, J.M. Tarascon, Disordering and electronic state of cobalt ions in mechanochemically synthesized LiCoO₂, *J. Solid State Chem.* 165 (2002) 56-64.
- [4] W.T. Jeong, K.S. Lee, Electrochemical cycling behavior of LiCoO₂ cathode prepared by mechanical alloying of hydroxides, *J. Power Sources* **104** (2002) 195-200.
- [5] L.J. Ning, Y.P. Wu, S.B. Fang, E. Rahm, R. Holze, Materials prepared for lithium ion batteries by mechanochemical methods, *J. Power Sources* 133 (2004) 29-242.
- [6] E. Grigorova, T.S. Mandzhukova, M. Khristov, M. Yoncheva, R. Stoyanova, E. Zhecheva, Soft mechanochemically assisted synthesis of nano-sized LiCoO₂ with a layered structure, J. *Mater. Sci.* 46 (2011) 7106-7113.
- [7] D. Larcher, M. R. Polacin, G.G. Amatucci, J.M. Tarascon, Electrochemically active LiCoO₂ and LiNiO₂ made by cationic exchange under hydrothermal conditions, *J. Electrochem. Soc.* 144 (1997) 408-417.
- [8] Z.S. Peng, C.R. Wan, C.Y. Jiang, Synthesis by sol–gel process and characterization of LiCoO₂ cathode materials, *J. Power Sources* 72 (1998) 215-220.
- [9] K. Sato, J. Chaichanawong, H. Abe, M. Naito, Mechanochemical synthesis of LaMnO_{3+ δ} fine powder assisted with water vapor, *Mater. Lett.*, **60** (2006) 1399-1402.
- [10] S. Ohara, A. Kondo, H. Shimoda, K. Sato, H. Abe, M. Naito, Rapid mechanochemical synthesis of fine barium titanate nanoparticles, *Mater. Lett.* 62 (2008) 2957-2959.

- [11] J. Yoshida, S. Nakanishi, H. Iba, A. Kondo, H. Abe, M. Naito, One-step mechanical synthesis of the nanocomposite granule of LiMnPO₄ nanoparticles and carbon, *Adv. Powder Technol.* 24 (2013) 829-832.
- [12] K. Sato, H. Abe, T. Misono, K. Murata, T. Fukui, M. Naito, Enhanced electrochemical activity and long-term stability of Ni–YSZ anode derived from NiO–YSZ interdispersed composite particles, *J. Eur. Ceram. Soc.* 29 (2009) 1119-1124.
- [13] M.G.S.R. Thomas, W.I.F. David, J.B. Goodenough, P. Groves, Synthesis and structural characterization of the normal spinel Li[Ni₂]O₄, *Mater. Res. Bull.* **20** (1985) 1137-1146.
- [14] C. Delmas, I. Saadoune, Electrochemical and physical properties of the Li_xNi_{1-y}Co_yO₂ phases, *Solid State Ionics* **53-56** (1992) 370-375.
- [15] I. Saadoune, C. Delmas, On the $\text{Li}_x \text{Ni}_{0.8} \text{Co}_{0.2} \text{O}_2$ system, *J. Solid State Chem.* **136** (1998) 8-15.
- [16] T. Ohzuku, Y. Makimura, Layered lithium insertion material of LiCo_{1/3}Ni_{1/3}Mn_{1/3}O₂ for lithium-ion batteries, *Chem. Lett.* **30** (2001) 642-643.
- [17] N. Yabuuchi, T. Ohzuku, Novel lithium insertion material of LiCo_{1/3}Ni_{1/3}Mn_{1/3}O₂ for advanced lithium-ion batteries, *J. Power Sources* **119-121** (2003) 171-174.
- [18] T. Ohzuku, Y. Makimura, Layered lithium insertion material of LiNi_{1/2}Mn_{1/2}O₂: a possible alternative to LiCoO₂ for advanced lithium-ion batteries, *Chem. Lett.* **30** (2001) 744-745.
- [19] Z.H. Lu, Z.H. Chen, J.R. Dahn, Lack of cation clustering in Li[Ni_xLi_{1/3-2x/3}Mn_{2/3-x/3}]O₂ (0 < x $\leq 1/2$) and Li[Cr_xLi_{(1-x)/3}Mn_{(2-2x)/3}]O₂ (0 < x < 1), *Chem. Mater.* **15** (2003) 3214-3220.
- [20] M.M. Thackeray, P.J. Johnson, L.A. de Picciotto, J.B. Goodenough, Electrochemical extraction of lithium from LiMn₂O₄, *Mater. Res. Bull.* **19** (1984) 179-187.
- [21] L. Guohua, H. Ikuta, T. Uchida, M. Wakihara, The spinel phases $\text{LiM}_{y}\text{Mn}_{2-y}\text{O}_{4}$ (M = Co, Cr, Ni) as the cathode for rechargeable lithium batteries, *J. Electrochem. Soc.* **143** (1996) 178-

182.

- [22] R. Gummow, A. de Kock, M.M. Thackeray, Improved capacity retention in rechargeable 4V lithium/lithium-manganese oxide (spinel) cells, *Solid State Ionics* 69 (1994) 59-67.
- [23] K. Ariyoshi, E. Iwata, M. Kuniyoshi, H. Wakabayashi, T. Ohzuku, Lithium aluminum manganese oxide having spinel-framework structure for long-life lithium-ion batteries, *Electrochem. Solid-State Lett.* 9 (2006) A557-A560.
- [24] T. Ogihara, M. Ogata, K. Katayama, Y. Azuma, N. Mizutani, Electrochemical properties of spherical, porous LiMn_{2-x}Mg_xO₄ powders prepared by ultrasonic spray pyrolysis, *Electrochemistry* 68 (2000) 162-166.
- [25] Q. Zhong, A. Bonakdarpour, M. Zhang, Y. Gao, J.R. Dahn, Synthesis and electrochemistry of LiNi_xMn_{2-x}O₄, *J. Electrochem. Soc.* **144** (1997) 205-213.
- [26] A.K. Padhi, K.S. Nanjundaswamy, J.B. Goodenough, Phospho olivines as positive-Electrode Materials for Rechargeable Lithium Batteries, J. Electrochem. Soc. 144 (1997) 1188-1194.
- [27] J.B. Bates, N.J. Dudney, B. Neudecker, A. Ueda, C.D. Evans, Thin-film lithium and lithiumion batteries, *Solid State Ionics* 135 (2000) 33-45.
- [28] H. Aono, E. Sugimoto, Y. Sadaoka, N. Imanaka, G. Adachi, Ionic conductivity of the lithium titanium phosphate ($Li_{1+x}M_{x}Ti_{2-x}(PO_{4})_{3}$, M = Al, Sc, Y, and La) systems, *J. Electrochem. Soc.* **136** (1989) 590-591.
- [29] Y. Inaguma, L.Q. Chen, M.Itoh, T. Nakamura, Candidate compounds with perovskite structure for high lithium ionic conductivity, *Solid State Ionics* 70 (1994) 196-202.
- [30] V. Thangadurai, W. Weppner, Li₆ALa₂Nb₂O₁₂ (A=Ca, Sr, Ba): A new class of fast lithium ion conductors with garnet-like structure, J. Am. Ceram. Soc. 88 (2005) 411-418.
- [31] H.Y.P. Hong, Crystal structure and ionic conductivity of Li₁₄Zn(GeO₄)₄ and other new Li⁺

superionic conductors, Mater. Res. Bull. 13 (1978) 117-124.

- [32] J.W. Long, B. Dunn, D.R. Rolison, H.S. White, Three-dimensional battery architectures, *Chem. Rev.* **104** (2004) 4463-4492.
- [33] R. Kanno, M. Murayama, Lithium ionic conductor thio-LISICON: The Li₂S-GeS₂-P₂S₅ system, J. Electrochem. Soc. 148 (2001) A742-A746.
- [34] M. Tatsumisago, K. Hirai, T. Minami, K. Takada, S. Kondo, Superionic conduction in rapidly quenched Li₂S-SiS₂-Li₃PO₄ glasses, *J. Ceram. Soc. Japan* **101** (1993) 1315-1317.
- [35] K. Takada, Progress and prospective of solid-state lithium batteries, *Acta Mater.* 61 (2013) 759-770.
- [36] N. Ohta, K. Takada, L. Zhang, R. Ma, M. Osada, Enhancement of the high-rate capability of solid-state lithium batteries by nanoscale interfacial modification, *Adv. Mater.* 18 (2006) 2226-2229.
- [37] N. Ohta, K. Takada, I. Sakaguchi, L. Zhang, R. Ma, K. Fukuda, M. Osada, T. Sasaki, LiNbO₃coated LiCoO₂ as cathode material for all solid-state lithium secondary batteries, *Electrochem. Commun.* 9 (2007) 1486-1490.
- [38] A. Sakuda, H. Kitaura, A. Hayashi, K. Tadanaga, M. Tatsumisago, Modification of interface between LiCoO₂ electrode and Li₂S-P₂S₅ solid electrolyte using Li₂O-SiO₂ glassy layers, J. *Electrochem. Soc.* **156** (2009) A27-A32.

第2章機械的手法による LiCoO₂ナノ粒子造粒体の合成

2.1 緒言

層状岩塩型 LiCoO₂は、Mizushima らによってリチウムイオンの脱離・挿入反応が見 出されて以来、リチウムイオン二次電池の正極活物質として広く利用されている^[1]。 LiCoO₂は工業的には固相反応法によって合成され、一般的に 800 ℃ 以上での焼成が行 われている^[2-6]。正極の作製においては、LiCoO₂の一次粒子径の微細化によって反応界 面を増大させ、さらに一次粒子から多孔質造粒体を作製して電極への充填密度を増加 させる工夫によって電池性能の向上が図られている。そのため、固相反応法による LiCoO₂粉体の製造工程では、原料粉体の混合、焼成、解砕、造粒等の多段階のプロセ スが必要となる。このような背景から、より簡便でエネルギー消費の少ない粉体合成 プロセスの開発が望まれている。

過去の研究では、LiCoO₂ナノ粒子の合成手法として、水熱法^[7]、ゾルゲル法^[8]、共 沈法^[9]などの様々な化学的手法が報告されているが、いずれにしても高品質のLiCoO₂ ナノ粒子造粒体を得るには、高温での熱処理や複雑で多段階のプロセスを必要とす る。

一方、機械的手法による合成は、LiCoO₂ナノ粒子造粒体の作製プロセスを簡素化するとともに、消費エネルギーを低減する画期的な手法として期待される。LiCoO₂の機 械的手法による合成は、Fernandez-Rodriguez らにより初めて報告された^[10]。彼らは LiOH・H₂O 粉体と Co(OH)₂粉体を出発原料とし、遊星ボールミルを用いて 10 h の機械 的処理を行うことにより原料粉体の活性化を行い、引き続く熱処理によって LiCoO₂を 合成した。他の研究グループにおいても、機械的処理による原料粉体の微細化と均一 化により、固相反応における焼成時間の短縮や焼成温度を低下させる試みがなされて いる^[11-15]。しかし、非加熱かつ短時間での合成には至っていない。また、機械的処理 にボールミルを用いる場合には、ボールの摩耗によるコンタミネーションも懸念される。

そこで本章では、 $Li_2CO_3 \ge Co_3O_4$ を原料粉体とし、摩砕式ミルを用いた機械的手法 によって、ナノ粒子を一次粒子とする $LiCoO_2$ 多孔質造粒体のワンステップ合成を試み た。さらに、一次粒子の表面特性ならびに造粒体への電解液の浸透性を調べ、電池特 性への影響を考察した。

2.2 実験方法

2.2.1 原料粉体及び摩砕式ミルによる粉体処理

原料粉体には市販の Li₂CO₃粉体(純度 99%、Sigma-Aldrich) および Co₃O₄粉体(純度 99.8%、Sigma-Aldrich)を用いた。Li₂CO₃粉体および Co₃O₄粉体の比表面積は 2.2.2 に示 す BET 法により測定し、それぞれ 1 m²/g、42 m²/g であった。これらの値から(2.1)式に より計算された換算粒子径は、それぞれ 2 μ m、23 nm であった。Fig. 2-1 に原料粉体の SEM 写真を示す。Fig. 2-1(a)に示すように、SEM によって観察された Li₂CO₃の大きさ は、比表面積から求めた換算粒子径と同程度であった。一方、Fig. 2-1 (b)より、Co₃O₄は ナノ粒子であり、凝集体を形成していた。また、機械的処理時の粒子間の凝集を軽減す る目的で、ケッチェンブラック(カーボン)(比表面積 S_w = 840 m²/g、ECP、LION)を 使用した^[16]。原料粉体は原子比で[Li]: [Co]=1:1、合計 50g となるよう秤量し、さら に、ケッチェンブラックを 0.3 mass%添加し、摩砕式ミルに投入した。

粉体への機械的処理には、摩砕式ミルと呼ばれる粉砕機を使用した。Fig. 2-2 に摩砕 式ミルの模式図を示す^[17]。容器(内径 80 mm)の内部には、ある曲率を持った先端部を 有するローターを設置した。このローターを高速で回転させることによって、容器内壁 とローターとの間(間隔 1 mm)の粉体層に強力な圧縮力とせん断力を繰り返し与える ことができる。容器およびローターの材質はともに SUS304 である。処理中の容器温度 は、容器の外表面に設置した熱電対により測定した。

摩砕式ミルによる粉体処理は、最大回転数 4000 rpm、処理時間 30 min で行った。粉体処理における摩擦熱により容器の外表面の温度は上昇し、その最高到達温度は 480 ℃であった。



Fig. 2-1 SEM images of (a) Li_2CO_3 and (b) Co_3O_4 starting powders.



Fig. 2-2 Schematic illustration of attrition-type milling apparatus.

2.2.2 粉体特性評価方法

摩砕式ミルによる機械的処理によって得られた合成粉体について、各種の特性評価を 行った。まず、合成粉体の比表面積(*S*_w)は窒素吸着測定(ASAP 2010、マイクロメリ ティックス)から BET 法を用いて算出した。得られた比表面積から、換算粒子径(*d*_{BET}) を次式(2.1)より求めた。

$$d_{\text{BET}} = 6/(\rho \cdot S_{\text{w}}) \tag{2.1}$$

ここで、ρは粉体の真密度である。

また、X 線回折 (XRD) (D2Phaser、ブルカーエイエックスエス) による結晶構造評 価を行った。XRD は、Cu-Kα線により出力 0.3 kW、電流値 10 mA、スキャン速度 12 °/min の条件で測定した。さらに、粒子の形態は走査型電子顕微鏡 (SEM) (ERA8800FE、 ELIONIX) ならびに高角円環状暗視野 (HAADF) 検出器を付属した暗視野走査透過電 子顕微鏡 (STEM) (TITAN80-300、FEI) により観察した。造粒体断面の SEM 観察用の 薄切試料はミクロトームによって作製した。また、STEM 観察用の薄切試料は集束イオ ンビーム (FIB) によって作製した。一次粒子の化学結合状態は、電子エネルギー損失 分光 (EELS) (GIF Tridium、Gatan) により評価した。

合成された造粒体への電解液の浸透性は、マーカー化合物を用い、次のように評価した。まず、リンタングステン酸 H₃(PW₁₂O₄₀)・nH₂O 粉体を、電解液の有機溶媒であるエ チレンカーボネート(EC)、ジメチルカーボネート(DMC)、エチルメチルカーボネート(EMC)混合液 [30:30:40 (vol.)]に溶解させた。この溶液に合成された粉体を浸漬させた後、ろ過を行い、乾燥させた。乾燥後の造粒体は FIB によって薄切加工して、エネ ルギー分散型 X 線分光法(EDX)によってタングステン元素の分布を調べた。

2.2.3 電池特性評価方法

合成された LiCoO₂ 粉体から正極を作製し、金属リチウムを負極とした CR2032 型コ インセル(直径 20 mm、厚さ 3.2 mm)を組み立て、電池特性評価を行った。正極の作 成手順およびコインセルの構成を Fig. 2-3 に示す。正極は以下のように作製した。合成 した LiCoO₂ 粉体は導電助剤としてアセチレンブラック(カーボン)(電気化学工業)、 バインダーとしてポリフッ化ビニリデン(クレハ)とともに、85:10:5(mass)の割合 で秤量し、N-メチル-2-ピロリドン(ナカライテスク)を加え、乳鉢を用いて混錬するこ とにより正極ペーストを調製した。これをドクターブレード法によってアルミ箔(厚さ 20 µm)上に塗布し、120 ℃で真空乾燥させた。その後、アルミ箔ごと直径 16 mm の円 形に打ち抜き、約5 tonの線圧でロールプレスを施したものを正極とした。得られた正 極の厚さを測定し、電極密度を計算した。コインセルの組み立てはアルゴン雰囲気のグ ローブボックス内で行った。電解液には、EC-DMC-EMC 混合液 [30:30:40 (vol.)]を溶 媒とする1 M LiPF₆溶液(キンダ化学)を使用した。

作製したコインセルの充放電試験は、室温で定電流(CC)モードにより行った。充電 および放電のカットオフ電圧はそれぞれ 4.4 V および 3.0 V とし、充放電のレートは 0.1 C とした。また、サイクリックボルタンメトリー(CV)測定は、走査速度 0.2 mV/s で 行った。




Fig. 2-3 Procedure for making a cathode and components of a coin cell.

2.3 実験結果と考察

2.3.1 機械的処理された粉体の特性評価

Fig. 2-4 に原料粉体および機械的処理された粉体試料の XRD パターンを示す。処理後の粉体試料のピーク位置は、すべて層状岩塩型 LiCoO₂ (R-3m、ICDD No. 050-0653)の ピーク位置と一致した。このことから、外部加熱を施すことなく 30 min の機械的処理 によって単相の LiCoO₂ が合成できることが示された。

合成された LiCoO₂粉体の比表面積は 3.2 m²/g であり、*d*_{BET} は 0.4 μm であった。この ことから、合成された LiCoO₂粉体の一次粒子はナノサイズであることが推測される。 Fig. 2-5(a)に、合成された LiCoO₂粉体の断面の SEM 写真を示す。約 20 μm の造粒体で あり、その内部にナノサイズの一次粒子が存在することが観察された。Fig. 2-5(b)に、造 粒体内部の STEM 写真を示す。観察された一次粒子の大きさは約 50~200 nm であった。 これらの一次粒子は高密度で充填されていたものの、一次粒子間には空隙も認められた。 SEM および STEM の観察結果から、機械的手法により合成された LiCoO₂粉体は、一次 粒子が比較的高い密度で充填された多孔質造粒体であることが明らかになった。

2.3.2 一次粒子の表面特性評価

合成された LiCoO₂の一次粒子の表面特性を評価するため、一次粒子の EELS 線分析 を行った。Fig. 2-6(a)に、EELS 分析を行った一次粒子の STEM 写真を示す。EELS スペ クトルの測定は、図に示された矢印に沿って、一次粒子の表面から内部の方向へ 2 nm ごとに実施した。その EELS スペクトルの測定結果を Fig. 2-6(b)に示す。また、参照ス ペクトルとして用いた CoO および LiCoO₂の EELS スペクトルを Fig. 2-6(c)に示す。一 次粒子の表面および内部における EELS スペクトルの形状には明確な差が認められた。 これらの EELS スペクトルのピークは CoO および LiCoO₂の参照スペクトルのピークと よく一致した。表面付近の EELS スペクトルは、主として CoO で構成され、粒子内部 へ進むに従って CoO に帰属されるピークの強度は徐々に低下し、LiCoO2のピーク強度 が増加した。この結果を明確にするため、多変量解析を行い、CoO および LiCoO2の相 対濃度を計算した。その結果を Fig. 2-6(d)に示す。一次粒子の表面から 6 nm までの領域 において、CoO が多く存在することが明らかになった。

CoO の生成過程として、二つの可能性が考えられる。一つは、原料 Co₃O₄の分解によ る CoO の形成である。Co₃O₄は Co²⁺と Co³⁺の混合原子価化合物である。LiCoO₂を化学 量論量の Li₂CO₃および Co₃O₄から合成する際には、Co²⁺から Co³⁺への酸化反応が伴い、 反応雰囲気から少量の酸素を取り込む必要がある。一方、本実験においては、粒子の凝 集を抑制する目的で添加したケッチェンブラックにより、わずかに還元性雰囲気が生じ ていると考えられる。その結果、Co²⁺の酸化がやや不十分となり、わずかに CoO(II)相 が生成したと推察される。もう一つの可能性は、合成された LiCoO₂からのリチウムの 蒸発によるものである。機械的処理時には粒子間の接触点において摩擦熱が発生し、そ の結果、粒子界面の温度は粉体試料全体の温度に比べて著しく上昇する^[18]。LiCoO₂ か らリチウムの蒸発が生じる温度は約 900 ℃ である^[19]。本実験における摩砕式ミルの容 器の外表面の最高到達温度が 480 ℃ であったことから、粒子界面ではさらに高温に達 していたと考えられ、リチウムの蒸発温度を超えた結果、粒子表面にリチウム欠損が生 じた可能性も考えられる。

電池特性の向上にむけては、処理時間の短縮や、機械的処理時の摩擦熱による温度上 昇の抑制などにより、一次粒子の表面におけるリチウム欠損を軽減する必要があると考 えられる。



Fig. 2-4 XRD patterns of the starting powders and the product obtained by one-pot mechanical method.



Fig. 2-5 SEM cross section view of the synthesized $LiCoO_2$ granules and (b) STEM image of the primary particles in the $LiCoO_2$ granule.



Fig. 2-6 EELS profiles of (a) the synthesized LiCoO₂ primary particle measured at every 2 nm, (b) the reference of LiCoO₂ and CoO samples, (c) relative concentration for the constituent phases calculated by multivariate analysis and (d) STEM-HAADF image of the analyzed primary particle.

2.3.3 LiCoO2 造粒体の液含浸性評価

Fig. 2-5 に示したように、機械的処理により合成された LiCoO₂粉体は、ナノ粒子を一 次粒子とする多孔質造粒体であった。このような造粒体をリチウムイオン二次電池の電 極材料として用いる場合、造粒体内への電解液の浸透性は、電池特性に影響を及ぼすと 考えられる。そこで、電解液に用いられる有機溶媒の LiCoO₂造粒体に対する浸透性を、 タングステンマーカーを用いて評価した。Fig. 2-7(a)に、液含浸後の造粒体断面の STEM-HAADF 像を、また Fig. 2-7(b)に、そのタングステン元素による EDX マッピング像を示 す。造粒体の表面から約 6 µm 程度までの領域においてはタングステン元素が検出され たが、これより内部の領域においてはほとんど検出されなかった。この結果から、Fig. 2-7(c)に示すように、電解液が造粒体内部まで完全には浸透しておらず、電気化学反応 に寄与しない一次粒子が存在する可能性が示唆された。このような電解液の浸透性には、 一次粒子間の空隙が影響し、その結果、内部にまで電解液が浸透しなかったものと考察 される。摩擦熱による温度上昇や長時間の機械的処理は、造粒体の緻密化を引き起こす と考えられる。このことから、電解液の浸透性を高めるには、より穏和な条件での合成 が必要であると考えられる。



Fig. 2-7 (a) STEM-HAADF image of the granule surface and (b) EDX mapping of tungsten after penetration test. (c) Schematic illustration of the electrolyte penetration test.

2.3.4 電池特性評価

合成されたLiCoO₂造粒体の電気化学特性は、負極として金属リチウムを用い、CR2032 型コインセルを作製して評価した。正極活物質層の厚さは 10 μ m、電極密度は 3.0 g/cm³ と計算され、LiCoO₂の理論密度(5.1 g/cm³)の約 58%であった。SEM により観察され たLiCoO₂造粒体の大きさは約 20 μ m であったが、正極作製時のロールプレスにより圧 縮・破壊された結果、比較的高い電極密度が達成されたと考えられる。

Fig. 2-8 に、合成された LiCoO₂試料の CV 測定結果を示す。酸化および還元のピーク はそれぞれ 4.0 V および 3.9 V であり、これらのピークはリチウムイオンの脱離・挿入 に由来する。これらのピークの間隔は 100 mV 以下であったことから、反応が可逆的で あることが示唆される。また、4.1 V および 4.2 V 付近に観察される 2 対の小さなピー クは、リチウムイオンの脱挿入に伴う LiCoO₂結晶構造の菱面体晶、単斜晶、六方晶間 の相転移に由来すると考えられる。これらのボルタンメトリー的挙動は、典型的な層状 岩塩型 LiCoO₂に一致している^[20-22]。

Fig. 2-9 に、3 サイクル分の充放電曲線を示す。充放電時のレートは 0.1 C (14 mAh/g) とした。ここで、1 C は基準容量を 1 h で放電する電流値として定義され、本測定にお ける基準容量は LiCoO₂の一般的な実容量である 140 mAh/g を用いた。機械的処理で得 られた LiCoO₂の初回の充電容量および放電容量はそれぞれ 140 mAh/g および 120 mAh/g を示した。放電容量は充放電の回数に伴いやや低下したものの、3 サイクル目において 116 mAh/g を示し、初回放電容量に対して 97%が維持されていた。また、充電容量に対 する放電容量の割合を示すクーロン効率は初回、2 回目、3 回目においてそれぞれ 86%、 94%、95%であった。初回のクーロン効率が特に低かった理由は、LiCoO₂の結晶構造に 起因すると考えられる。本実験における LiCoO₂の合成では、圧縮力やせん断力などが 試料粉体に繰り返し与えられる。それゆえ、合成された LiCoO₂粒子は部分的に欠陥構 造を有すると考えられる。初回充電において、この欠陥構造がリチウムイオンの脱離の 妨げとなり、不可逆容量が大きくなったと推察される。一般的には、加熱によって試料の結晶性が改善することから、合成粉体の熱処理によって電池特性の向上が期待される^[23]。

合成された LiCoO₂ 粉体の一次粒子はナノ粒子であり、リチウムイオンの拡散に適し ていると考えられるが、一般的な LiCoO₂の実容量(140 mAh/g)には及ばなかった。上 述したように、LiCoO₂結晶の欠陥構造は、電池特性の低下の一因であると考えられる。 他の可能性としては、一次粒子表面におけるリチウム欠損が考えられる。Fig. 2-6 に示 した EELS 分析の結果から、一次粒子におけるリチウム欠損層の割合は 15%以上と見積 もられ、その分、充放電に寄与し得る LiCoO₂の量は減少する。さらに、電解液の浸透 性が完全でないことも、電池特性の低下を引き起こすと考えられる。合成された LiCoO₂ 造粒体の構造は、空隙を有するものの、一次粒子が高密度に充填されている。タングス テンマーカーを用いた液含浸性評価の結果から、造粒体において充放電反応に寄与し得 る部分の割合は約 93%と見積もられる。電池特性の向上のためには、一次粒子の表面に おけるリチウム欠損を軽減するとともに、造粒体内の空隙をコントロールして電解液を 完全に浸透させることが必要であると考えられる。

一次粒子表面におけるリチウム欠損や造粒体の緻密化を軽減する方法としては、摩擦 熱によって生じる温度上昇の抑制や、処理時間の短縮などが挙げられる。摩擦熱による 全体の温度上昇は、摩砕式ミルの容器を冷却しながら実験を行うことで抑制できると考 えられる。また、リチウムおよびコバルト源として、より反応しやすい出発原料種の組 合せを選定することによって、処理時間の短縮が期待される。

以上の結果より、本章では、リチウムイオン二次電池の正極材料である LiCoO₂ ナノ 粒子造粒体を、外部加熱を施すことなく機械的なワンステップの手法により合成できる ことを明らかにした。



Fig. 2-8 CV curves of the synthesized LiCoO₂ granules at a scan rate of 0.2 mV/s.



Fig. 2-9 Charge/discharge curves of the synthesized LiCoO₂ granules measured at 0.1 C.

2.4 結論

- 摩砕式ミルを用いた機械的手法により、外部加熱を施すことなく、ワンステップで LiCoO₂のナノ粒子(約 50~200 nm)から成る造粒体(約 20 μm)の合成に成功した。合成粉体の XRD パターンにおいては、すべてのピークが層状岩塩型 LiCoO₂ と 同定された。
- 2. 合成された LiCoO₂ 粉体を用いて作製したリチウムイオン二次電池の初回放電容量 は 120 mAh/g であった。また、初回クーロン効率は 86 % であった。
- EELS 分析により、一次粒子の表面 6 nm においては CoO 相が存在することが明ら かにされた。このリチウム欠損層の存在により、充放電反応に寄与する LiCoO₂ の 量は減少するものと考察した。
- 造粒体内部への電解液の浸透性を、タングステンマーカーを用いて評価した結果、 電解液は造粒体内部に完全には浸透せず、表面から6µm程度の深さまで浸透する ことがわかった。このように、造粒体内部への電解液の浸透が不完全であったこと と、さらにリチウム欠損層の存在などにより、放電容量が低下したものと考察した。

参考文献

- [1] K. Mizushima, P.C. Jones, P.J. Wiseman, J.B. Goodenough, Li_xCoO_2 (0 < x < -1): A new cathode material for batteries of high energy density, *Mater. Res. Bull.* **15** (1980) 783-789.
- [2] W.D. Johnston, R.R. Heikes, D. Sestrich, The preparation, crystallography, and magnetic properties of the $\text{Li}_x \text{Co}_{(1-x)}\text{O}$ system, *J. Phys. Chem. Solids* **7** (1958) 1-13.
- [3] J.M. Fernández-Rodríguez, L. Hernán, J. Morales, J.L. Tirado, Low-temperature hydrothermal transformations of LiCoO₂ and HCoO₂, *Mater. Res. Bull.* 23 (1988) 899-904.
- [4] T. Ohzuku, A. Ueda, Solid-state redox reactions of LiCoO₂ (R-3m) for 4 volt secondary lithium cells, *J. Electrochem. Soc.* 141 (1994) 2972-2977.

- [5] M. Carewska, A. Di Bartolomeo, S. Scaccia, Thermoanalytical study of synthesis of mixed lithium cobalt oxides, *Thermochimica Acta* 269/270 (1995) 491-506.
- [6] A. Lundblad, B. Bergman, Synthesis of LiCoO₂ starting from carbonate precursors I. The reaction mechanisms, *Solid State Ionics* 96 (1997) 173-181.
- [7] D. Larcher, M. R. Polacin, G.G. Amatucci, J.M. Tarascon, Electrochemically active LiCoO₂ and LiNiO₂ made by cationic exchange under hydrothermal conditions, *J. Electrochem. Soc.* 144 (1997) 408-417.
- [8] Z.S. Peng, C.R. Wan, C.Y. Jiang, Synthesis by sol-gel process and characterization of LiCoO₂ cathode materials, *J. Power Sources* 72 (1998) 215-220.
- [9] E. Zhecheva, R. Stoyanova, M. Gorova, R. Alcantara, J. Morales, J.L. Tirado, Lithium-cobalt citrate precursors in the preparation of intercalation electrode materials, *Chem. Mater.* 8 (1996) 1429-1440.
- [10] J.M. Fernandez-Rodriguez, J. Morales, J.L. Tirado, Mechanochemical preparation and degradation of LiCoO₂, *React. Solids* 4 (1987) 163-171.
- [11] W.T. Jeong, K.S. Lee, Synthesis and structural characteristics of LiCoO₂ powders prepared by mechanical alloying of LiOH·H₂O and Co(OH)₂, *J. Alloys Compd.* **322** (2001) 205-210.
- [12] N.V. Kosova, V.F. Anufrienko, T.V. Larina, A. Rougier, L. Aymard, J.M. Tarascon, Disordering and electronic state of cobalt ions in mechanochemically synthesized LiCoO₂, *J. Solid State Chem.* 165 (2002) 56-64.
- [13] W.T. Jeong, K.S. Lee, Electrochemical cycling behavior of LiCoO₂ cathode prepared by mechanical alloying of hydroxides, *J. Power Sources* **104** (2002) 195-200.
- [14] L.J. Ning, Y.P. Wu, S.B. Fang, E. Rahm, R. Holze, Materials prepared for lithium ion batteries by mechanochemical methods, *J. Power Sources* 133 (2004) 29-242.
- [15] E. Grigorova, T.S. Mandzhukova, M. Khristov, M. Yoncheva, R. Stoyanova, E. Zhecheva,

Soft mechanochemically assisted synthesis of nano-sized LiCoO₂ with a layered structure, *J. Mater. Sci.* **46** (2011) 7106-7113.

- [16] K. Jono, T. Fukui, M. Naito, A. Kimura, H. Kamiya, Better control of flyash mechanical properties by adding carbon black fine particles, Kagaku Kogaku Ronbunshu, 28 (2001) 224-226.
- [17] A. Kondo, K. Hosokawa, E. Nakamura, M. Okumiya, H. Abe, M. Naito, Synthesis process of the lanthanum manganite powders by mechanical method, *J. Soc. Powder Technol, Japan*, 49 (2012) 745-749.
- [18] K. Nogi, M. Naito, A. Kondo, A. Nakahira, K. Niihara, T. Yokoyama, New method for elucidation of temperature at the interface between particles under mechanical stirring, J. Soc. Powder and Powder Metallurgy 43 (1995) 396-401.
- [19] E. Antolini, M. Ferretti, Synthesis and thermal stability of LiCoO₂, J. Solid State Chem. 177 (1995) 1-7.
- [20] J.N. Reimers, J.R. Dahn, Electrochemical and in situ X-ray diffraction studies of lithium intercalation in Li_xCoO₂, *J. Electrochem. Soc.* **139** (1992) 2091-2097.
- [21] B. Garcia, J. Farcy, J.P. Pereira-Ramos, J. Perichon, N. Baffier, Low-temperature cobalt oxide as rechargeable cathodic material for lithium batteries, *J. Power Sources* 54 (1995) 373-377.
- [22] K. Dokko, M. Mohamedi, Y. Fujita, M. Nishizawa, M. Umeda, I. Uchida, Kinetic characterization of single particles of LiCoO₂ by AC impedance and potential step methods, *J. Electrochem. Soc.* 148 (2001) A422-A426.
- [23] J. Cho, B. Kim, J.G. Lee, Y.W. Kim, B. Park, Annealing-temperature effect on various cutoffvoltage electrochemical performance in AlPO₄-nanoparticle-coated LiCoO₂, *J. Electrochem. Soc.* **152** (2005) A32-A36.

第3章 LiCoO2 ナノ粒子造粒体の合成に及ぼす原料種の影響

3.1 緒言

前章では、摩砕式ミルを用いた原料粉体の機械的処理によって外部加熱を施すこと なく、LiCoO2の合成と造粒を同時に行うことに成功したことを記した。その場合、原 料粉体としてLi2CO3粉体(*d*BET = 2 µm)とCo3O4粉体(*d*BET = 23 nm)、および流動性 向上のためのカーボン粉体(*S*w = 840 m²/g)を摩砕式ミル内に投入し、30 minの機械 的処理を実施した。得られた粉体はナノ粒子を一次粒子とする多孔質造粒体であっ た。しかしその後、一次粒子の表面においてリチウム欠損層が存在することや、多孔 質造粒体構造への電解液の浸透が十分でないことが明らかになり、これらが電池特性 に影響を及ぼす恐れがあることを指摘した。リチウムの欠損ならびに多孔質造粒体構 造の緻密化を防ぐには、合成時の粉体試料の温度上昇の抑制や、処理時間の短縮など の機械的処理条件での合成が必要であると考えられる。摩砕式ミルを用いた機械的処 理による粒子合成では、処理時間、負荷動力、原料化学種などの諸条件が粒子反応に 影響を及ぼすことが考えられるが、その中でも特に原料種を変化させることが同じ負 荷動力条件下でも合成時間を大幅に短縮できる可能性が大きい。

そこで本章では、原料種に着目し、前章とは異なるリチウム原料種として、酸化リ チウム(以下、Li₂O)粉体を用いてLiCoO₂粉体の合成を試みることにした。機械的手 法によるLiCoO₂の合成においてLi₂Oは、分解反応を伴うLi₂CO₃とは異なる反応挙動 をするものと推定される。そこで本章では、Li₂OとCo₃O₄を原料粉体とした機械的手 法によるLiCoO₂粉体の合成実験を実施した。さらに、得られた結果を固相反応法によ る合成結果と比較することにより、反応メカニズムの考察を試みた。また、機械的処 理時にカーボン添加を行うことによって、粒子同士の凝集が抑制されると考えらえ る。そこで、カーボン添加の影響についても検討を行った。

3.2 実験方法

3.2.1 原料粉体及び摩砕式ミルによる粉体処理

実験に用いた摩砕式ミルを Fig. 3-1 に示す。前章 Fig. 2-1 の模式図に示す装置と構造 は同じであるが、容器の外側には水冷ジャケットが設けられており、容器の水冷を行い ながら機械的処理を行うことができる。

原料粉体には市販の Li₂O 粉体(純度 97%、Sigma-Aldrich) および Co₃O₄ 粉体(純度 99.5%、Sigma-Aldrich)を用いた。Fig. 3-2 に、これら原料粉体の SEM 写真を示す。ま た、Table 3-1 には出発原料の粉体特性を示す。Fig. 3-2 (a)に示すように、SEM によって 観察された Li₂O は鱗片状であり、粒子径は約 20 µm であった。一方 Li₂O 粉体の S_w は 1.0 m²/g、 d_{BET} は 3 µm であったことから、Li₂O は凝集体を形成していることがわかっ た。ここで、レーザー回折散乱法 (マイクロトラック MT3300EX II、日機装) によって、 媒液としてエタノールを用いて粒子径分布を測定したところ、中位径 D_{50} は 63 µm であ った。これらのことから、Li₂O 粉体は Co₃O₄ 粉体に比べて大きな粒子であることがわか る。一方、Co₃O₄には前章と同じものを用い、 S_w は 42 m²/g、 d_{BET} は 23 nm であった。 Fig. 3-2(b)に示す SEM 写真と比較すると、Co₃O₄ も凝集体を形成している様子が観察さ れた。また、カーボン添加の影響を検討する際には、Fig. 3-2(c)の TEM 写真に示すケッ チェンブラック (S_w = 840 m²/g、ECP、LION)を使用した。

Starting material	Supplier	$S_{\rm w} [{\rm m}^2/{\rm g}]$	d _{BET} [μm]
Li ₂ O	Sigma-Aldrich	1.0	3.0
Co_3O_4	Sigma-Aldrich	42	2.3×10 ⁻²

Table 3-1 Powder properties of starting materials used in this study.

これら原料粉体をLiCoO2の化学量論組成となるよう、合計 49g 秤量した。カーボン 添加の影響を検討する場合には、ケッチェンブラックを 0.2 mass%添加し、摩砕式ミル に投入した。摩砕式ミルによる粉体処理は空気(50 mL/min)を導入しながら行い、負 荷動力が3kW となるように回転数を調整した。このとき、処理時間が進むにつれて負 荷動力が増大したため、回転数を4500 rpmから2000 rpmの範囲で調整することにより、 所定の動力を保った。処理時間は 15 min および 30 min とした。実験中は容器に設けら れている水冷ジャケットに冷却水を流し、容器を冷却しながら実験を行った。粉体処理 時における容器の外表面の最高到達温度は 180 ℃ であった。なお、処理中の粉体試料 の温度は、直接測定することはできないが、粒子間の接触点において局所的に発生する 摩擦熱によりさらに高温になっているものと推察される。



Fig. 3-1 Schematic illustration of attrition-type apparatus with water jacket.



Fig. 3-2 SEM images of (a) Li_2O and (b) Co_3O_4 starting powders and (c) TEM image of ketjenblack.

3.2.2 固相反応法による合成

機械的手法による粉体合成結果と比較するため、固相反応法による合成実験を行った。 出発原料は、機械的手法と同じ Li₂O 粉体と Co₃O₄ 粉体を用いた。これら原料粉体を原 子比で[Li]: [Co] = 1:1 となるよう秤量した後、乳鉢混合し、大気中で2hの焼成を行 った。このとき、焼成温度は 300 °C から 600 °C とした。焼成後の粉体は乳鉢粉砕し、 粉体特性の評価を行った。

3.2.3 粉体特性評価方法

摩砕式ミルによる機械的処理および固相反応法によって得られた合成粉体について、 各種の特性評価を行った。合成粉体の窒素吸着量から BET 法(3Flex、マイクロメリテ ィックス)を用いて比表面積を計算し、この BET 比表面積から、LiCoO2の理論密度を 用いて換算粒子径を求めた。また、X 線回折(XRD)(D2Phaser、ブルカーエイエック スエス)による結晶構造評価を行った。XRD は、Cu-Kα線により出力 0.3 kW、電流値 10 mA の条件で測定した。さらに、粒子の形態は走査型電子顕微鏡(SEM)(JSM-6010LA、 日本電子)により観察した。

3.2.4 電池特性評価方法

合成された LiCoO₂ 粉体から正極を作製し、金属リチウムを負極とした CR2032 型コ インセル(直径 20 mm、厚さ 3.2 mm)を組み立て、電池特性評価を行った。正極は以 下のように作製した。合成した LiCoO₂ 粉体は導電助剤としてアセチレンブラック(カ ーボン)(電気化学工業)、バインダーとしてポリフッ化ビニリデン(キシダ化学)とと もに、85:10:5(mass)の割合で秤量し、N-メチル-2-ピロリドン(キシダ化学)を加え、 乳鉢を用いて混錬することにより正極ペーストを調製した。これをドクターブレード法 によってアルミ箔(厚さ 20 µm)上に塗布し、100℃で真空乾燥させた。その後、約 38 MPaの面圧で一軸プレスを施した後、アルミ箔ごと打ち抜くことで正極とした。得られ た正極の厚さを測定し、電極密度を計算した。コインセルの組み立てはアルゴンで満た されたグローブボックス内で行った。電解液には、EC-DEC 混合液 [50:50 (vol.)]を溶 媒とする1 M LiPF₆溶液(キシダ化学)を使用した。

作製したコインセルの充放電試験は、ポテンショスタット/ガルバノスタット(VMP3、 Bio-Logic)により室温で行った。装置の外観図をFig. 3-3に示す。充電は、カットオフ 電圧に達するまで定電流で行った後、定電圧で5h保持した。充電および放電のカット オフ電圧はそれぞれ 4.2 V および 3.0 V とし、充放電のレートは 0.1 C とした。



Fig. 3-3 Photographs of the potentiostat/galvanostat used for electrochemical measurements.

3.3 実験結果と考察

3.3.1 機械的処理された粉体の特性評価

Fig. 3-4 に原料粉体および機械的処理された粉体試料の XRD パターンを示す。Li₂O 原料粉体の XRD パターンは、主として Li₂O (Fm-3m、ICDD No. 00-012-0254)のピークと一致しているが、わずかに LiOH・H₂O (I2/m、ICDD No. 01-076-1073)および LiOH (P4/nmm、ICDD No. 00-032-0564)のピークも認められた。これは Li₂O の一部が空気中の水分を吸着し、生成した不純物と考えられる。Co₃O₄ 原料粉体は単相の Co₃O₄ (Fd-3m、ICDD No. 01-073-1701)であることが確認された。

処理時間 15min で機械的処理を行った粉体の XRD パターンは、層状岩塩型の LiCoO₂ (R-3m、ICDD No. 050-0653)のピークと一致し、出発原料のピークの残留や不純物は 認められなかった。このことから、15 min の機械的処理によってほぼ単相の LiCoO₂が 合成できることがわかった。なお機械的処理条件が同一でないため、直接的な比較はで きないが、前章で報告した Li₂CO₃粉体からの合成時間(30 min)よりも、本実験の場合 の方が、短時間で LiCoO₂粉体が合成された。

また、処理時間を 30 min とした場合の XRD パターンのピーク強度は、処理時間 15 min の場合に比べて、やや上昇した。このことから、処理時間の増大に伴い、結晶性が向上することが示唆された。さらに、処理時間 30 min かつカーボン添加を行った場合の XRD パターンにおいても、不純物の生成は認められず、ピーク強度はカーボンを添加しない場合に比べて著しく上昇した。カーボン添加によって粒子間の凝集が抑制され、原料粒子が均一に混合された結果、合成反応が進行し、結晶性が向上したものと推察される。

機械的処理によって得られた LiCoO₂粉体の SEM 写真を Fig. 3-5 に示す。また、各粉 体試料の比表面積および比表面積から換算した粒子径を Table 3-2 に示す。Fig. 3-5(a)に 示すように、処理時間 15 min の機械的処理によって合成された LiCoO₂粉体は数 μm か ら数十 µm の造粒体であった。また、この造粒体はナノ粒子から構成されており、その 表面には空隙も観察された。そこで、比表面積測定を行ったところ、S_w=10.2 m²/g であ り、換算粒子径は $d_{BET} = 115$ nm であった。したがって、本処理によって得られた粉体 は、ナノ粒子を一次粒子とする多孔質造粒体であることが示された。また、Fig. 3-5(b)お よび(c)に示すように、処理時間 30 min とした場合、ならびにカーボン添加を行った場 合においても、同程度の大きさは同程度であった。処理時間 30 min でカーボン添加を 行わなかった場合には、比表面積および換算粒子径は、S_w=21.6 m²/g、 d_{BET} =55 nm であ り、処理時間 15 min の場合に比べて換算粒子径は、S_w=21.6 m²/g、 d_{BET} =55 nm であ り、処理時間 15 min の場合に比べて換算粒子径が減少した。これは、処理時間の増大 に伴い、一次粒子の微細化が進行したためと推察される。一方、処理時間 30 min で カーボン添加を行った場合には、S_w=10.4 m²/g、 d_{BET} =114 nm となり、処理時間 30 min で カーボン添加を行わなかった場合に比べ、換算粒子径は増大した。Fig. 3-4 の XRD パタ ーンで示したように、カーボン添加により結晶性は著しく向上した。すなわち、一次粒 子の粒成長が進み、粒子径が増大したものと考えられる。その原因として、カーボン添 加により機械的処理における粒子の凝集が抑制され、原料が均一に混合された結果、合 成反応が進行したためと推察される。

Sample	$S_{ m w} \left[{ m m}^2/{ m g} ight]$	d _{BET} [μm]
15 min without carbon	10.2	1.15×10 ⁻¹
30 min without carbon	21.6	5.5×10 ⁻²
30 min with carbon	10.4	1.14×10 ⁻¹

Table 3-2 Powder properties of mechanically synthesized LiCoO₂ granules.



Fig. 3-4 XRD patterns of the starting powders and the products obtained by one-pot mechanical method.



Fig. 3-5 SEM image of the mechanically synthesized LiCoO₂ granules: (a) 15 min, (b) 30 min, (c) 30 min with carbon.

3.3.2 固相合成された粉体との比較

Fig. 3-6 に焼成温度 300 °C から 600 °C での固相反応によって得られた生成物の XRD パターンを示す。焼成温度 300°C における XRD パターンは、主として原料の Co₃O₄お よび Li₂O のピークと一致し、LiCoO₂ の生成は認められなかった。焼成温度 400 °C で は、2 θ = 31.3° 付近において原料の Co₃O₄のピークの残存が認められるものの、LiCoO₂ の生成が確認された。焼成温度 500 °C 以上では、原料の残存は認められず、ほぼ単相の LiCoO₂ が合成されていた。焼成温度の増加に伴い、LiCoO₂ のピーク強度は増大してお り、LiCoO₂の結晶性が増加していると考えられる。

Fig. 3-7 に、固相反応法によって合成された LiCoO₂粉体、および機械的手法により合成された LiCoO₂粉体の比表面積 S_w を示す。焼成温度の増加とともに、 S_w 値は減少し、 粒成長が進行していることがわかった。また、LiCoO₂が単相で得られた 500 °C での S_w 値は $S_w = 9.9 \text{ m}^2/\text{g}$ であった。このことから、処理時間 15 min の機械的処理によって合成された LiCoO₂粉体 ($S_w = 10.2 \text{ m}^2/\text{g}$)は、固相反応法で得られた粉体と同程度か若干 小さな粒子径を持つことがわかった。

以上のことから、固相反応法では単相の LiCoO2 粉体を得るのに、500 ℃ の焼成温度 が必要であり、また、焼成温度の増加とともに粒成長することが示された。一方、機械 的手法による合成では外部加熱は必要とせず、また、粉体間に加えられた機械的エネル ギーによって局所的に発生する熱では、十分な粒成長は進行しないものと考えられる。 さらに、Fig. 3-5 で示したように、機械的処理によって得られた LiCoO2 粉体はナノ粒子 を一次粒子とする多孔質造粒体であった。ナノ粒子から成る多孔質構造は、リチウムイ オン二次電池の正極材料として用いる際に、リチウムイオンの拡散距離が短く、かつ、 活物質と電解液との界面が大きくなる。さらに、造粒体であることにより、電極作製の 際にナノ粒子の凝集を伴うことなく活物質の高密度充填が期待できる。このように、本 法で得られた LiCoO2 粉体は、エネルギー密度が高く高性能なリチウムイオン二次電池 の正極材料として適した構造であると考えられる。



Fig. 3-6 XRD patterns of LiCoO₂ prepared by solid-state reaction at 300-600 °C.



Fig. 3-7 BET specific surface area of LiCoO₂ powders.

3.3.3 電池特性評価

Fig. 3-8 に処理時間 15 min の機械的処理により合成された LiCoO₂粉体を正極材料と して用いた電池の3サイクル分の充放電曲線を示す。充放電のレートは0.1 Cで行った。 初回放電容量は 81 mAh/g を示し、一般的な LiCoO₂の実容量(140 mAh/g)に比べて低 い値であった。放電容量は充放電の回数に伴い低下し、3サイクル目において初回放電 容量の 84%であった。また、クーロン効率は初回、2回目、3回目においてそれぞれ 68%、85%、87%であった。

Fig. 3-9 に、処理時間 15 min、30 min ならびに処理時間 30 min かつカーボン添加を行った場合の初回充放電曲線を示す。処理時間を 30 min とすることにより、初回放電容量は 98 mAh/g に向上した。処理時間 30 min かつカーボン添加を行った場合の初回放電容量はさらに向上し、119 mAh/g を示した。

XRD 測定の結果において、処理時間の増大およびカーボン添加によって結晶性が向 上したことから、処理時間 15 min では、LiCoO₂の結晶性が十分でなかったため、放電 容量が低下したと考えられる。また、XRD パターンでは認められない程度のわずかな 未反応物が残存していた可能性も考えられる。以上の結果から、処理時間の増大ならび にカーボン添加により結晶性が向上するとともに、合成反応が進行した結果、放電容量 が向上したと考えられる。



Fig. 3-8 Charge/discharge curves of mechanically synthesized LiCoO₂ granules for 15 min measured at 0.1 C.



Fig. 3-9 First charge and discharge curves of the mechanically synthesized LiCoO₂ granules measured at 0.1 C.

3.4 結論

摩砕式ミルを用いた機械的手法による LiCoO₂ 粉体の合成において、リチウム原料種 として Li₂O を用いた合成を試み、以下の結論を得た。

- リチウム原料として Li₂O を用いた場合、動力 3 kW、処理時間 15 min でほぼ単相の LiCoO₂を合成することができた。合成に要する処理時間は、リチウム原料種として Li₂CO₃を用いた場合(30 min)に比べ、短縮された。
- 2. 合成された LiCoO₂粉体は、ナノ粒子を一次粒子とする多孔質造粒体であった。
- 3. 処理時間の増加とカーボン添加によって LiCoO₂ の結晶性は向上したが、造粒体の 大きさは同程度であった。
- 機械的処理によって得られた LiCoO₂粉体の粒子径は、500 ℃、2 h の固相反応によって得られた粉体の粒子径と同程度かそれ以下の大きさであった。
- 5. 処理時間 15 min でカーボン添加を行わない場合の初回放電容量は 81 mAh/g を示 した。処理時間 30 min でカーボン添加を行った場合の初回放電容量は 119 mAh/g に向上した。その要因として、機械的処理における粒子の凝集がカーボン添加に より抑制され、原料が均一に混合された結果、合成反応が進行したためと考察し た。

参考文献

- [1] A. Kondo, K. Hosokawa, E. Nakamura, M. Okumiya, H. Abe, M. Naito, Synthesis process of the lanthanum manganite powders by mechanical method, *J. Soc. Powder Technol., Japan* 49 (2012) 745-749.
- [2] K. Hosokawa, A. Kondo, M. Okumiya, H. Abe, M. Naito, Synthesis of La_{0.8}Sr_{0.2}MnO₃ fine particles by mechanical method, *J. Soc. Powder Technol. Japan* **51** (2014) 4-9.

第4章 LiCoO₂ナノ粒子造粒体に及ぼす熱処理温度の影響

4.1 緒言

近年、電子機器の高性能化に伴い、高速充放電可能なリチウムイオン二次電池が求 められている。その対応策の一つとして、正極活物質である LiCoO₂粒子の微細化が検 討されている^[1-7]。活物質粒子を微細化すれば、活物質粒子と電解液との反応界面が増 大し、それに伴ってリチウムイオンの拡散距離を短縮する効果もあるため、充放電反 応の高速化が期待できる。

ー方、活物質粒子の微細化は粒子同士の凝集を引き起こし、均質で高密度な電極を 作製する上で問題となる。凝集の問題を克服して、均質で高密度な電極を作製する一 つの方法として、活物質粒子をナノ粒子からなる造粒体構造とすることが考えられ る。そこで、本研究では、摩砕式ミルを用いた機械的手法によるLiCoO₂ナノ粒子造粒 体の非加熱、ワンステップ合成に取り組んだ。第2章では、Li源にLi₂CO₃を、Co源 にCo₃O₄を用いた機械的処理により、LiCoO₂を非加熱で合成することに成功し、さら には、ナノサイズの一次粒子からなる数+ μm の造粒体を作製することに成功した。 第3章では、Li₂Oを原料として用いることにより、LiCoO₂の合成時間を短縮すること ができ、その結果、処理操作中の容器の温度上昇を抑えることによって空隙構造に富 んだLiCoO₂造粒体を得ることに成功した。しかし、得られた放電容量の値は119 mAh/g であり、一般的なLiCoO₂の実容量(140 mAh/g)のレベルには至っていない。

これに対して従来の研究においては、水熱法^[3,5]、ゾルゲル法^[8]、共沈法^[1,9,10]などの 液相プロセスによる LiCoO₂ナノ粒子の合成が報告されており、熱処理を行うことによ り、粒子径の制御や電池特性の向上が図られている。水熱法により合成された LiCoO₂ ナノ粒子においては、熱処理温度の増加とともに粒子径が増大するものの、熱処理温 度 700 ℃ ではナノサイズが維持され、良好な電池特性が得られることが報告されてい
る^[6]。しかし、機械的手法により合成された造粒体へ熱処理を施した場合の検討は行われていない。

そこで、本章では、機械的手法により合成された LiCoO₂ナノ粒子造粒体に対して熱 処理を行い、その熱処理温度が粉体特性ならびに電池特性に及ぼす影響について検討 を行った。

4.2 実験方法

4.2.1 LiCoO2ナノ粒子造粒体の機械的合成およびその熱処理

機械的手法による LiCoO₂ ナノ粒子造粒体の合成は、3 章と同様の方法で行った。原 料粉体には市販の Li₂O 粉体(比表面積換算径 $d_{BET} = 3 \mu m$ 、純度 97%、Sigma-Aldrich) および Co₃O₄ 粉体($d_{BET} = 23 nm$ 、純度 99.5%、Sigma-Aldrich)を用いた。また、機械的 処理時の粉体の流動性を向上させる目的で、ケッチェンブラック(カーボン)(比表面 積 $S_w = 840 m^2/g$ 、ECP、LION)を 0.2 mass%添加した。摩砕式ミルによる機械的処理は、 前章の Fig. 3-1 に示すように、水冷ジャケットに冷却水を通水しながら行った。本実験 では、機械的処理時間を 30 min、容器内のローターに加わる処理動力を 3 kW とした。 処理後の容器外表面の最高到達温度は 150 ℃ であった。機械的処理により得られた LiCoO₂ ナノ粒子造粒体に対し、大気中で 2 h の熱処理を行った。熱処理温度はそれぞれ 600 ℃、700 ℃、800 ℃ とした。

4.2.2 粉体特性評価方法

機械的処理による合成およびその後の熱処理によって得られた粉体について、各種の特性評価を行った。粉体の比表面積(S_w)は-196 °C での窒素吸着量測定(3Flex、マイクロメリティックス)から、5 点 BET 法により算出した。また、比表面積から、式(2.1)を用いて換算粒子径(d_{BET})を計算した。ここで、 ρ はLiCoO₂の理論密度 5.1 g/cm³を用いた。結晶相の同定には、粉末 X線回折(XRD)(D2 Phaser、ブルカーエイエックスエス)により行った。XRD 測定には、X線源に Cu Ka線を用い、電圧 30 kV、電流 10 mAの印加条件で測定した。また、得られた XRD パターンの半値幅から、Scherrer の式を用いて結晶子径を求めた。このとき Scherrer 定数は 0.9 とした。合成粒子の形態は走査型電子顕微鏡(SEM)(JSM-6010LA、日本電子)により観察した。また、合成粉体から作

製された正極の断面は、クロスセクションポリッシャー(CP)(IB-09020CP、日本電子) を用いてアルゴンイオン研磨し、SEM 観察による微細構造観察、およびエネルギー分 散型X線分光分析(EDX)による組成分析を行った。

4.2.3 電池特性評価方法

LiCoO₂粉体から正極を作製し、金属リチウムを負極とした CR2032 型コインセル(直 径 20 mm、厚さ 3.2 mm)を組み立て、電池特性評価を行った。正極は以下のように作 製した。合成した LiCoO₂粉体は導電助剤としてアセチレンブラック(カーボン)(電気 化学工業)、バインダーとしてポリフッ化ビニリデン(キシダ化学)とともに、85:10: 5 (mass)の割合で秤量し、N-メチル-2-ピロリドン(キシダ化学)を加え、乳鉢を用いて 混錬することにより正極ペーストを調製した。これをドクターブレード法によってアル ミ箔(厚さ 20 µm)上に塗布し、100 ℃で真空乾燥させた。その後、約 38 MPa の面圧 で一軸プレスを施した後、アルミ箔ごと打ち抜くことで正極とした。このとき、得られ た正極の電極密度は熱処理前の粉体を用いて作製した正極では 1.5 g/cm³、600 ℃、700 ℃、 800 ℃ で熱処理を行った粉体から作製した正極では、それぞれ 1.8 g/cm³、1.9 g/cm³、1.3 g/cm³であった。コインセルの組み立てはアルゴンで満たされたグローブボックス内で 行った。電解液には、EC-DEC 混合液 [50:50 (vol.)]を溶媒とする 1 M LiPF₆溶液(キシ ダ化学)を使用した。

作製したコインセルの充放電試験は、ポテンショスタット/ガルバノスタット(VMP3、 Bio-Logic)により室温で行った。充電は、カットオフ電圧に達するまで定電流で行った 後、定電圧で5時間保持した。充電および放電のカットオフ電圧はそれぞれ4.2Vおよ び3.0Vとした。また、放電時の電流値と放電容量値との関係を示したレート特性につ いても評価した。

4.3 実験結果と考察

4.3.1 合成された LiCoO2 試料の粉体特性評価

Fig. 4-1 に、機械的処理により合成された粉体試料およびその熱処理後の粉体試料の XRD パターンを示す。機械的処理後の粉体の XRD パターンは、層状岩塩型の LiCoO₂ (R-3m、ICDD No. 050-0653)の回折ピークと一致し、出発原料に起因した回折ピーク

や不純物相は認められなかった。したがって、30 minの機械的処理により、単相のLiCoO2 が合成できたと判断した。続いて、600 ℃ から 800 ℃ の熱処理によって得られた粉体 においても、不純物相の生成は認められなかった。

Table 4-1 に、各粉体試料の XRD パターンにおける 2 θ =19°の(003)面のピークの半値 幅から計算した結晶子径 (D_{003})、比表面積および比表面積から換算した粒子径を示す。 熱処理前の粉体の結晶子径は 44 nm であり、熱処理温度 600 °C、700 °C、800 °C の場合 にはそれぞれ 58 nm、67 nm、79 nm であった。このことから、機械的処理後の熱処理に より、LiCoO₂の結晶性が向上し、熱処理温度が高いほどその傾向が大きいことがわかっ た。

機械的処理およびその後の熱処理により得られた LiCoO2粒子の SEM 写真を Fig. 4-2 に示す。機械的処理により得られた LiCoO2粒子の構造は、前章で報告した結果と同様 に、微細な一次粒子から構成された造粒体であった。その造粒体の外観図および表面の 拡大図を Fig. 4-2(a)に示す。造粒体を構成する一次粒子はナノサイズであった。また、 比表面積は 10 m²/g であり、この値から換算された粒子径は 119 nm であった。試料粉体 の比表面積へのケッチェンブラックへの寄与は、添加率と原料の比表面積より、添加時 では 1.7 m²/g と計算される。しかし、機械的処理後の試料粉体では、ケッチェンブラッ クの粒子が LiCoO2粒子に強く密着し、一体化することなどにより、ケッチェンブラッ クに由来する比表面積は小さくなっている可能性がある。ここでは、ケッチェンブラッ クはすべて LiCoO2粒子と一体化していると仮定して計算を行った。造粒粒子径は SEM 観察より約10 µmであった。一方、600 °C から800 °C の熱処理後においても、機械的 処理により合成された LiCoO₂粒子の造粒構造は維持されていた。各熱処理温度で得ら れた造粒体の外観図および表面の拡大図を Fig. 4-2(b)-(d)に示す。熱処理温度 600 °C の 場合には、造粒体表面で観察された一次粒子の大きさは熱処理前と比べてほとんど変化 が無く、比表面積換算径は0.17 µm であった。熱処理温度を700 °C に増加させると、粒 成長が進行している様子が観察され、換算粒子径は0.29 µm に増大した。しかし、ナノ サイズの一次粒子からなる造粒構造は熱処理後も維持されることがわかった。熱処理温 度 800 °C では、粒成長がさらに進行し、比表面積換算径では1.4 µm と見積もられた。 SEM 観察では1 µm 以下の粒子が数多く観察されたものの、比表面積換算径ではそれ以 上の粒子径となった。この理由としては、800 °C の熱処理によって粒子同士が結合した ことで比表面積が減少し、見かけよりも大きな粒子径になったと考えられる。一方で、 800 °C の熱処理によっても造粒構造は維持されており、いずれの熱処理条件においても 10 µm 程度の造粒粒子径は保たれていた。

Table 4-1 Powder properties of	of mechanically sy	ynthesized LiCoO	2 granules	and	the
subsequently heated products.					

Sample	<i>D</i> ₀₀₃ [nm]	$S_{\rm w} \left[{\rm m}^2 / { m g} ight]$	d _{BET} [μm]
As-prepared LiCoO ₂	44	10	1.2×10 ⁻¹
600 °C, 2 h	58	6.9	1.7×10 ⁻¹
700 °C, 2 h	67	4.2	2.9×10 ⁻¹
800 °C, 2 h	79	8.5×10 ⁻¹	1.4



Fig. 4-1 XRD patterns of the mechanically synthesized LiCoO₂ and the subsequently heated LiCoO₂ powders.



Fig. 4-2 SEM images of (a) the mechanically synthesized $LiCoO_2$ particles and the subsequently heated particles at (b) 600 °C, (c) 700 °C and (d) 800 °C for 2 h.

4.3.2 電池特性評価

Fig. 4-3 には、機械的処理後の粉体およびその熱処理後の粉体を正極材料として用い て作製された電池の初回充放電曲線を示す。充電および放電レートは 0.1 C(14 mA/g) とした。ここで、1 C は基準容量を1hで放電する電流値として定義され、本測定にお ける基準容量は LiCoO2の一般的な実容量である 140 mAh/g を用いた。機械的処理で得 られた LiCoO2の初回放電容量は 119 mAh/g を示し、LiCoO2の実容量と比較するとやや 低い値であった。600 ℃、700 ℃、800 ℃ の熱処理により得られた LiCoO2の初回放電容 量は、それぞれ 127 mAh/g、139 mAh/g、143 mAh/g を示した。このことから、熱処理に よって初回放電容量が向上し、特に 700 ℃ 以上の熱処理では一般的な LiCoO2の実容量 と同程度の放電容量が得られることがわかった。すなわち、機械的手法により合成され た LiCoO2 造粒粒子を正極材料として用いるためには、比較的短時間の熱処理が有効で あると考えられる。そこで、熱処理後の LiCoO2 造粒粒子を正極材料として用いた電池 について、熱処理温度の電池特性に及ぼす影響を検討した。

Fig. 4-4 には、20 サイクルの充放電試験を行った時の各サイクルにおける放電容量を 示す。充電および放電レートはともに 0.1 C とした。LiCoO₂の熱処理温度が 600 °C お よび 700 °C では、サイクル数とともに放電容量は減少し、特に 600 °C では他に比べて 減少傾向が大きかった。一方、熱処理温度 800 °C では、安定した放電容量が得られた。 20 サイクル目の放電容量は熱処理温度 600 °C、700 °C、800 °C において、それぞれ 95 mAh/g、112 mAh/g、135 mAh/g であり、初回放電時に対する容量維持率は 76%、83%、 94% であった。この結果より、0.1 C の放電においては、熱処理温度の増大とともにサイ クル特性が向上し、800 °C の場合に最も良好な結果が得られた。

Fig. 4-5 には、様々な電流値で放電を行った時の放電容量の結果を示す。この時、充 電の際の電流値は 0.1 C とし、放電は 0.1 C から 10 C (1.4 A/g) まで各 5 サイクルずつ 行った。その後、再び 0.1 C で放電を行った。その結果、0.1 C から 2 C までの 20 サイ クルまでは、LiCoO₂の熱処理温度が 800 ℃ の場合において放電容量が最も高く、次い で 700 ℃、600 ℃ であった。一方、電流値が比較的高い 5 C および 10 C の放電におい ては、800 ℃ で熱処理された LiCoO₂の放電容量が急激に低下し、700 ℃ で処理された LiCoO₂の放電容量を下回った。700 ℃ で熱処理された LiCoO₂において、10 C での放電 容量が 70 mAh/g 以上を示したことから、高速放電においては、熱処理温度 700 ℃ で処 理された LiCoO₂造粒体が良好なレート特性を有していることがわかった。



Fig. 4-3 First charge and discharge curves of the as-prepared LiCoO₂ granules and the subsequently heated products at 600 °C, 700 °C and 800 °C measured at 0.1 C.



Fig. 4-4 Cycle performances of the thermally treated LiCoO₂ recorded at a constant current of 0.1 C.



Fig. 4-5 Rate performances of the thermally treated $LiCoO_2$ recorded at different discharge rates from 0.1 C to 10 C.

4.3.3 正極の微細構造観察

熱処理後のLiCoO₂粉体を用いて作製された正極の断面SEM観察を行った。その結果 をFig.4-6に示す。なお、Fig.4-6(a-c)については、正極断面におけるLiCoO₂粒子の存在 位置を明確にするため、反射電子像を用いて観察を行った。熱処理温度 600 ℃ の場合 では、数 µm 程度の大きさのLiCoO₂造粒体も部分的に観察されたが、主として微細な LiCoO₂粒子と導電助剤として添加したアセチレンブラックが混合された状態で存在し ているのが観察された。700 ℃ の場合では、10 µm 以下の造粒体が観察された。Fig.4-6(d)に、700 ℃ で熱処理されたLiCoO₂の正極断面の拡大図を示す。造粒体内部には LiCoO₂粒子が充填され、空隙が見られた。それ以外の部分では、微細なLiCoO₂粒子と アセチレンブラックの混在が見られた。一方、800 ℃ で熱処理されたLiCoO₂造粒体か ら作製された正極では、Fig.4-2(d)で示した造粒体が正極内でも観察され、正極の厚み と同程度の大きさを有する造粒粒子も見られた。LiCoO₂造粒体の大きさや形態は熱処 理温度による影響をほとんど受けなかったにも関わらず、作製された正極では熱処理温 度が高いほど大きな粒子径の造粒粒子がより多数残存した。

以上の結果から、熱処理後のLiCoO2造粒体において、600 ℃では一次粒子同士が比較的緩く結合しており、正極作製時の乳鉢混錬や一軸プレスの工程で解砕、圧縮されたと考えられる。そのため、ナノサイズのLiCoO2粒子が正極内で点在し、粒子間でのリチウムイオンや電子の伝導経路が十分に構築されず、十分な電池特性が発揮できなかったと考えられる。一方、800 ℃ ではLiCoO2粒子同士が強く結合したことで、造粒体が解砕されずに残存したと推察される。そのため、造粒体内部でのLiCoO2ナノ粒子間の伝導経路は十分に構築され、低レートでの放電においては高い放電容量を示したと考えられる。しかし、一次粒子の粒成長によるイオンの拡散距離の増大、並びに電解液との反応界面の減少により、高レートでの放電容量が低下したと考えられる。また、機械的処理時に粉体の流動性を向上させる目的で添加したケッチェンブラックが、熱処理によ

りほぼ消失したため、LiCoO2 造粒体内部において高速放電時の電子伝導が十分に起き なかったと推定される。

Fig. 4-7 には、700 ℃ で熱処理された LiCoO₂造粒体から作製された正極断面の SEM-EDX 像を示す。正極内に存在した 10 µm 程度の造粒体からは、コバルトと酸素が検出 され、炭素はほとんど検出されなかった。Fig. 4-6(b)および(d)でも示したように、この 造粒体内部には、正極作製時に導電助剤として添加したアセチレンブラックは存在しな いことから、解砕されずに残存した LiCoO₂造粒粒子であることが裏付けられた。なお、 機械的合成時に添加したケッチェンブラックは極めて微量 (0.2 mass%) であり、かつ 700℃の熱処理によって消失したため、造粒体内部では検出されなかったと推測される。 また、LiCoO₂に帰属される造粒粒子以外の領域では、コバルトや酸素が炭素とともに全 体的に検出されたことから、正極作製時に一部解砕された LiCoO₂ナノ粒子とアセチレ ンブラックが電極内に均一に分布していると考えられる。したがって、熱処理温度 700 ℃ では、LiCoO₂の一次粒子の微細さが保たれ、かつ造粒体を含む粒子同士の結合が良 好になされているため、高レートでの放電容量が他の熱処理試料よりも高い値を示した と考えられる。

本研究では、機械的処理により合成された LiCoO₂ 造粒体の熱処理により、その電池 特性を向上させることができた。また、熱処理温度が造粒体内部の微細構造に作用し、 電池特性に大きく影響を及ぼすことを明らかにした。一方で、より最適な LiCoO₂ 造粒 構造としては、Li イオンの伝導を補助する固体電解質や導電助剤となるようなカーボ ンが均一に分散された複合造粒体が望ましいと考えられる。



Fig. 4-6 Cross-sectional images of the $LiCoO_2$ cathodes treated at (a) 600 °C, (b, d) 700 °C and (c) 800 °C.



30 µm •

Fig. 4-7 Cross-sectional SEM image and EDX elemental maps of the cathode on 700 °C-heated LiCoO₂.

4.4 結論

摩砕式ミルを用いた機械的手法により、ナノ粒子からなる LiCoO₂ 造粒体を合成し、 その造粒体に対し熱処理を行い、以下の結果を得た。

- LiCoO2の一次粒子の大きさは、熱処理温度 600 ℃ および 700 ℃ では粒成長がやや 進行したものの、ナノサイズ(比表面積換算径で 300 nm 以下)が維持された。一 方、800 ℃ では粒成長がさらに進行し、比表面積換算径で 1.4 µm であった。しか し、造粒構造は熱処理温度によらず維持された。
- 熱処理を施した LiCoO₂ 造粒体を正極とした電池評価の結果、低レートでの充放電 反応では 800 ℃ で熱処理された LiCoO₂が最も良好な電池特性を示し、20 サイクル 後の放電容量維持率は 94% (0.1 C で 135 mAh/g)を示した。一方、5 C 以上の高レ ートで放電反応を行ったところ、700 ℃ で熱処理された LiCoO₂ が最も高い放電容 量を示した。
- 3. 電極断面の微細構造を評価した結果、熱処理温度が高いほど LiCoO₂ 造粒体が電極内に残存した。造粒粒子内でのリチウムイオンや電子の伝導経路の構築は、電池特性の向上を図る上で重要であることが示された。より最適な LiCoO₂ 造粒構造としては、Liイオンの伝導を補助する固体電解質や導電助剤となるようなカーボンが均一に分散された複合造粒体の作製が必要であると考察した。

以上より、機械的手法により合成された LiCoO₂の電池特性は熱処理によって向上する ことが明らかとなった。熱処理を施すことなく高品質の LiCoO₂を得るためには、今後、 原料種の粉体特性や機械的手法における処理条件の最適化を行う必要がある。さらに、 摩砕式ミルのローターの形状を検討することによって、機械的エネルギーを試料粉体に 対してより効率よく与える可能性を探索することも必要であると考える。

参考文献

- H. Chen, X. Qiu, W. Zhu, P. Hagenmuller, Synthesis and high rate properties of nanoparticled lithium cobalt oxides as the cathode material for lithium-ion battery, *Electrochem. Commun.* 4 (2002) 488-491.
- [2] T. Kawamura, M. Makidera, S. Okada, K. Koga, N. Miura, J. Yamaki, Effect of nano-size LiCoO₂ cathode powders on Li-ion cells, *J. Power Sources* 146 (2005) 27-32.
- [3] M. Okubo, E. Hosono, J. Kim, M. Enomoto, N. Kojima, T. Kudo, H. Zhou, I. Honma, Nanosize effect on high-rate Li-ion intercalation in LiCoO₂ electrode, *J. Am. Chem. Soc.* 129 (2007) 7444-7452.
- [4] M. Okubo, E. Hosono, T. Kubo, H.S. Zhou, I. Honma, Size effect on electrochemical property of nanocrystalline LiCoO₂ synthesized from rapid thermal annealing method, *Solid State Ionics* 180 (2009) 612-615.
- [5] X. Qian, X. Cheng, Z.Y. Wang, X.J. Huang, R. Guo, D.L. Mao, C.K. Cheng, W.J. Song, The Preparation of LiCoO₂ nanoplates via a hydrothermal process and the investigation of their electrochemical behavior at high rates, *Nanotechnology* **20** (2009) 115608.
- [6] M. Jo, Y. S. Hong, J. Choo, J. Cho, Effect of LiCoO₂ cathode nanoparticle size on high rate performance for Li-ion batteries, *J. Electrochem. Soc.* **156** (2009) A430-A434.
- [7] X. Xiao, X. Liu, L. Wang, H. Zhao, Z. Hu, X. He, Y. Li, LiCoO₂ nanoplates with exposed (001) planes and high rate capability for lithium-ion batteries, *Nano Res.* 5 (2012) 395-401.
- [8] Y.K. Sun, I.H. Oh, S.A. Hong, Synthesis of ultrafine LiCoO₂ powders by the sol-gel method,
 J. Mater. Sci. **31** (1996) 3617-3621.
- [9] E. Zhecheva, R. Stoyanova, M. Gorova, R. Alcantara, J. Morales, J.L. Tirado, Lithium-cobalt citrate precursors in the preparation of intercalation electrode materials, *Chem. Mater.* 8 (1996) 1429-1440.

[10] J. Kim, P. Fulmer, A. Manthiram, Synthesis of LiCoO₂ cathodes by an oxidation reaction in solution and their electrochemical properties, *Mater. Res. Bull.* 34 (1999) 571-579.

第5章 機械的手法による LiNi0.5Mn1.5O4の合成

5.1 緒言

スピネル型のLiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄は次世代のリチウムイオン二次電池用正極材料として有 望視されている^[1-3]。LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄は、作動電位が 4.7 V と高く、比較的高容量および 高エネルギー密度(約 658 Wh/kg)を示す^[4]。LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄粉体の一般的な合成方法と しては、Li、Mn および Ni 源となるさまざまな原料粉体の組合せによる固相反応法が 用いられている。固相反応法は、原理的に簡便な手法であるため工業的規模への展開 が容易である。しかし、LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄の合成においては、高温での熱処理時に Mn イ オンの還元および酸素欠損を引き起こし、その結果、不純物相として Li_xNi_{1.x}O が生成 することが問題となっている^[2]。不純物相の生成を抑制するため、酸化性雰囲気下で の2段階焼成や、熱処理後の冷却を低速で行う試みがなされている^[2.5,6]。一方、ゾル ゲル法^[2,7]や共沈法^[8,9]、水熱法^[10,11]等の様々な方法によって、高品質の LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ が合成されているが、これらの手法も熱処理を含む多段階のプロセスである。それゆ え、LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄粉体の簡便で省エネルギーの合成手法の開発が望まれている。

第2章および第3章において、摩砕式ミルを用いた機械的手法によって、外部加熱 を施すことなく、原料粉体からLiCoO₂を直接合成することができた。LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄の 合成に関して、機械的処理による原料粉体の活性化を固相反応の前処理として行うと いう報告はあるが、機械的手法単独による原料粉体からの直接合成は未だに報告され ていない^[12,13]。

本章では、大気雰囲気下における機械的手法単独での LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 粉体の非加熱合成を試みた結果について記す。

5.2 実験方法

5.2.1 LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 粉体の機械的合成およびその熱処理

機械的手法による LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ の合成には、Fig. 3-1 に示した摩砕式ミルを用いて、 以下のように実験を行った。原料粉体には市販の Li₂CO₃ (Sigma-Aldrich)、NiO (Sigma-Aldrich) および MnO₂ (高純度化学)を用いた。Fig. 5-1 に、これら原料粉体の SEM 写 真を示す。また、Table 5-1 に出発原料の粉体特性を示す。Li₂CO₃の S_wは 1.1 m²/g、d_{BET} は 2.7 µm であった。Fig. 5-1(a)に示すように、SEM によって観察された Li₂CO₃の大き さは、比表面積から求めた換算粒子径と同程度であった。NiO および MnO₂の S_w はそ れぞれ 152 m²/g および 46.4 m²/g であり、d_{BET} はそれぞれ 5.9 nm および 25.9 nm であっ た。一方、Fig. 5-1(b)および(c)で観察された粒子の大きさは数 µm であったことから、 NiO および MnO₂は、それぞれナノ粒子から成る凝集体を形成していた。これらの原料 粉体を、全量が 60 g になるように LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄の 化学量論比で計量し、摩砕式ミルに 投入した。摩砕式ミルによる機械的処理は、処理時間を 20 min とし、外部加熱を施す ことなく、大気雰囲気下で実施した。ローターの回転速度は最大 4500 rpm とした。ま た、機械的処理により合成された粉体に対して、大気雰囲気下において温度 500 ℃ か ら 800 ℃ の温度範囲で 2h の熱処理を行った。熱処理後の粉体は電気炉内で自然冷却さ せた。

Starting material	Supplier	$S_{\rm w} [{\rm m}^2/{\rm g}]$	d _{BET} [μm]
Li ₂ CO ₃	Sigma-Aldrich	1.1	2.7
NiO	Sigma-Aldrich	152	5.9×10 ⁻³
MnO ₂	Kojundo Chemical	46.4	25.9×10 ⁻³

Table 5-1 Powder properties of starting materials used in this study.



Fig. 5-1 SEM images of the starting powders: (a) Li_2CO_3 , (b) NiO and (c) MnO₂.

5.2.2 粉体特性評価方法

結晶相の同定は、粉末 X 線回折(XRD)(D2 Phaser、ブルカーエイエックスエス)に より行った。XRD 測定は、前章までと同様に、X 線源に Cu Kα 線を用いて測定した。 得られた XRD データは、RIETAN-FP ソフトウェアを用いてリートベルト法により解析 した^[14]。

粒子の形態は、走査型電子顕微鏡(SEM)(JSM-6010LA,日本電子)により観察する とともに、エネルギー分散型X線分光分析(EDX)による組成分析を行った。粉体の粒 子径分布は、レーザー回折散乱法(マイクロトラック MT3300EX II、日機装)により測 定した。粉体の比表面積(*S*_w)は、-196 ℃での窒素吸着量測定(3Flex、マイクロメリ ティックス)から、5 点 BET 法により算出した。また、比表面積から、式(2.1)を用いて 換算粒子径(*d*_{BET})を計算した。Mn イオンの平均酸化数は、0.05 M の Na₂S₂O₃溶液を用 いたヨードメトリー法により算出した。

5.2.3 電池特性評価方法

合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 粉体から正極を作製し、金属リチウムを負極とした CR2032 型コインセル(直径 20 mm、厚さ 3.2 mm)を組み立て、電池特性評価を行った。正極 は以下のように作製した。合成した LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 粉体は導電助剤としてアセチレンブ ラック(カーボン)(電気化学工業)、バインダーとしてポリフッ化ビニリデン(キシダ 化学)とともに、80:15:5(mass)の割合で秤量し、N-メチル-2-ピロリドン(キシダ化 学)を加え、乳鉢を用いて混錬することにより正極ペーストを調製した。これをドクタ ーブレード法によってアルミ箔(厚さ 20 µm)上に塗布し、100 ℃ で真空乾燥させた。 その後、約 38 MPa の面圧で一軸プレスを施した後、アルミ箔ごと打ち抜くことで正極 とした。得られた正極の厚さを測定し、電極密度を計算した。コインセルの組み立ては アルゴンで満たされたグローブボックス内で行った。電解液には、EC-DEC 混合液 [30:30:40 (vol.)]を溶媒とする1MLiPF₆溶液(キシダ化学)を使用した。

作製したコインセルの充放電試験は、ポテンショスタット/ガルバノスタット(VMP3、 Bio-Logic)により室温で行った。充電および放電のカットオフ電圧はそれぞれ 5 V およ び 3 V とした。

5.3 実験結果と考察

5.3.1 合成試料の粉体特性評価

Fig. 5-2 に、大気雰囲気下で処理時間 20 min の機械的処理を行った粉体および熱処理 後の粉体の XRD パターンを示す。また、Table 5-2 に、これらの粉体のリートベルト解 析により求めた NiO の含有率、リートベルト解析における信頼性因子 (R_{wp})、S_w、d_{BET}、 および Mn イオンの平均酸化数を示す。Fig. 5-2 から、熱処理前の粉体の XRD のピーク 位置は主として LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ (Fd-3m、ICDD No. 01-080-2162)のピーク位置に一致した。 このことから、本手法においては従来の合成手法とは異なり、加熱処理を用いずに LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄を合成できることがわかった。また、LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄に帰属される XRD ピ ークの強度は熱処理によって増大し、熱処理温度が高いほどその傾向が顕著であった。 一方、2 θ= 43 ° 付近において、原料の NiO に起因するピークもわずかに検出された。 そこで、合成された粉体における LiNi05Mn15O4 の収率を確認するため、リートベルト 法による結晶相の定量分析を行った。なお、リートベルト解析における Rwpの値はいず れの試料についても5%前後であった。Table 5-2 に示すように、熱処理前の粉体には副 相として NiO が 7.4%含まれることがわかった。NiO の含有率は、熱処理温度が高いほ ど低下し、800 ℃ において 1.1%であった。一方、LiNi0.5Mn1.5O4 の含有率は、熱処理に よって増加した。このことから、熱処理によって残存原料の反応が進行し、LiNi0.5Mn1.5O4 の生成量が増加したと考えられる。

Fig. 5-3 に、機械的処理により合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 粉体の SEM 写真および元素 マッピングを示す。また、Fig. 5-4 に、機械的処理により合成された粉体および 700 ℃ の熱処理後の粉体のレーザー回折散乱法による粒子径分布の測定結果を示す。Fig. 5-3 より、機械的処理によって合成された粉体の元素マッピングの結果において、酸素、ニ ッケル、マンガンが均一に検出されたことから、合成粉体内には LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 粒子が 偏析することなく形成されていることが確認された。また、SEM 観察の結果から、粒子 の大きさは、ナノサイズの微細なものと、ミクロンサイズの比較的大きなものが混在していた。この結果は、Fig. 5-4 に示した粒子径分布において、0.3 µm および 5 µm の 2 つのピークを有するバイモーダル分布により裏付けられ、さらに、この粒子径分布は熱処理後も維持されていた。機械的処理により合成された粉体の S_w は 11.1 m²/g であり、 d_{BET} は 0.12 µm と計算された。このことから、機械的処理により合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄粉体の構造は、ナノ粒子を一次粒子とする造粒体であることが示された。また、SEM により観察された造粒体の破断面の様子からも、造粒体はナノ粒子から構成されていることが確認された (Fig. 5-5)。熱処理温度が高いほど d_{BET} は増大したものの、熱処理温度 800 $^{\circ}$ C の場合でも 0.42 µm であり、ナノサイズが維持されていた。

以上の結果から、機械的手法による LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ ナノ粒子造粒体の合成を、外部加 熱を施すことなくワンステップで達成できた。また、機械的手法により合成された粉体 に対して熱処理を行うことにより、未反応物が減少し、LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄の結晶性が向上し た。一方、熱処理後もナノ粒子造粒体の構造は維持されることが明らかとなった。

Table 5-2 Powder properties of mechanically synthesized LiNi _{0.5} Mn _{1.5} O ₄ gra	anules	and
the subsequently heated products.		

Sample	NiO content [%]	R _{wp} [%]	$S_{\rm w} \left[{\rm m}^2 / {\rm g} \right]$	d _{BET} [μm]	Mn valence
As-prepared LiNi _{0.5} Mn _{1.5} O ₄	7.4	5.25	11.1	0.12	3.77
500 °C, 2h	4.3	4.78	9.9	0.14	3.87
600 °C, 2h	2.1	4.27	7.4	0.18	3.92
700 °C, 2h	1.5	4.42	4.7	0.29	3.94
800 °C, 2h	1.1	5.13	3.2	0.42	3.86



Fig. 5-2 XRD patterns of mechanically synthesized powder and the subsequently heated products.

第5章



Fig. 5-3 SEM image and EDX elemental maps of O, Ni and Mn for the as-synthesized $LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O_4$ particles.



Fig. 5-4 Particle size distributions of as-prepared powder and the 700 °C heated product.



Fig. 5-5 SEM image of the fracture surface of the as-synthesized $LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O_4$ granule.

5.3.2 電池特性評価

Fig. 5-6 に、機械的処理により合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄粉体およびその熱処理後の粉 体を正極として用いた電池の初回充放電曲線を示す。充放電のレートは 0.1 C とした。 機械的処理により合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄の初回放電容量は 105 mAh/g を示した。こ のとき、充放電曲線の形状は、4.7 V 付近において Ni²⁺/Ni⁴⁺の酸化還元に起因するプラ トーに加え、4 V 付近の広範囲において Mn³⁺/Mn⁴⁺の酸化還元に起因するプラトーが観 察された^[13]。この結果から、機械的手法により合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ には、より多 くの Mn³⁺が含まれていることが示唆された。そこで、ヨードメトリー法により Mn イ オンの平均酸化数を算出したところ、機械的手法により合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ にお ける Mn イオンの平均酸化数は 3.77 と見積もられた(Table 5-2)。LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 構造内 の Mn イオンの酸化数は理想的には 4 であるため、Mn³⁺が多く存在していることがわか った。

温度 500 ℃ から 700 ℃ の熱処理を行った場合において、熱処理温度が高いほど初回 放電容量は向上し、温度 700 ℃ の熱処理後の LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄の初回放電容量は 116 mAh/g を示した。さらに、4.7 V 付近に観察されるプラトーは熱処理前に比べて拡大されるの に対して、4 V 付近のプラトーは縮小された。一方、温度 800 ℃ の熱処理を行った場合 の初回放電容量は 113 mAh/g であり、温度 700 ℃ の場合に比べてやや減少した。Mn イ オンの平均酸化数は、熱処理温度が高いほど増加し、熱処理温度 700 ℃ の場合には 3.94 を示したものの、熱処理温度が 800 ℃ の場合には 3.86 に減少した。このことから、800 ℃ 以上の熱処理においては Mn イオンの還元が生じ、その結果、電池特性が低下するこ とが示唆された。

Fig. 5-7 に、温度 700 ℃ で熱処理された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄粉体を正極とした電池のサイク ル特性およびレート特性を示す。放電容量は充放電の回数に伴い徐々に低下し、50 サ イクル後の放電容量維持率は、0.5 C および1 C レートにおいてそれぞれ 89%および 83%

に減少した。機械的合成における処理条件の最適化により、さらなる電気化学特性の向 上が期待される。

以上、本手法により、ナノ粒子を一次粒子とする LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 造粒体をワンステッ プで合成できた。ナノ粒子を活物質として用いる場合、電極作製の際に粒子の凝集が生 じ、その結果、電極密度は比較的低くなる。一方、造粒体構造かつバイモーダルな粒子 径分布を有する粉体を用いることにより、比較的高密度な電極の作製が可能になるもの と期待される。

第5章



Fig. 5-6 First charge and discharge curves of the as-prepared $LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O_4$ particles and the subsequently heated products for 500-800 °C measured at 0.1 C.



Fig. 5-7 Cycle performances of 700 °C heated LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄.

5.4 結論

- 摩砕式ミルを用いた機械的手法により、外部加熱を施すことなくワンステップで、 ナノ粒子から成る LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 造粒体の合成に成功した。機械的手法による LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ の合成は、Li₂CO₃、NiO および MnO₂ を原料粉体とし、処理時間 20 min で達成された。
- 合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 粉体の造粒体の形態および粒子径分布は、熱処理後も維持された。
- 合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄の電気化学特性は、熱処理により向上し、処理温度 700 ℃の場合において最も良好であった。

参考文献

- K. Amine, H. Tukamoto, H. Yasuda, Y. Fujita, A new three-volt spinel Li_{1+x}Mn_{1.5}Ni_{0.5}O₄ for secondary lithium batteries, *J. Electrochem. Soc.* 143 (1996) 1607-1613.
- [2] Q. Zhong, A. Bonakdarpour, M. Zhang, Y. Gao, J.R. Dahn, Synthesis and electrochemistry of LiNi_xMn_{2-x}O₄, *J. Electrochem. Soc.* **144** (1997) 205-213.
- [3] A Kraytsberg, Y. Ein-Eli, Higher, stronger, better ... A review of 5 volt cathode materials for advanced lithium-ion batteries, *Adv. Energy Mater.* 2 (2012) 922-939.
- [4] X. Ma, B. Kang, G. Ceder, High rate micron-sized ordered LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄, *J. Electrochem.* Soc. 157 (2010) A925-A931.
- [5] Y. Idemoto, H. Narai, N. Koura, Crystal structure and cathode performance dependence on oxygen content of LiMn_{1.5}Ni_{0.5}O₄ as a cathode material for secondary lithium batteries, *J. Power. Sources* **119–121** (2003) 125-129.
- [6] X.Y. Feng, C. Shen, X. Fang, C.H. Chen, Synthesis of LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ by solid-state reaction with improved electrochemical performance, *J. Alloys. Compd.* **509** (2011) 3623-3626.

- [7] B.J. Hwang, Y.W. Wu, M. Venkateswarlu, M.Y. Cheng, R. Santhanam, Influence of synthesis conditions on electrochemical properties of high-voltage Li_{1.02}Ni_{0.5}Mn_{1.5}O₄ spinel cathode material, *J. Power Sources* **193** (2009) 828-833.
- [8] Y. Fan, J. Wang, X. Ye, J. Zhang, Physical properties and electrochemical performance of LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ cathode material prepared by a coprecipitation method, *Mater. Chem. Phys.* 103 (2007) 19-23.
- [9] X. Fang, N. Ding, X.Y. Feng, Y. Lu, C.H. Chen, Study of LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ synthesized via a chloride-ammonia co-precipitation method: Electrochemical performance, diffusion coefficient and capacity loss mechanism, *Electrochim. Acta.* 54 (2009) 7471-7475.
- [10] X. Hung, Q. Zhang, J. Gan, H. Chang, Y. Yang, Hydrothermal synthesis of a nanosized LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ cathode material for high power lithium-ion batteries, *J. Electrochem. Soc.* 158 (2011) A139-A145.
- [11] F. Izumi, K. Momma, Three-dimensional visualization in powder diffraction, *Solid State Phenom.* 130 (2007) 15-20.
- [12] H.S. Fang, Z.X. Wang, X.H. Li, H.J. Guo, W.J. Peng, Low temperature synthesis of LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ spinel, *Mater. Lett.* **60** (2006) 1273-1275.
- [13] S.H. Oh, S.H. Jeon, W.I. Cho, C.S. Kim, B.W. Cho, Synthesis and characterization of the metal-doped high-voltage spinel LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ by mechanochemical process, *J. Alloys Compd.* 452 (2008) 389-396.
- [14] Y. Terada, K. Yasaka, F. Nishikawa, T. Konishi, M. Yoshio, I. Nakai, In situ XAFS analysis of Li(Mn, M)₂O₄ (M = Cr, Co, Ni) 5 V cathode materials for lithium-ion secondary batteries, *J. Solid State Chem.* 156 (2001) 286-291.

第6章 機械的手法による LiCoO2/固体電解質ナノ粒子複合体の作製

6.1 緒言

全固体リチウムイオン二次電池は、従来の有機電解液を用いた電池に比べ、安全性 が高い上、電極と電解質が一体になる結果、形状の自由度が高くなるため、次世代の 蓄電池として期待されている^{III}。実用化に向けては、電極の微細構造の制御が最も重 要な課題である。全固体リチウムイオン二次電池においては、活物質と固体電解質間 の良好な界面の構築が必要となる。そのため、活物質と固体電解質の良好な界面が実 現される薄膜型全固体電池が、化学蒸着法やパルスレーザー蒸着法により作製され、 優れた電気化学特性を示している^{I24I}。しかし、これらの蒸着プロセスは高コストであ り、大型化には適さない。そのため、次世代の全固体リチウムイオン二次電池には、 より簡便な電極の作製プロセスが要求されている。一方、活物質と固体電解質が均一 に混合され、それらが良好に結合した複合粒子は、全固体リチウムイオン二次電池の 電極材料として適した構造であると考えられる。このような複合粒子では、活物質と 固体電解質間に膨大な界面が得られ、その結果、リチウムイオンの移動が促進され る。さらに、この複合粒子がナノ粒子から成る造粒体を形成している場合には、それ を高密度で充填して成形することにより、高容量かつ高密度な電極の作製が可能とな る。

機械的処理において、粉体層に与えられるせん断力や圧縮力に基づく機械的作用、 ならびに粒子間で発生する局所的な摩擦熱は、粉体の微細混合のみならず、粒子同士 の複合化にも適用できる^[5]。前章までの実験において、機械的手法により、リチウム イオン二次電池用正極活物質の合成と同時に、ナノ粒子から成る造粒体を得ることに 成功した。それゆえ、本手法は、全固体リチウムイオン二次電池に適用可能なナノ粒 子複合造粒体を作製する手法としても有望であると考えられる。
そこで本章では、機械的手法による全固体リチウムイオン二次電池の正極複合造粒体 の作製を試みた。目的とする正極複合造粒体の構造とそれによって形成される電極構造 の模式図を Fig. 6-1 に示す。ここでは、正極活物質および固体電解質として、それぞれ LiCoO₂およびLi_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO₄)₃(以下、LATP)を用いた。LiCoO₂は、正極材料の中で も比較的高いリチウムイオン拡散性を有する⁶⁰。しかし、全固体リチウムイオン二次電 池においては、活物質と固体電解質とのイオン移動は、活物質と固体電解質の界面、す なわち活物質造粒体の表面付近の粒子でのみ生じる。このとき、造粒体内部の活物質粒 子は、その一部のみが充放電反応に寄与できる。一方、正極粉体として、LiCoO2と固体 電解質から成る複合造粒体を用いると、造粒体内にリチウムイオンの伝導経路が構築さ れ、電池特性の向上につながることが期待できる。そこで本章では、複合化に用いる固 体電解質として、大気中での扱いが容易な酸化物系材料を使用し、中でも比較的リチウ ムイオン伝導度の高い LATP (10⁴ <u>S/cm@r.t.</u>)^[7]をモデル材料として用いることとした。 さらに、外部加熱を施すことなく LiCoO2 ナノ粒子と LATP ナノ粒子を複合化させるこ とによって、粒子界面では異相が形成されず、良好な接合を構築できるものと期待され る。そこで本章では、LiCoO2粉体とLATP粉体の機械的処理によるLiCoO2/LATP複合 造粒体の作製を試みた。得られた LiCoO2/LATP 複合造粒体を正極材料として用いた全 固体リチウムイオン二次電池を作製し、その電気化学特性を評価した。



Fig. 6-1 Schematic illustration of the preparation of LiCoO₂/LATP composite granules for all-solid-state lithium-ion batteries.

6.2 実験方法

6.2.1 機械的手法による LiCoO2 合成ならびに LiCoO2/固体電解質粒子複合化

機械的手法による LiCoO₂の合成は、Fig. 3-1 に示した摩砕式ミルを用い、次のように 行った。原料粉体には市販の Li₂O 粉体(比表面積換算径 $d_{BET} = 3 \mu m$ 、純度 97%、Sigma-Aldrich)および Co₃O₄粉体($d_{BET} = 23 nm$ 、純度 99.5%、Sigma-Aldrich)を用い、LiCoO₂ の化学量論組成となる配合割合で摩砕式ミルに投入した。摩砕式ミルによる機械的処理 は、処理時間を 60 min、処理動力を 3 kW とし、水冷ジャケットに冷却水を通水しなが ら行った。このとき、容器の外側の最高到達温度は 140 °C であった。機械的処理によっ て合成された LiCoO₂に対し、結晶性の向上のため、600 °C で 2 h の熱処理を行った。

引き続く粒子複合化にも、同じ摩砕式ミルを用いた。熱処理後のLiCoO₂粉体とLATP 粉体(トヨタ自動車提供)は、重量比 84:16 [75:25 (vol.)]の割合で摩砕式ミルに投入し、 処理時間を 15 min、処理動力を1 kW として機械的処理を行った。

6.2.2 粉体特性評価方法

結晶相の同定には、粉末 X 線回折(XRD)(D2 Phaser、ブルカーエイエックスエス) により行った。XRD 測定は前章までと同様に、X 線源に Cu Ka 線を用い、スキャン速 度 12 °/min で測定した。粒子の形態は、走査型電子顕微鏡(SEM)(JSM-6010LA,日本 電子)により観察するとともに、エネルギー分散型X線分光分析(EDX)による組成分 析を行った。LiCoO₂/LATP 複合粒子の断面の SEM 観察には、試料粉体をエポキシ樹脂 に包埋しサンドペーパーで研磨したものを観察用試料として用いた。

粉体の比表面積 (S_w) は、-196 ℃ での窒素吸着量測定 (3Flex、マイクロメリティックス) から、5 点 BET 法により算出した。また、BET 比表面積から、式(2.1)を用いて換算粒子径 (d_{BET})を計算した。

6.2.3 全固体リチウムイオン二次電池の特性評価方法

硫化物系ガラスを固体電解質として用いた全固体リチウムイオン二次電池のフルセ ルを作製し^[8]、電気化学特性を評価した。全固体リチウムイオン二次電池の作製は次の ように行った。固体電解質としては 75Li₂S・25P₂S₅ を用いた。また、正極粉体には LiCoO₂/LATP 複合粒子、負極粉体には天然黒鉛(三菱化学)を用いた。これらの電極粉 体を固体電解質と混合することで、電極コンポジットを作製した。このとき、正極コン ポジットおよび負極コンポジットにおける電極粉体と固体電解質との重量混合比は、そ れぞれ 70:30 および 50:50 とした。正極層、固体電解質層、負極層から成る三層ペレッ トを 4 ton/cm² の面圧で加圧成形することにより作製した。さらに、この三層ペレット を、集電体としてのステンレス鋼のロッドに挟み込み、セルとした。

電気化学特性評価は、充放電試験機(TOSCAT3200,東洋システム)を用い、室温で 充放電試験を行った。充電および放電のカットオフ電圧はそれぞれ 4.1 V および 3.0 V とし、充放電のレートは 0.1 C とした。なお、電池容量は LiCoO2 重量当りに換算した。

LATP の効果を検討するため、LATP と複合化処理する前の LiCoO₂造粒体のみを正極 粉体として用いた場合についても同様に全固体リチウムイオン二次電池を作製し、電気 化学特性評価を行った。

6.3 実験結果と考察

6.3.1 合成 LiCoO2 試料の粉体特性評価

Fig. 6-2 に、機械的処理により合成された LiCoO₂粉体、およびその熱処理後の粉体の XRD パターンを示す。Fig. 6-2(a)において、すべての XRD ピークの位置が LiCoO₂(ICDD No. 00-050-0653)のピーク位置と一致したことから、外部加熱を施すことなく機械的処 理による LiCoO₂の合成が達成されたことを確認した。そのピーク強度は、Fig. 6-2 (b)に 示すように、温度 600 °C で 2h の熱処理を行うことにより増大した。これは、熱処理に よって LiCoO₂の結晶性が向上したことによる。Fig. 6-2(c)に、粒子複合化に用いた LATP 粉体の XRD パターンを示す。不純物相として AIPO₄ と TiO₂の XRD ピークがわずかに 検出されたものの、全体は LATP の回折ピークであった。なお、AIPO₄は LATP の合成 プロセスにおいて形成されやすいことが報告されている^[9]。次に、LiCoO₂/LATP 複合粒 子の XRD パターンを Fig. 6-2(d)に示す。LiCoO₂の結晶相は機械的処理後も維持され、 副生成物は検出されなかった。また、XRD のスキャン速度を遅くして測定の精度を上 げたところ、20=24°付近において、LATP に帰属されるピークが検出された(Fig. 6-2(d) の挿入図)。LATP に起因するピークの強度が低下した理由としては、機械的処理により LATP の一部が分解や非晶質化が生じたものと推察される。

Fig. 6-3 に、機械的手法により合成された LiCoO₂ 粉体およびその熱処理後の粉体の SEM 写真を示す。機械的手法により合成された LiCoO₂ 粉体の構造は、Fig. 6-3(a)に見る ように、数十 µm 程度の大きさの造粒体であった。この形態は、図の(b)に示すように、 600 ℃ の熱処理後においても維持された。比表面積から計算された一次粒子径は、熱処 理前および熱処理後において、それぞれ 91 nm および 121 nm であった。このことから、 600 ℃ の熱処理によって LiCoO₂ の一次粒子径はわずかに増大したものの、造粒体構造 そのものは維持されることを確認した。Fig. 6-3(c)に、粒子複合化に用いた LATP 粉体の SEM 写真を示す。LATP 粉体もまた造粒体構造を有していた。比表面積から計算したそ の一次粒子径は 60 nm であった。Fig. 6-3(d)に、複合化処理後の LiCoO₂/LATP 粉体の SEM 写真を示す。その粒子構造は、複合化前の LiCoO₂ と同様に、ナノ粒子を一次粒子 とする造粒体であった。また、比表面積は 12.8 m²/g であった。この値は、各出発原料 の比表面積と配合率から計算される比表面積 13.7 m²/g よりも小さくなっている。この ことは、複合化の進行により、粒子間の密着性が増していることを示唆している。

LiCoO₂/LATP 複合造粒体における LATP ナノ粒子の分布を調べるため、複合造粒体の 断面の SEM-EDX による元素マッピングを行った。その結果を Fig. 6-4 に示す。造粒体 全体において、LiCoO₂に由来するコバルトと、LATP に由来するチタンおよびリンが均 質に検出された。このことから、LiCoO₂/LATP 複合造粒体において LATP ナノ粒子が均 ーに分布していることが明らかになった。

XRD 測定および SEM-EDX 分析の結果から、LiCoO₂ と LATP が均質に複合化された ナノ粒子造粒体を、簡便な機械的手法により得られることがわかった。



Fig. 6-2 XRD patterns of the mechanically prepared powders and the starting materials: (a) as-synthesized $LiCoO_2$ powder; (b) $LiCoO_2$ powder heated at 600 °C for 2 h; (c) asreceived LATP powder; (d) $LiCoO_2/LATP$ composite powder.



Fig. 6-3 SEM images of the mechanically prepared powders and the starting materials: (a) as-synthesized $LiCoO_2$ powder; (b) $LiCoO_2$ powder heated at 600 °C for 2 h; (c) asreceived LATP powder; (d) $LiCoO_2/LATP$ composite powder.



Fig. 6-4 Cross-sectional SEM image and EDX elemental maps of Co, Ti and P for the LiCoO₂/LATP composite granules.

6.3.2 全固体リチウムイオン二次電池の特性評価

LiCoO₂/LATP 複合造粒体、ならびに LATP を含まない LiCoO₂造粒体を用いて作製し た全固体リチウムイオン二次電池の電気化学特性を比較した。Fig. 6-5 に、全固体リチ ウムイオン二次電池の充放電曲線を示す。Fig. 6-5(a)に示すように、LATP を含まない LiCoO2 造粒体を用いて作製した全固体リチウムイオン二次電池は、ほとんど作動しな かった。初回の充電において電位は徐々に増加したものの、2 サイクル目以降の充電に おいては、電位はただちにカットオフ電圧である 4.1 V に達した。放電容量はわずか 3 mAh/g であった。これは、LiCoO₂造粒体のみで構成された正極粉体では、内部抵抗が著 しく大きいためと考えられる。一方、Fig. 6-5 (b)に示すように、LiCoO₂/LATP 複合造粒 体を正極粉体として用いた場合には電気化学特性が向上し、放電容量は 50 mAh/g を示 した。これらの結果から、複合造粒体内のLATP粒子がリチウムイオンの伝導を補助し、 内部抵抗が軽減したと推察される。

Fig. 6-6 に LiCoO₂/LATP 複合造粒体の 20 サイクルにおける放電容量を示す。充放電 に伴い放電容量は徐々に低下したものの、20 サイクル後の放電容量は 45 mAh/g を示し、 初回放電容量の 90%が維持されていた。

全固体リチウムイオン二次電池の正極において、LATP を含まない LiCoO₂ 造粒体の みを用いた場合には、リチウムイオンの移動は、LiCoO₂造粒体と硫化物固体電解質との 界面、すなわち造粒体の表面付近でのみ生じる。一方、LiCoO₂/LATP 複合造粒体を用い た場合、LATP は比較的高いリチウムイオン伝導性を有することから、LiCoO₂と硫化物 固体電解質間におけるリチウムイオンの移動を補助し、その結果、造粒体内において充 放電に寄与しうる LiCoO₂の割合が増加すると考えられる。

今後、電気化学特性のさらなる向上が必要であるが、活物質と固体電解質の複合造粒 体は、従来の薄膜型電池に比べ、製造プロセスが低コストであることから、全固体リチ ウムイオン二次電池の電極材料として期待される構造であると考えられる。さらに、本 研究における機械的手法は乾式の粉体プロセスであるので、造粒、乾燥、加熱などの工 程を必要とせず、ワンステップで目的とする複合造粒体を作製することができる。それ ゆえ、機械的手法は、次世代の全固体リチウムイオン二次電池に適した電極の製造プロ セスとして期待される。



Fig. 6-5 Charge–discharge curves for all-solid-state lithium-ion batteries fabricated from (a) the LiCoO₂ granules without LATP and (b) the LiCoO₂/LATP composite granules.



Fig. 6-6 Cycle performance of the LiCoO₂/LATP composite granules.

6.4 結論

摩砕式ミルを用いた機械的手法により、全固体リチウムイオン二次電池に適用可能な LiCoO₂ と Li_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO₄)₃ から構成される正極複合造粒体を作製し、以下の結果を得 た。

- 機械的手法によって、LiCoO₂ナノ粒子とLi_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO₄)₃(LATP)ナノ粒子が均 質に分散した複合造粒体を作製することに成功した。
- LiCoO₂/LATP 複合造粒体、および LATP を含まない LiCoO₂ 造粒体を正極材料として用いた全固体リチウムイオン二次電池の放電容量は、それぞれ 50 mAh/g と 3 mAh/g であった。また、LiCoO₂/LATP 複合造粒体を用いた場合、20 サイクル後の放電容量は初回放電容量の 90%が維持された。
- 以上の結果から、活物質と固体電解質のナノ粒子が均質に分散された複合造粒体は、 全固体リチウムイオン二次電池の電極材料として期待される。摩砕式ミルを用いた 機械的手法は、このような電極用の複合造粒体を省エネルギーかつ簡便に作製する 有望な手法であることを示した。

参考文献

- J.F.M. Oudenhoven, L. Baggetto, P.H.L. Notten, All-solid-state lithium-ion microbatteries: A review of various three-dimensional concepts, *Adv. Energy Mater.* 1 (2011) 10–33.
- Y. Sakurai, A. Sakuda, A. Hayashi, M. Tatsumisago, Preparation of amorphous Li4SiO4– Li₃PO₄ thin films by pulsed laser deposition for all-solid-state lithium secondary batteries, *Solid State Ionics* 182 (2011) 59–63.
- [3] N.J. Dudney, Solid-state thin-film rechargeable batteries, *Mat. Sci. Eng. B* 116 (2005) 245–249.

- [4] J.G. Kim, B. Son, S. Mukherjee, N. Schuppert, A. Bates, O. Kwon, M.J. Choi, H.Y. Chung,
 S. Park, A review of lithium and non-lithium based solid state batteries, *J. Power Sources* 282 (2015) 299–322.
- [5] K. Sato, H. Abe, T. Misono, K. Murata, T. Fukui, M. Naito, Enhanced electrochemical activity and long-term stability of Ni–YSZ anode derived from NiO–YSZ interdispersed composite particles, *J. Eur. Ceram. Soc.* 29 (2009) 1119–1124.
- [6] M. Park, X. Zhang, M. Chung, G.B. Less, A.M. Sastry, A review of conduction phenomena in Li-ion batteries, J. Power Sources 195 (2010) 7904–7929.
- [7] H. Morimoto, H. Awano, J. Terashima, Y. Shindo, S. Nakanishi, N. Ito, K. Ishikawa, S. Tobishima, Preparation of lithium ion conducting solid electrolyte of NASION-type $Li_{1+x}Al_xTi_{2-x}(PO_4)_3$ (x = 0.3) obtained by using the mechanochemical method and its application as surface modification materials of LiCoO₂ cathode for lithium cell, *J. Power Sources* **240** (2013) 636–643.
- [8] T. Ohtomo, A. Hayashi, M. Tatsumisago, Y. Tsuchida, S. Hama, K. Kawamoto, All-solidstate lithium secondary batteries using the 75Li₂S·25P₂S₅ glass and the 70Li₂S·30P₂S₅ glassceramic as solid electrolytes, *J. Power Sources* 233 (2013) 231–235.
- [9] J. Fu, Superionic conductivity of glass-ceramics in the system Li₂O-Al₂O₃-TiO₂-P₂O₅, *Solid State Ionics* 96 (1997) 195–200.

第7章 総括

本研究では、リチウムイオン二次電池用正極材料における省エネルギーかつ短時間の 合成プロセスの確立を目指し、機械的手法によるナノ粒子合成を試みるとともに、合成 粒子の粉体特性が電池特性に及ぼす影響を調査した。第2章から第4章では、リチウム イオン二次電池の代表的な正極材料である層状岩塩型 LiCoO2の合成を行い、合成粒子 の粉体特性が電池特性に及ぼす影響について調査した。また、合成粉体に短時間の熱処 理を行うことにより、ナノ粒子造粒体構造を維持しつつ、電池特性を向上させることが できた。得られた結果を基礎として、第5章では、高電位正極材料であるスピネル型の LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O4の合成実験を行った。第6章では、全固体リチウムイオン二次電池用正極 粉体の機械的手法による合成プロセスを検討する目的で、正極活物質/酸化物固体電解 質ナノ粒子複合造粒体の作製を試みた。具体的には、正極活物質として LiCoO2、酸化 物固体電解質として Li_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO4)3 (LATP)を用い、機械的手法による粒子複合化実 験を行った。また、作製された LiCoO2/LATP ナノ粒子複合造粒体を正極として用いた 全固体電池の特性評価を行い、複合造粒体構造の効果を検討した。

本研究において得られた知見を、以下に総括する。

第1章

リチウムイオン二次電池の研究動向を紹介するとともに、本研究の目的と論文の構成 について述べた。

第2章

摩砕式ミルを用いた機械的手法により、外部加熱を施すことなく、ワンステップで LiCoO₂のナノ粒子(約50~200 nm)から成る造粒体(約20 μm)の合成に成功した。 合成された LiCoO₂ 粉体を用いて作製したリチウムイオン二次電池の初回放電容量は 120 mAh/g であった。また、初回クーロン効率は86%であった。EELS 分析により、一 次粒子の表面には CoO 相が存在することが明らかになり、このリチウム欠損層の存在 により、充放電反応に寄与する LiCoO₂の量は減少するものと考察した。また、造粒体 内部への電解液の浸透性を、タングステンマーカーを用いて評価した結果、電解液は造 粒体内部に完全には浸透しないことがわかった。このように、造粒体内部への電解液の 浸透が不完全であったことと、リチウム欠損層の存在により、放電容量が低下したもの と考察した。

第3章

摩砕式ミルを用いた機械的手法による LiCoO₂ 粉体の合成において、リチウム原料種 として Li₂O を用いた合成を試み、以下の結論を得た。リチウム原料として Li₂O を用い た場合、動力 3 kW、処理時間 15 min でほぼ単相の LiCoO₂ ナノ粒子造粒体を合成でき た。合成に要する処理時間は、リチウム原料種として Li₂CO₃ を用いた場合(30 min) に 比べ、短縮された。処理時間の増大、カーボン添加により、結晶性は向上するものの、 造粒体の大きさは維持された。機械的処理によって得られた LiCoO₂ 粉体の粒子径は、 500 °C、2 h の固相合成によって得られた粉体と同程度かそれ以下であった。処理時間 15 min でカーボン添加を行わない場合の初回放電容量は 81 mAh/g を示した。処理時間 30 min でカーボン添加を行った場合の初回放電容量は 119 mAh/g に向上した。その要因 として、カーボン添加により機械的処理における粒子の凝集が抑制され、原料が均一に 混合された結果、合成反応が進行したためと考察した。

第4章

摩砕式ミルを用いた機械的手法により、ナノ粒子からなる LiCoO₂ 造粒体を合成し、 その造粒体に対し熱処理を行い、以下の結果を得た。LiCoO₂の一次粒子の大きさは、熱

処理温度 600 ℃ および 700 ℃ では粒成長がやや進行するものの、ナノサイズ(比表面 積換算径で 300 nm 以下)が維持された。一方、800 ℃ では粒成長がさらに進行し、比 表面積換算径で 1.4 µm であった。しかし、造粒構造は熱処理温度によらず維持された。 熱処理を施した LiCoO2 造粒体を正極とした電池特性を評価した結果、低レートでの充 放電反応では 800 ℃ で熱処理された LiCoO2 が最も良好な電池特性を示し、20 サイクル 後の放電容量維持率は 94%(0.1 C で 135 mAh/g)を示した。一方、5 C 以上の高レート で放電を行ったところ、700 ℃ で熱処理された LiCoO2 が最も高い放電容量を示した。 電極断面の微細構造を評価した結果、熱処理温度が高いほど LiCoO2 造粒体が電極内に 残存することが観察された。造粒粒子内でのリチウムイオンや電子の伝導経路の構築は、 電池特性の向上を図る上で重要であることが示された。

第5章

摩砕式ミルを用いた機械的手法により、外部加熱を施すことなくワンステップで、ナ ノ粒子から成るLiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄造粒体の合成に成功した。機械的手法によるLiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ の合成は、Li₂CO₃、NiO および MnO₂を原料粉体とし、処理時間 20 min で達成された。 合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ 粉体の造粒体の形態および粒子径分布は、熱処理後も維持さ れた。合成された LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ の電気化学特性は、熱処理により向上し、処理温度 700 ℃ の場合において最も良好であった。

第6章

摩砕式ミルを用いた機械的手法により、全固体リチウムイオン二次電池に適用可能な LiCoO₂/Li_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO₄)₃正極複合造粒体を作製し、以下の結果を得た。機械的手法によ り、LiCoO₂ナノ粒子とLi_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO₄)₃(LATP)ナノ粒子が均質に分散した複合造粒 体を作製することに成功した。LiCoO₂/LATP 複合造粒体、および LATP を含まない LiCoO₂ 造粒体を正極材料として用いた全固体リチウムイオン二次電池の放電容量は、 それぞれ 50 mAh/g と 3 mAh/g であった。また、LiCoO₂/LATP 複合造粒体を用いた場合、 20 サイクル後の放電容量は初回放電容量の 90%が維持された。以上の結果から、活物 質と固体電解質のナノ粒子が均質に分散された複合造粒体は、全固体リチウムイオン二 次電池の電極材料として適用可能であることを示した。摩砕式ミルを用いた機械的手法 は、このような電極用の複合造粒体を省エネルギーかつ簡便に作製する有望な手法であ ることを示した。

以上より本研究では、機械的手法によるリチウムイオン二次電池用正極材料の合成プ ロセスを検討するとともに、電池特性向上に向けた検討を行った。その結果、本手法は 高性能電池材料の省エネルギーかつ簡便な製造プロセスとして有望であることが示さ れた。したがって、本手法は、リチウムイオン二次電池のみならず様々な機能性材料を 合成する省エネルギーなプロセスとして展開できることが期待される。本手法を実際の 製造プロセスに導入した際の、従来の方法に対する省エネルギー効果については、今後 定量的に評価を行う必要がある。また、現段階では、合成が達成される原料の組合せや 処理条件の最適化は、対象とする系ごとに個別に検討を行う必要がある。本手法を複合 酸化物材料の一般的な合成プロセスとして確立するには、合成原理の解明や系統的な調 査を引き続き行うことが必要であると考える。

謝辞

本研究を遂行し、学位論文をまとめるにあたり、この3年間終始親身になってご指導 をいただきました、大阪大学大学院工学研究科 マテリアル生産科学専攻 内藤牧男教授 に心より感謝申し上げます。修士課程まで理学系出身だった筆者に対して、新たに工学 への道を拓いて下さり、粉体工学、無機材料工学の分野に導いていただきましたことを、 重ねて感謝申し上げます。

本論文をまとめるにあたり、ご指導を賜りました大阪大学大学院工学研究科 マテリアル生産科学専攻 山下弘巳教授、関野徹教授に厚く御礼申し上げます。

具体的な研究の進行において、日々細やかなご指導、ご支援をいただきました大阪大 学接合科学研究所 小澤隆弘助教と近藤光特任研究員の両先生に厚く御礼申し上げます。 小澤先生には学術誌への論文投稿に当たって懇切丁寧なご指導を賜りました。近藤先生 には摩砕式ミルを使う実験の詳細を教えていただきました。また、X 線回折や SEM の 実際的な使い方についてアドバイスをいただいた元大阪大学接合科学研究所 奥宮正太 郎特任講師に感謝申し上げます。

実用レベルにおけるリチウムイオン二次電池の知識や研究手法に関する具体的なご 指導、ご協力をいただきましたトヨタ自動車株式会社 古賀英行氏、吉田淳氏に御礼申 し上げます。

微細構造解析に関する技術的なご指導、ご協力を賜りました大阪大学接合科学研究所 微細界面構造解析室 高橋誠室長、同所 技術部 村上猛氏に御礼申し上げます。

大学院副専攻プログラムを通し、微細構造解析のご指導をいただきました大阪大学ナ ノサイエンスデザイン教育研究センター 市川聡特任准教授に御礼申し上げます。

これまで身近で支えていただきました研究室の皆様、本当にありがとうございました。

本論文に使用する文献リスト

- One-pot mechanical synthesis of the nanocomposite granule of LiCoO₂ nanoparticles
 A. Kondo, E. Nakamura, T. Kozawa, H. Abe, M. Naito, J. Yoshida, S. Nakanishi, H. Iba
 Adv. Powder Technol. 25 (2014) 1280-1284.
- One-pot Mechanical Synthesis of LiCoO₂ from Li₂O Powder
 E. Nakamura, A. Kondo, T. Kozawa, H. Abe, M. Naito, J. Yoshida, S. Nakanishi, H. Iba
 J. Soc. Powder Technol., Japan, 51 (2014) 131-135.
- Effect of heating temperature on the battery performances of LiCoO₂ granules synthesized by mechanical method
 E. Nakamura, A. Kondo, M. Matsuoka, T. Kozawa, M. Naito, H. Koga, H. Iba J. Soc. Powder Technol., Japan, 52 (2015) 630-634.
- 4. Rapid synthesis of LiNi_{0.5}Mn_{1.5}O₄ by mechanical process and post-annealing
 T. Kozawa, A. Kondo, E. Nakamura, H. Abe, M. Naito, H. Koga, S. Nakanishi, H. Iba *Mater. Lett.* 132 (2014) 218-220.
- Preparation of LiCoO₂/Li_{1.3}Al_{0.3}Ti_{1.7}(PO₄)₃ cathode composite granule for all-solid-state lithium-ion batteries by mechanical method
 E. Nakamura, A. Kondo, M. Matsuoka, T. Kozawa, M. Naito, H. Koga, H. Iba *Adv. Powder Technol.*, in press.