氯掺杂 SnO2纳米结构增强 CO2 电还原选择性研究

耿 赛,刘雨菲,王嵩滔,劳璟怡,赵伯霖,刘仕伟

青岛科技大学 山东青岛

【摘要】全球气候变暖形势严峻, CO₂转化利用刻不容缓。电催化还原 CO₂是极具潜力的应对策略, 但催化剂选择性不佳限制其发展。本研究围绕氯掺杂 SnO₂纳米结构展开, 精心制备样品, 结合 XRD、TEM 等表征与电化学测试, 深入探究掺杂对结构及催化选择性的影响, 揭示内在机制, 为设计高性能 CO₂电还原催化剂提供关键依据, 推动绿色能源进程。

【关键词】氯掺杂; SnO2; CO2电还原; 选择性; 纳米结构

【收稿日期】2024年11月6日 【出刊日期】2024年12月29日 【DOI】10.12208/j.jccr.20240012

Study on the enhancement of CO₂ electroreduction selectivity by doping SnO₂ nanostructures with chlorine

Sai Geng, Yufei Liu, Songtao Wang, Jingyi Lao, Bolin Zhao, Shiwei Liu Qingdao university of science and technology, Qingdao, Shandong

(Abstract **)** The global warming situation is severe, and the utilization of CO_2 conversion is imperative. Electrochemical reduction of CO_2 by electrocatalysis is a highly promising strategy, but poor selectivity of catalysts limits its development. This study focuses on chlorine-doped SnO₂ nanostructures, carefully preparing samples and combining XRD, TEM, and other characterization techniques with electrochemical tests to deeply explore the impact of doping on structure and catalytic selectivity, revealing the underlying mechanisms. This provides key evidence for designing highperformance CO_2 electroreduction catalysts, advancing the green energy process.

[Keywords] Chlorine doping; SnO₂; CO₂ electroreduction; Selectivity; Nanostructure

引言

在当今时代,过度的温室气体排放给地球生态系统带来巨大压力,CO2减排与转化成为全球焦点。电催化还原 CO2以其温和的反应条件、能够产出高附加值化学品的特性,吸引了众多科研力量投身其中。SnO2 作为一种潜在的催化材料,展现出一定的基础活性,而氯元素掺杂被认为可能打破其性能瓶颈。本研究正是瞄准这一关键节点,致力于挖掘氯掺杂 SnO2 纳米结构在提升 CO2 电还原选择性上的巨大潜力,为可持续发展之路点亮一盏明灯。

1 精准制备掺杂材料

在材料制备环节,实验团队对溶胶-凝胶法进行了 极为精细的优化,以此合成 SnO₂纳米颗粒。为实现这 一目标,团队严格把控前驱体溶液的浓度,将其精确控 制在极小的误差范围内,确保每一次实验的起始条件 高度一致。对于反应温度,采用高精度的温控设备,以 ±0.1℃的精准度调控反应过程中的温度,避免因温度 波动而对纳米颗粒的生成造成不良影响。对反应时长 进行精细管理,通过精密的计时装置,精确到秒来记录 反应时间,从而确保产出的纳米颗粒粒径均匀、结晶度 良好。

对于氯掺杂过程,审慎挑选含氯前驱体乃是极为 关键的步骤。在众多含氯化合物之中,特定的氯盐,如 氯化锡(SnCl₄),凭借其稳定的化学性质与易掺杂特 性,从众多同类中脱颖而出^[1]。氯化锡在常态下性质稳 定,能在温和的实验条件下参与反应,这为后续的掺杂 操作提供了极大便利。在掺杂过程中,为实现对氯掺杂 量的精准调控,研究团队采用逐步改变前驱体添加量 的策略。每一次前驱体添加量的改变,均经过严密的理 论计算,研究人员依据化学计量学原理,结合 SnO₂的 晶体结构与化学反应动力学模型,精确推算出不同目 标掺杂比例下所需的氯化锡添加量。并且,这些计算结

*通讯作者: 耿赛(1990-)男, 汉族, 山东聊城, 研究生, 中级, 研究方向为化学工程与技术

果还经过多次预实验的反复验证,在预实验中,研究人员细致观察不同添加量下样品的生成情况,利用 X 射线衍射(XRD)、扫描电子显微镜(SEM)等先进表征手段,对预实验样品的微观结构与成分进行分析,根据反馈结果对添加量进行微调。进而成功制备出一系列不同掺杂比例的 SnO₂样品,为后续探究氯掺杂对 SnO₂性能的影响奠定坚实基础。

为深入了解掺杂后材料的结构变化,利用 XRD (X射线衍射)对晶体结构进行深度探测。XRD 图谱 如同材料晶体结构的"指纹",通过对图谱的细致分析, 清晰观测到随着氯掺杂量的变化,晶格参数出现规律 性的微小变动。这种变动意味着晶体内部的原子排列 发生了微妙调整,为后续催化性能的改变埋下伏笔。再 借助 TEM (透射电子显微镜)观测微观形貌,在高分 辨率的 TEM 图像中,可见掺杂后的颗粒分散性得到显 著优化,原本容易聚集的纳米颗粒,在氯掺杂的作用下, 有效避免了团聚现象,这些结构上的改变为后续卓越 催化性能的展现筑牢根基。

通过 XPS (X 射线光电子能谱)技术剖析元素的 化学价态,该技术能够精准定位氯元素在 SnO₂ 晶格中 的存在形式与化学环境^[2]。经过复杂的数据处理与分析, 发现氯原子与锡原子之间形成了独特的化学键合,这 种键合作用深度影响了材料的电子云分布,进而改变 了材料的电子特性。同步辐射光源具有高亮度、宽频谱 等优势,能够提供更深入、更准确的数据,为理解掺杂 诱导的深层次结构变化提供关键数据支撑,进一步完 善对材料本质特性的认知。

2 深度测试电催化效能

搭建专业的三电极电化学测试体系时,每一个环 节都严格遵循既定的电化学实验标准。参比电极选用 饱和甘汞电极,其具备稳定且精准的电极电位,这一特 性为整个测试体系构建起可靠的电位基准,确保后续 电位测量的准确性与稳定性。对电极则采用铂丝,铂丝 不仅拥有出色的导电性,能够有效降低电阻对电流传 输的阻碍,而且其化学稳定性极佳,在复杂的电化学环 境中也能保持自身化学性质稳定,从而确保电流能够 在体系中顺畅传输,保障测试过程中电信号的稳定传 递。工作电极制备完成后,将其妥善置于充满 CO₂ 饱 和电解质溶液的电解池中^[3]。该 CO₂ 饱和电解质溶液 的制备过程历经多次优化,先是将足量的 CO₂ 气体持 续通入电解质溶液,同时采用磁力搅拌等方式加速气 体溶解,过程中借助精密的检测仪器实时监测溶液中 CO₂ 的浓度,直至溶液中 CO₂ 的浓度达到饱和且分布 均匀,为后续电化学反应提供稳定且适宜的反应环境。

在线性扫描伏安测试中,实验人员细致记录不同 电位下的电流响应。在记录过程中,采用高精度的电流 测量仪器,能够捕捉到极其微小的电流变化。氯掺杂 SnO₂样品的起始电位相较于纯 SnO₂明显正移,这一现 象直观地表明其催化活性得到显著增强。起始电位的 正移意味着在更低的外加电压驱动下就能启动 CO₂的 电还原反应,极大地降低了能耗,从能源利用的角度来 看,具有重要的实际应用价值。

进入恒电位电解阶段,长时间稳定施加特定电位, 这一过程需要高度稳定的电源设备,以确保电位波动控 制在极小范围内。利用气相色谱紧密监测产物的生成情 况,气相色谱仪能够精确分离并定量检测反应生成的各 种产物。令人振奋的是,甲酸、一氧化碳等目标产物的 选择性大幅跃升⁽⁴⁾。对比纯 SnO₂,在优化的电位区间内, 氯掺杂样品催化生成甲酸的选择性提高近三倍,一氧化 碳选择性也实现翻倍增长。进一步探究不同掺杂比例与 催化性能的关联,通过设计多组不同掺杂比例的实验, 对实验数据进行详细的统计学分析,发现存在一个最佳 掺杂比例区间,在此区间内产物选择性达到峰值,为后 续催化剂的精准设计提供关键量化指标。

为深入了解催化稳定性,进行连续多轮的电解循 环测试。在每一轮循环测试中,严格控制实验条件的一 致性,包括电位、电解质溶液状态等。监测每一轮循环 后产物选择性与电流密度的变化,经过精心的数据记 录与分析,发现氯掺杂 SnO₂展现出良好的稳定性,经 过十轮循环后,关键产物选择性波动控制在极小范围 内,电流密度衰减率低于 10%,彰显其在实际应用中 的巨大潜力,为其在工业生产中的应用提供了有力的 实验依据。

3 精细剖析选择性机理

运用 XPS 深度探测催化剂表面的电子结构变化, 在 XPS 实验过程中,对仪器参数进行精细调试,以获 取最准确的数据。发现氯掺杂后, SnO₂表面的电子云 密度重新分布,在费米能级附近形成新的电子态。这些 新增电子态如同活跃的"催化活性点",对 CO₂分子 具有更强的吸附亲和力。通过理论计算与实验数据相 结合的方式,定量分析这种吸附亲和力的增强程度,促 使 CO₂ 分子能够更高效地在催化剂表面富集。拉曼光 谱的分析结果与之相互印证,在拉曼光谱实验中,对光 谱的采集与分析也极为严谨^[5]。特定拉曼峰的位移与强 度变化揭示了 CO₂ 吸附模式的转变,从弱吸附向强吸 附过渡,为后续的活化转化创造有利条件,从微观层面 解释了催化选择性提升的原因。

引入密度泛函理论计算,模拟 CO₂ 在催化剂表面 的完整反应路径。在计算过程中,采用高性能的计算集 群,以确保计算的准确性与高效性。详细计算每一步反 应的能垒变化,通过复杂的数学模型与算法,清晰呈现 出氯掺杂有效降低关键反应步骤的能垒,使得反应路 径更加顺畅地朝着生成高附加值产物的方向推进^[6]。在 生成甲酸的关键步骤中,能垒降低约 0.2 eV,极大地加 速反应速率,从微观原子层面精准阐释了选择性提升 的根源,为理性设计更优催化剂提供理论蓝图,为后续 的催化剂研发提供了坚实的理论基础。

4 对比探究掺杂优势

将氯掺杂 SnO₂ 与其他常见掺杂元素改性的 SnO₂ 以及未掺杂的原始材料进行系统对比。从晶体结构角 度,XRD 图谱显示不同掺杂元素引起的晶格畸变程度 各异。在分析 XRD 图谱时,运用专业的图谱分析软件, 对晶格参数的变化进行精确计算。氯掺杂带来的适度 晶格畸变优化了活性位点分布,而某些过度掺杂元素 则造成晶格紊乱,不利于催化反应,通过对比清晰地展 示了氯掺杂在晶体结构调控方面的优势。

在电催化性能测试方面,通过控制变量实验,在相同条件下对比不同样品对 CO2 电还原的活性与选择性^[7]。 实验过程中,对温度、电位、电解质浓度等条件进行严 格控制,确保实验结果的准确性与可比性。结果表明, 氯掺杂 SnO2在特定电位下对目标产物的选择性远超其 他样品,尤其是在生成甲酸的选择性上优势突出,通过 具体的数据对比,直观地体现出氯掺杂的优越性。

进一步考察长期稳定性,在长时间连续电解过程中, 监测各材料的性能变化。采用自动化的数据采集系统, 实时记录产物选择性与电流密度等关键参数。发现氯掺 杂 SnO₂ 不仅初始选择性高,而且在多轮循环后依然能 保持相对稳定的性能,而部分其他掺杂样品出现明显的 选择性下降或电流密度衰减问题^[8]。综合来看,氯掺杂 SnO₂ 在结构稳定性、催化活性与选择性等多方面展现出 独特优势,为其在 CO₂电还原领域的深入应用提供有力 支撑,为该领域的技术发展指明了新的方向。

结语

展望未来,随着科研技术的持续进步,氯掺杂 SnO₂

纳米结构在 CO2 电还原领域有望绽放更多光芒。一方 面,可进一步优化掺杂工艺,探索多元掺杂模式,引入 第二种甚至更多活性元素,协同提升催化性能。另一方 面,与新型碳材料、金属有机框架等复合,构建多功能 一体化催化剂,增强稳定性与活性。这些创新举措有望 推动 CO2 电还原技术突破实验室局限,走向大规模工 业化应用,为全球能源与环境的和谐共生开辟新途径,助力人类迈向绿色未来。

参考文献

- [1] 陈奥辉,宋艳芳,陈为,等.多孔自支撑电极电催化还原二 氧化碳[J/OL].化工进展,1-6[2025-04-12].
- [2] 郭龙,朱罕.碳纳米纤维负载 Ag-Co Janus 纳米颗粒及其 电还原硝酸根制氨性能[J/OL].现代纺织技术,1-9[2025-04-12].
- [3] 苏佩贤,李佳蓉,刘艺,等.In 掺杂 Bi 金属纳米片电催化还 原 CO2[J/OL].复合材料学报,1-9[2025-04-12].
- [4] 王少娜,杨阳,徐文青,等.CO₂ 液相吸收-电催化转化一体 化研究进展[J/OL].材料导报,1-16[2025-04-12].
- [5] 胡亚清,徐昆誉,杨皓凌,等.CO2 电催化制乙烯的铜基催 化剂[J/OL].化学进展,1-19[2025-04-12].
- [6] 李东珂,陈佳明,孙腾,等.磷/硼共掺杂纳米硅的微观结构 与光电性质[J].人工晶体学报,2022,51(01):35-41.
- [7] 秦昌云,谢贤彬,马颖.多层结构对镧系掺杂纳米颗粒上 转换发光的调控作用[J].科学通报,2021,66(26):3412-3425.
- [8] 李仁杰,李园利,李茜娅,等.CuInS₂/CdS 基掺杂纳米晶的 晶体结构、光谱性质及性能调控研究[J].化学研究与应 用,2021,33(04):699-707.

版权声明: ©2024 作者与开放获取期刊研究中心(OAJRC)所有。本文章按照知识共享署名许可条款发表。 https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/

