Technical Report

報文

種々の鉛合金基板上に形成した 二酸化鉛の電気化学特性 Electrochemical Property of Lead Dioxide Formed on Various Lead Alloy Substrates 史* 塩 田匡 亀田 毅 * 松 井 一 真* 田中 平 井 信 充** 敏 宏** Masashi Shiota Tsuvoshi Kameda Kazumasa Matsui Nobumitsu Hirai Toshihiro Tanaka

Abstract

Electrochemical properties of lead dioxides, formed on various lead alloy substrates of Pb–Al, Pb–Ga, Pb–Ge, Pb–In, Pb–Sn, Pb–Sb, Pb–Tl, and Pb–Bi, have been investigated using electrochemical techniques with X-ray diffraction (XRD) and electron probe micro analyzer (EPMA). It was found that the reduction capacity of lead dioxides was increased with the additive element of Al, Ga, In, Tl, and Bi, while its capasity was decreased with the element of Ge, Sn, and Sb. The mechanism of the capacity change was also investigated by the careful consideration on the change of the lattice constant of β -lead dioxides and the distribution of additive elements in the lead dioxide layer. In conclusion, the reduction capacity of lead dioxides is found to be strongly depedent on the change in value of columbic bonding strength between metallic ion and oxygen ion.

1 緒言

鉛蓄電池は,比較的高出力で,使用温度領域が広く, リサイクルシステムが完備されており,また,価格が 安いという利点もあり,現在に至るまで,多くの用途 に用いられてきている.さらに,Pb-Ca合金格子を 用いることで補水回数も非常に少なくなり¹⁾,メンテ ナンス性も向上した.一方,従来から使用されている

- * (株) ジーエス・ユアサ マニュファクチュアリング 技術開発センター
- ** 大阪大学大学院工学研究科

Pb-Sb 合金格子を用いた場合には補水回数は多くな るが、サイクル寿命は比較的良好であるという特性が ある.このアンチモンの影響を明確にするために、純 鉛基板および Pb-Sb 合金基板上に形成した二酸化鉛 の電気化学反応特性を調査し、その結果、基板に含ま れるアンチモン濃度が高くなるにしたがい、二酸化鉛 の還元容量が小さくなることを見出した^{2,3)}.

そこで本研究では,鉛蓄電池の長寿命化・軽量化の 実現を目的として,添加元素が二酸化鉛の還元容量に およぼす影響について調査したので,以下に報告する.



Fig. 1 High frequency induction heating device for preparation of lead alloy substrates.

2 実験方法

2.1 鉛合金電極調製方法

鉛合金の調製に際して、添加元素の空気中での酸 化を極力避けるために、Ar-10% H₂ガス雰囲気中で 高周波誘導加熱によって金属を溶融した.その装置 の概略を Fig. 1 に示す.添加元素には比較的融点の 低い Al, Ga, Ge, In, Sn, Sb, Tl および Bi を選ん だ.まず,秤量した金属試料をカーボンるつぼに入れ, Ar-10% H₂ガスを 30 分間流して炉内から酸素を除去 した.つぎに、合金状態図から読み取った液相線上 の温度から 100 ℃高い温度まで昇温し、10 分間その 温度で保持した後、自然冷却した.高周波誘導加熱装 置によって作製した合金を再度、通常の溶融炉を用い て 470 ℃まで加熱して鉛合金を溶融させ、170 ℃に加 熱した鋳形に流し込んで、長さ 100 mm、幅 20 mm、 厚さ 2 mm の鉛合金電極を作製した.

2.2 鉛合金電極の前処理

鉛合金電極の前処理手順をFig.2に示す.作製し た鉛合金電極の表面は非常に荒れていることから,つ ぎに示す前処理をおこなった.まず,鉛合金電極表 面を#240,#400,#600,#800および#1000の研磨 紙で順番に研磨し,さらにアルミナ粉末でバフ研磨 して鉛合金電極表面を平滑化させた.つぎに,研磨の 際に付着した鉛合金電極表面の不純物層を酢酸と過酸 化水素とを混合した溶液を用いて除去した後に,エタ ノールを染みこませた布で鉛合金電極表面を研磨・洗 浄した.以上の処理をおこなった鉛合金電極を電気化



Fig. 2 Procedure of pretreatment of lead alloy electrode.

学セルに取り付け, 濃度 1.250 g cm⁻³の硫酸水溶液を そのセルに注入した. この電気化学セルには, 参照電 極 (Hg / Hg₂SO₄)と対極 (PbO₂)が組み込まれている. 最後に, 電解液を注入したときに生成する硫酸鉛を電 気化学的に除去するために,北斗電工製のポテンシオ・ ガルバノスタット HZ-3000 を用いて, -1400 mV (vs. Hg / Hg₂SO₄ 参照電極, 以降省略)と -1200 mV の電 位でそれぞれ 10 分間還元した. なお, すべての電気 化学測定は, 雰囲気温度 25 Cの条件でおこなった.

2.3 還元容量測定

2.2 項で調製した鉛合金電極表面上に十分な厚みの ある二酸化鉛層を作製するために,1250 mV で10分 間の酸化と 950 mV で 30 秒間の還元を 10 回繰り返した.本実験の結果に示す還元容量は,酸化・還元を 10 回繰り返した後に,電位を 1250 mV (PbO₂ 安定領域)から 950 mV (PbSO₄ 安定領域) へと変化させた時 の積算電気量に相当する.

2.4 XRD および EPMA 分析

評価するサンプルは、電気化学セルから取り外した 後、エタノールを用いて電解液を除去した.各合金基 板上に作製した二酸化鉛層の組成や結晶構造を調査す るために、理学電機製の XRD 分析装置 (RINT 2500 V) を用いた.測定条件は、走査範囲 20°~60°、走査速度 0.5° min⁻¹、サンプリング幅 0.002°、加速電圧 40 kV および電流 200 mA とした.また、添加元素が試料中 にどのように分布しているのかを確認するために, 島 津製作所製の EPMA 分析装置 (EPMA-8705) を用い た.

3 結果と考察

3.1 還元容量

添加元素濃度と2.3 項にしたがって測定した還元容 量との関係をFig.3に示す.これらのグラフから,各 合金基板上に作製した二酸化鉛の還元容量は,添加 元素濃度が高くなるとともに,ほぼ直線的に変化す ることがわかる.その直線関係から,1 atom%添加 したときの還元容量を求めた.その結果をTable 1 に



Fig. 3 Electrochemical reduction capacity of lead dioxide formed on various lead alloy substrates.

Table 1	Inte	rpolated	reductio	n	capacity	* (Df	lead
dioxide v	with 1	atom% a	addition o	of e	each add	litiv	e.	

Flomont	Deduction consolity			
Element	$\frac{1}{4}$ $\frac{1}$			
	γ μΑΠΟΠ			
Pb	32.3			
AI	33.7			
Ga	33.4			
Ge	32.2			
In	34.5			
Sn	31.2			
Sb	27.9			
ТІ	39.5			
Bi	41.3			

*Obtained by linear relation of Fig. 3.

まとめて示す.この表から,純鉛基板上に作製した 二酸化鉛の還元容量と比較して,Pb-Ge,Pb-Sb お よびPb-Sn の合金基板上に作製した二酸化鉛の還元 容量は減少したのに対し,Pb-Al,Pb-Ga,Pb-In, Pb-Tl およびPb-Bi の合金基板上に作製した二酸化 鉛の還元容量は増加することがわかった.以下の項で 添加元素が還元容量を変化させた要因について考察す る.

3.2 凝固組織観察

金属材料における結晶粒界は原子配列が乱れた不 安定な界面であるために,偏析や化合物の析出がお こりやすく,優先的に反応する場合がある.つまり, 鉛合金基板の結晶粒界が優先的に反応した結果,二 酸化鉛の還元容量が変化するのではないかと考えら れる.そこで光学顕微鏡(デジタルHFマイクロス コープVH-8000,キーエンス製)を用いて,Pb-In, Pb-Sn,Pb-Sb,Pb-TlおよびPb-Biの合金基板の 凝固組織を観察した.その結果をFig.4に示す.図よ り,純鉛基板と比較して,すべての合金基板の結晶粒 は小さくなることがわかる.また,Pb-3 mass% In, Pb-3 mass% SnおよびPb-3 mass% Tlの合金では 単相組織が観察されたのに対し,Pb-3 mass% Sbお よびPb-3 mass% Biの合金では,樹枝状組織が観察 された.以上の結果から,合金基板の凝固組織と還元 容量との相関性は認められないことから,今回得られ た二酸化鉛の還元容量の大きさに対して,結晶粒界の 影響はないといえる.

3.3 XRD 分析

3.3.1 α-PbO₂とβ-PbO₂の存在比の影響

ー般的にa-PbO₂の還元容量は β -PbO₂のものと 比較して小さいことが知られている⁴⁾.本実験におい て,添加元素によりa-PbO₂と β -PbO₂の存在比が変 わることから,二酸化鉛の還元容量が変化するのでは ないかと考えられる.そこで,Pb-In,Pb-Sn,Pb-Sb,Pb-TlおよびPb-Biの合金基板上に作製した二 酸化鉛層のa-PbO₂と β -PbO₂の存在比を,XRD 測 定で得られたa-PbO₂(111)と β -PbO₂(101)のピーク





Pb-3 mass% TI

Pure Pb

Pb-3 mass% Bi — 100 μm

Fig. 4 Microstructure of pure lead and its alloy substrates.

9

強度を用いて算出した. その結果を Table 2 に示す. 表から β -PbO₂/a-PbO₂ の値の大きさは, Pb-In > Pb-Sn = Pb-Bi > Pb-Tl > pure Pb = Pb-Sb であ り、二酸化鉛の還元容量との相関性は見られないこと がわかる. これは、a-PbO₂の形成過程を考慮すると、 a-PbO₂ は鉛基板と二酸化鉛層との界面に存在すると 考えられ、二酸化鉛の還元容量にa-PbO₂ は寄与しな いものとおもわれる.

3.3.2 β-PbO₂の結晶構造の影響

Pb-In, Pb-Sn, Pb-Sb, Pb-Tl および Pb-Biの 合金基板上に作製した β -PbO₂の (101) 面と (211) 面から求めた格子定数の結果を Fig. 5 に示す. 図から, 添加元素の違いによって β -PbO₂結晶の c 軸方向の格 子定数に明確な差はないが, a, b 軸方向の格子定数は 明らかに変化することがわかる. この結果は, 添加元 素が β -PbO₂結晶中の鉛と置換していることを示して いる. また,純鉛基板上に作製した β -PbO₂結晶の格 子定数と比較すると, a, b 軸方向の格子定数が縮小し ていることがわかる. さらに, 二酸化鉛の還元容量と の関係についてみると, Pb-Sb および Pb-Sn の合金 基板上のものは, その還元容量は減少しているのに対 し, a, b 軸方向の格子定数が伸長した Pb-In, Pb-Tl および Pb-Bi の合金基板上のものはは逆に増加して

Table 2 Ratio of β -PbO₂ to α -PbO₂.

Substrate	$\beta - PbO_2(101)/\alpha - PbO_2(111)$
Pure Pb	1.3
Pb-3 mass% In	2.5
Pb-3 mass% Sn	1.9
Pb-3 mass% Sb	1.3
Pb-3 mass% TI	1.7
Pb-3 mass% Bi	1.9



Fig. 5 Lattice constant of β -PbO₂ formed on surface of various alloy substrates.

いる(Fig. 3 を参照).以上の結果から, β-PbO₂の 結晶構造の変化が二酸化鉛の還元容量を増減させる要 因になるものと考えられる.

3.4 EPMA 分析結果

二酸化鉛を形成する前後の添加元素 (Sb, Sn, In, Tl, Bi)の分布状態を調査するために EPMA で分析した. その結果を Fig. 6 に示す.鉛合金基板における添加元 素は偏析していたのに対し,二酸化鉛を形成した後で は,ほぼ均一に添加元素が分布していることがわかる. したがって,二酸化鉛層に添加元素の分布は,ほぼ均 一であるといえる.

3.5 添加元素による二酸化鉛還元容量への影響

XRDと EPMA の測定結果から,添加元素は二酸化 鉛結晶中に存在していることが示唆される.また,こ のことが二酸化鉛の還元容量を変化させる要因と考え られる.そこで二酸化鉛の還元容量を変化させる因子 を特定するために,つぎの考察をおこなった.正極で 生じる反応を(1)式,(2)式に示す.

$PbO_{2}+4H^{+}+2e^{-}$	-	$Pb^{2+}+2H_2O$	•	•	•	•	•	•	(1)
$Pb^{2+}+SO_4^{2-} \rightarrow$	PbS	O_4		•	•		•	•	(2)

この反応式から、二酸化鉛を硫酸電解液中で還元す ると、二酸化鉛と電解液中に存在する水素イオン、硫 酸イオンが反応し、硫酸鉛と水が生成することがわか る.この二酸化鉛の反応過程から、金属 -酸素結合が 解離する過程が二酸化鉛の還元反応の律速になるもの と考えられる. つまり, 二酸化鉛結晶中に存在する添 加元素によって、金属-酸素結合が解離する過程が 影響を受けた結果、二酸化鉛の還元容量が変化するも のと推測できる. この金属 - 酸素結合が解離する過 程が二酸化鉛の還元反応の律速段階であると仮定する と、金属 - 酸素結合エネルギーの大きさが二酸化鉛の 反応性に影響すると考えられる. そこで、金属 - 酸素 結合エネルギーの大きさを, Lux が提唱した酸素イオ ンの授受のし易さと等価であるとみなすと、酸素イオ ンの放出のし易さは、金属イオンと酸素イオンの間に 働くクーロン力に反比例することになる⁵. クーロン 力による金属 - 酸素結合の強さ A:* は (3) 式で表せる.

$$A_{i}^{*} = \frac{Z_{i} \times Z_{0}^{2}}{(r_{i} + r_{0}^{2})^{2}} = \frac{Z_{i} \times 2}{(r_{i} + 1.40)^{2}} \qquad (3)$$

ここで、 Z_i は金属イオンの価数、 Z_{0^2} は酸素イオンの価数 (2)、 r_i は金属イオンのイオン半径、 r_{0^2} は酸素イオンのイオン半径 (1.40 Å)である、したがって、 金属 – 酸素結合エネルギーの大きさの指標 B_i *は(4)式のようになる.

2005年6月 第2巻 第1号



Low \leftarrow Element conc. \rightarrow High



 $B_i^* = \frac{1}{A_i^*}$

小さく,酸素イオンは放出し易くなることを意味す ·····(4) る. *B*^{*}計算結果を Table 3 に, *B*^{*}と二酸化鉛の還 元容量との関係を Fig. 7 に示す. なお, 添加元素の この指標 *B*^{*} 大きいほど金属 - 酸素結合エネルギーは イオン価数の決定には pH diagram⁶⁾ を用い, pH=-1,

1600 mV vs. NHE (pH=-1 での硫酸鉛 / 二酸化鉛の平 衡電位に相当する)において安定に存在すると思われ るイオンの価数を使用した(Table 3). 一方, イオン 半径には, イオンの配位数を二酸化鉛の配位数6と同 等であると見なし, Shanno⁷⁷が計算した値を採用し た(Table 3). Fig. 7より, Al, Ga, Ge, In, Sn, Sb, Tl および Bi を基板の添加元素とした場合, *B_i** と二 酸化鉛の還元容量との間には直線関係があった. この 結果から, 二酸化鉛層を構成する酸化物の金属 - 酸素 結合エネルギーの大きさが, 二酸化鉛の還元容量に対 して影響をおよぼすことが示唆される.

Table 3 Index value of B_i^* for bonding strength of metallic ion and oxygen.

Element	Oxide	Valence	lon radius / Å	Index Bi [*]
AI	Al_2O_3	3	0.535	0.62
Ga	Ga ₂ O ₃	3	0.62	0.68
Ge	GeO ₂	4	0.53	0.47
In	$\ln_2 O_3$	3	0.80	0.81
Sn	SnO ₂	4	0.69	0.55
Sb	Sb_2O_5	5	0.60	0.40
TI	TI_2O_3	3	0.885	0.87
Pb	PbO	4	0.775	0.59
Bi	Bi ₂ O ₂	3	1.030	0.98



Fig. 7 Relationship between electrochemical reduction capacity and reciprocal value of columbic bonding strength for metallic ion and oxygen ion expressed by formula of $(r_i+1.40)^2/2 Z_i$.

 r_i : Radius of metallic ion

 Z_i : Valence of metallic ion

4 まとめ

本研究では金属凝固組織観察,電気化学反応容量 測定,XRD 測定および EPMA 測定によって,種々の 合金基板上に作製した二酸化鉛の電気化学特性につい て詳細な調査をおこない,つぎに示す結論を得た.

- 純鉛, Pb-Sb, Pb-Sn, Pb-In, Pb-Tl および Pb-Bi 合金基板において、その添加元素の違いによって β-PbO₂結晶の c 軸方向の格子定数に明確な差は ないが、β-PbO₂結晶の a, b 軸方向の格子定数は 明らかに変化する。
- (2) 純鉛, Pb-Sb, Pb-Sn, Pb-In, Pb-Tl および Pb-Bi の合金基板において,純鉛基板上に作製した β-PbO₂結晶の格子定数と比較して,a,b軸方向 の格子定数が縮小した二酸化鉛の還元容量は減少 するのに対し,a,b軸方向の格子定数が伸長した 二酸化鉛の還元容量は増加する.
- (3) Al, Ga, Ge, In, Sn, Sb, Tl および Bi を基板の 添加元素とした場合、二酸化鉛の還元容量はイオ ン価数および金属 - 酸素結合エネルギーの大きさ の指標 B_i* との間に相関関係がある.

本研究により、二酸化鉛の還元容量におよぼす添加 元素の影響を明らかにすることができた。

文 献

- M. Torralba, *Journal of Power Sources*, 1, 301 (1976/77).
- M. Shiota, Y. Yamaguchi, Y. Nakayama, N. Hirai, and S. Hara, *Journal of Power Sources*, **113**, 277 (2003).
- M. Shiota, Y. Yamaguchi, Y. Nakayama, N. Hirai, and S. Hara, YUASA JIHO, 94, 5 (2003).
- 4) Y. Matsuda and Z. Takehara 編集, 電池便覧, P.191 (1990).
- 5) H. Lux, Z. Electrochem., 45, 303 (1939).
- 6) M. Pourbaix, Atlas of Electrochemical Equilibria in Aqueous Solutions, 2nd edition, National Association of Corrosion Engineers, Houston TX (1974).
- R. D. Shannon, Acta Crystallogr.Sect.A, 32, 751 (1976).