文章编号:2095-476X(2013)02-0044-05

氧化亚铜/石墨烯纳米复合材料的 制备及性能研究

张治红', 时宇', 刘顺利', 闫福丰², 冯孝中²

(1. 河南省表界面重点实验室, 河南 郑州 450001;

2. 郑州轻工业学院 材料与化工学院, 河南 郑州 450001)

摘要:采用水热法制备氧化亚铜/石墨烯 (Cu₂O/G) 复合材料,以其作为电极片负极组装模拟电池, 采用 X - 射线衍射仪 (XRD) 及电子扫描电子显微镜 (SEM) 和透射电子显微镜 (TEM) 对 Cu₂O/G 复合材料进行了结构和形貌表征. 结果表明:制备的 Cu₂O 为立方晶型,而 Cu₂O 与石墨烯复合后仍 然保持了原来的晶体结构. Cu₂O 晶体随着制备条件的变化,晶体形貌发生变化,从球状逐渐变化为 立方体状,尺寸逐渐变大;Cu₂O/G 复合材料中 Cu₂O 呈球状生长在石墨烯表面,分布比较均匀. 充放 电性能测试表明 Cu₂O/G 复合材料的充放电性能优于 Cu₂O.

关键词:石墨烯;氧化亚铜;纳米复合材料;充放电性能

中图分类号:TM912 文献标志码:A DOI:10.3969/j.issn.2095-476X.2013.02.011

Study on the synthesis and properties of cuprous oxide/graphene nanocomposite material

ZHANG Zhi-hong¹, SHI Yu¹, LIU Shun-li¹, YAN Fu-feng², FENG Xiao-zhong²

(1. He'nan Provincial Key Lab. of Surface & Interface, Zhengzhou 450001, China;

2. College of Material and Chemical Engineering, Zhengzhou University of Light Industry, Zhengzhou 450001, China)

Abstract: Cuprous oxide/Graphene (Cu_2O/G) nano composites was prepared by the hydrothermal method and assemblied simulation cell with the Cu_2O/G Nanocomposite material as negative electrode. The structure and morphology of Cu_2O/G were tested by the X-ray diffraction and scanning electronic microscope, respectively. Moreover, the charge and discharge performance were studied by the charge and discharge tester. After Cu_2O was composite with graphene, it original cubic structure was kept. The morphology of the Cu_2O , however, was changed from globosity to cubcity with the variation of preparation conditions. The globular Cu_2O grows well-proportioned on the surface of graphene in the composites of Cu_2O/G . The results demonstrated that the graphene could enhance the charge and discharge performance of Cu_2O nanomaterial.

Key words: graphene; Cu₂O; nano composites material; charge and discharge performance

收稿日期:2013-03-06

基金项目:国家自然科学基金项目(51173172)

作者简介:张治红(1975—),女,河南省周口市人,郑州轻工业学院教授,博士,主要研究方向为功能高分子材料.

0 引言

2004 年, K. S. Novoselov 等^[1]以石墨为原料, 通 过微机械力剥离法得到一系列叫作二维原子石墨 烯的制备与性质晶体的新材料——石墨烯.石墨烯 是由碳原子按正六边形紧密排列成蜂窝状晶格的 单层二维平面结构,在石墨烯平面内,每个碳原子 以 sp^2 杂化,在强 σ 键及 π 键作用下与邻近的碳原 子相连,这种强 C-C 相互作用使得石墨烯具有优 异的力学性能^[2],实验证明,石墨烯的强度是钢铁 的100倍以上[3],硬度超过了天然钻石.由于平面内 存在着π轨道,电子在晶体中可以自由移动,使其 具有十分优异的电子传输性能. 石墨烯的电子运动 速度可达 15 000 cm/(V · s)^[4],相当于光速的 1/ 300,大大超过了在一般导体中的运动速度.除此,石 墨烯以其独特的结构,使其还具有特殊的光学性 质、高理论比表面积(2 600 m²/g)^[5]及突出的导热 性能(3000 W/(m・K))等一系列的优异性能. 与 碳纳米管相比,石墨烯的主要性能指标均与之相当 甚至更好,并且石墨烯制备成本较低、来源丰富,易 于大量生产[6-8]. 石墨烯的出现无疑为纳米复合材 料技术带来了新的变革.

纳米 Cu₂O 是一种铜缺位 p 型半导体,直接禁 带为1.8~2.2 eV 的半导体材料,具有独特的光学 和磁学性质^[9-11]. Cu₂O 在光能转化、催化、探测器 等方面得到广泛应用.纳米复合材料不仅具有普通 复合材料的基本性能,而且还具备纳米材料的表面 效应、量子尺寸效应,从而产生许多其他特异性能. 本文拟采用水热法制备石墨烯与 Cu₂O 纳米粒子的 复合,以改善其电化学性能.

1 实验

1.1 原料

CuSO₄ · 5H₂O(≥99%),天津市科密欧化学试 剂有限公司产;NaOH(≥96%),无水葡萄糖(分析 纯),硝酸钠(≥99.0%),十二烷基硫酸钠(分析 纯),无水乙醇(99.7%),天津市风船化学试剂有限 公司产;盐酸(36% ~38%),洛阳市化学试剂厂产; 硫酸(95% ~98%),开封市芳晶化学试剂有限公司 产;抗坏血酸钠(分析纯),石墨粉(≥99.8%,阿拉 丁试剂),高锰酸钾(≥99.5%),天津兴华化工一 厂产.

1.2 纳米 Cu₂O 的制备

纳米 Cu₂O 的制备如图 1 所示.分别称取 0.002 5 g CuSO₄ · 5H₂O 和0.095 2 g 十二烷基硫酸 钠(SDS)加入到 50 mL 的小烧杯中,加 10 mL 去离 子水混合,向混合液中加入 0.009 9 g 抗坏血酸钠 (SA),磁力搅拌 30 s,之后再向其中加入 0.02 g NaOH,搅拌 30 s,室温下静置 2 h,标记为溶液 A;用 9 mL 去离子水配制相同浓度的 CuSO₄ · 5H₂O 和 SDS 的混合溶液,用移液管从溶液 A 中移取 1 mL 到混合溶液中,加入 0.009 9 g SA 和 0.02 g NaOH, 磁力搅拌,室温静置 2 h,标记为溶液 B;以此类推, 得到溶液 C,D,E 和 F.





1.3 氧化石墨烯和石墨烯的制备

本实验主要采用氧化还原的方法制备石墨烯. 首先,称取石墨2g,硝酸钠1.6g,量取100 mL浓硫 酸加入250 mL 三颈瓶中,冰浴搅拌,称取9g高锰 酸钾,缓慢加入上述混合液中,反应120 h;然后,将 反应产物转移到1000 mL 烧杯中,用5%的盐酸 (HCl)洗涤,静止分层,洗3—5次;最后,离心,水 洗,直到没有硫酸根离子(SO4²⁻),用氨水调节 pH 到中性或偏碱性,将产物分成2份,分别放在 1000 mL的烧杯中,加水至900 mL,超声5h,得氧 化石墨烯.还原氧化石墨烯,加入15 mL水合肼,常 温下还原,抽滤,干燥,制备出石墨烯.

1.4 Cu₂O 与石墨烯复合物的制备

首先,称取 CuSO₄ · 5H₂O 0.075 g,SDS 3.85 g, 氧化石墨烯 0.03 g,倒入烧杯中,加超纯水300 mL, 超声1h;然后,放在磁力搅拌器上,选大号转子,剧 烈磁搅.量取抗坏血酸钠(0.2 mol/L)10 mL,加入 烧杯中;最后,量取 NaOH(1 mol/L)15 mL,加入烧 杯中,继续搅拌2h,发现烧杯内呈现橙黄色液体,停 止搅拌,取出转子,静置分层.用超纯水洗3—5次, 60℃真空干燥得 Cu₂O/G 复合材料.

1.5 模拟电池组装和性能测试

本实验将 Cu₂O/G 复合材料所制的电极片做负极,用金属锂片做对电极及参比电极,美国产聚丙烯微孔膜(Cellgard2400)为隔膜,1 mol/L LiPF₆/碳酸乙烯酯(EC)+二甲基碳酸酯(DMC)(EC 与DMC 的体积比为1:1)的溶液为电解液,在充满氩气的手套箱里组装成 CR2016 型密封扣式电池.电池的充放电循环测试是在 CT2001A 型 LAND 电池测试系统上进行,电池的充电方式采用恒流充电、放电方式采用恒流放电.

1.6 材料的结构和形貌表征

采用 D8 Advance 型 X 射线衍射仪(XRD,德国 Bruker 产) 对纳米 Cu₂O 及 Cu₂O/G 进行结构测试, 采用 JSM6490 扫描电子显微镜(SEM,日本 JEOL 产) 和透射电子显微镜(TEM,日本 JEOL 产) 对纳 米 Cu₂O 及 Cu₂O/G 进行形貌表征.

2 结果与讨论

2.1 Cu₂O 结构和形貌表征

液相法制备的 Cu₂O 的 XRD 见图 2. 从图中可 以看出,5 个主要的峰分别对应着(110),(111), (200),(220)和(311)5个晶面,比照 Cu₂O 标准谱 图(JCPDS no.05—0667),可以得出制得的产品为 立方晶型的 Cu₂O,晶格常数为4.261×10⁻¹⁰ m.图 3 为各种控制条件下 Cu₂O 的 SEM 图.







图3 各种控制条件下 Cu₂O 溶液的 SEM 图

制备 Cu₂O 的过程中,由于控制条件的变化,制 得的 Cu₂O 的形貌也逐渐发生变化. 从图 3 可以看 出,合成的 6 组 Cu₂O 随着从 A 组到 F 组制备条件 的变化由球状晶体逐渐转变为立方体晶体,且立方 体形状均匀,结构规整,立方体尺寸逐渐变大.

2.2 石墨烯结构和形貌表征

拉曼光谱是识别碳原子 sp² 和 sp³ 杂化(在石 墨、金刚石型碳、金刚石、多芳烃化合物、富勒烯或 碳纳米管中)的强大探测工具.由于碳的同素异形 体在拉曼光谱下电子能带的变化有各自独特的特 征,通常 D,G 和 2D 峰的位置在1 350 cm⁻¹, 1 580 cm⁻¹和2 700 cm⁻¹.从这些特征峰可以确定 石墨烯的层数、应变效应、掺杂量、温度效应和缺 陷.G带在1 580 cm⁻¹附近因为 sp² 轨道碳原子的面 内振动,然而 2D 带几乎是 D 带振动频率的 2 倍,这 主要是起源于二阶拉曼散射过程.D 带的出现主要 是由于石墨烯存在原子排列紊乱或边缘效应、褶皱 和电荷漩涡.图4 是石墨烯的拉曼光谱图.由图4 可 知,拉曼峰在1 348 cm⁻¹(D 峰),1 583 cm⁻¹(G 峰),2 671 cm⁻¹(2D 峰),2 914 cm⁻¹(D+G 峰)都 有明显的吸收,可以确定合成了石墨烯,但由于拉 曼光谱图中有 D 峰,所合成的石墨烯存在一些 缺陷.



图4 石墨烯的拉曼光谱图

为进一步确定石墨烯的结构及形貌,测试了石 墨烯的扫描电子显微镜图 SEM.图 5a)为石墨烯的 SEM 图.由图可知,石墨烯卷曲如同弄皱的纸张一 样,表面光滑,呈二维碳纳米结构,石墨烯在边缘处 有褶皱,存在一定的缺陷,不是理想状态中的平整 形貌.同时,利用 TEM 分析所制备石墨烯样品的形 貌,图 5b)是石墨烯的 TEM 图.由图可知,整体上石 墨烯形貌是卷曲的片状,出现褶皱起伏的片层结 构,这与石墨烯的 SEM 图以及拉曼光谱图的分析 吻合.



a)SEM图

b)TEM图

图 5 石墨烯的 SEM 和 TEM 图

2.3 Cu₂O/G 复合材料的结构和性能表征

图 6 为 Cu₂O/G 复合材料样品的 XRD 图谱,图 中显示,在 2θ 值为 29.6°,36.44°,42.32°,61.4°, 73.52°,77.4°峰处分别对应结晶 Cu₂O/G 的 110, 111,200,220,311 和 222 各个晶面. 与图 2 对比可知 复合后的 Cu₂O 的晶型基本没有发生变化.



图6 Cu₂O/G 复合材料样品的 XRD 图

图 7 为 Cu₂O/G 复合材料的 SEM 图谱. 由图可 以看出, Cu₂O 在石墨烯表面分布较均匀, Cu₂O 呈现 为圆球状, 直径约为 200 nm, 与制备的纳米 Cu₂O 单 体 A 形貌相似.

2.4 电化学性能测试

图 8 为 Cu₂O/G 复合材料的放电比容量与库仑 效率曲线.由图可以看出,随着循环次数的增多,放 电比容量逐渐减小,但是库仑效率却逐渐保持稳 定,保持在95%以上,说明随着充放电循环的进行, 容量损失率逐渐降低,没有出现大的波动,但是,从 放电比容量与循环次数的关系曲线上可以看出,放 电比容量首先迅速下降,说明 Cu₂O/G 体系材料开 始容量衰减较高,后来趋于平稳.

图 9 为 Cu₂O/G 复合材料的充放电曲线,首次 放电比容量是803.9 mAh/g,二次放电比容量降至



图7 Cu₂O/G 复合材料的 SEM 图



图8 Cu₂O/G 复合材料放电比容量与库仑效率曲线



图9 Cu2O/G 充放电曲线图

388.3 mAh/g,二次放电比容量与初次放电比容量之 比约为48.3%;10次循环后容量为214.2 mAh/g, 10次循环后容量为初次放电容量的26.6%;20次 循环后容量为177.6 mAh/g,20次循环循环后容量 为初次放电容量的22.1%.

3 结论

通过水热法合成 Cu₂O 和 Cu₂O/G 复合材料,由 X - 射线衍射(XRD)图谱分析表明:制备的 Cu₂O 是立方晶型的,而 Cu₂O 与石墨烯复合后仍然保持 了原来的晶体结构.扫描电子显微镜和透射电子扫 描显微镜图显示:Cu₂O 晶体随着制备条件的变化, 晶体形貌发生变化,从球状逐渐变化为立方体状,尺 寸逐渐变大;Cu₂O/G 复合材料中 Cu₂O 呈球状生长 在石墨烯表面,分布比较均匀.对 Cu₂O/G 复合材料 进行充放电性能测试显示:经过 20 次充放电,电池 的放电比容量呈下降趋势,并逐渐趋于平衡,第 20 次放电比容量是初次放电比容量的 22.1%;电池的 库伦效率从第 8 次充放电开始稳定在 95% 以上.

参考文献:

- [1] Novoselov K S, Geim A K, Morozov S V, et al. Electric field effect in atomically thin carbon films [J]. Science, 2004,306:666.
- [2] Stankovich S, Dikin D A, Domment G H B, et al. Graphene-based composite materials [J]. Nature, 2006, 442:282.
- [3] Lee C, Wei X D, Kysar J W, et al. Measurement of the elastic properties and intrinsic strength of monolayer graphene[J]. Science, 2008, 321:385.
- [4] ZhangY B, Tan Y W, Stromer H L, et al. Experimental observation of the quantum Hall effect and Berrys' phase in graphene[J]. Nature, 2005, 438:201.
- [5] Chae H K, Siberio-Perez D Y, Kim J, et al. A route to high surface area, porosity and inclusion of large molecules in crystals[J]. Nature, 2004, 427:523.
- [6] Fu Q, Bao X H. Progress in graphene chemistry [J]. Chinese Sci Bull, 2009, 54:2657.
- [7] Kuilla T, Bhadra S. Recent advances in graphene based polymer composites [J]. Progress in Polymer Science, 2010,35:1350.
- [8] Ruiz-Hltzky E, Darder M, Fernandes F M, et al. Supported graphene from natural resources: easy preparation and applications [J]. Adv Mater, 2011, 23:5250.
- [9] Alivisatos A P, Johnson K P, Peng X, et al. Organization of nanocrystal molecules' using DNA[J]. Science, 1996, 271:933.
- [10] Poizot P, Laruelle S, Gurgeon S, et al. Nano-sized transition-metal oxides as negative-electrode materials for Lithium-ion batteries [J]. Nature, 2000, 407;496.
- [11] Li X D, Gao H S, Murphy C J, et al. Nanoindentation of Cu₂O Nanocubes[J]. Nano Letters, 2004(4):1903.