

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2008-243573

(P2008-243573A)

(43) 公開日 平成20年10月9日(2008.10.9)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
HO 1 M 14/00 (2006.01)	HO 1 M 14/00 P	4 G 1 6 9
HO 1 L 31/04 (2006.01)	HO 1 L 31/04 Z	5 F 0 5 1
BO 1 J 35/02 (2006.01)	BO 1 J 35/02 J	5 H 0 3 2

審査請求 未請求 請求項の数 3 O L (全 10 頁)

(21) 出願番号 特願2007-82111 (P2007-82111)
 (22) 出願日 平成19年3月27日 (2007. 3. 27)

(71) 出願人 504258527
 国立大学法人 鹿児島大学
 鹿児島県鹿児島市郡元一丁目21番24号
 (74) 代理人 100090273
 弁理士 園分 孝悦
 (72) 発明者 野見山 輝明
 鹿児島県鹿児島市郡元一丁目21番24号
 国立大学法人 鹿児島大学内
 (72) 発明者 堀江 雄二
 鹿児島県鹿児島市郡元一丁目21番24号
 国立大学法人 鹿児島大学内
 Fターム(参考) 4G169 AA02 BA04B BA22A BA22B BA48A
 BB04B BB09B BC35B BC36B BC60B
 BD09B CC40 HA01 HB01 HB06
 HB10 HE20

最終頁に続く

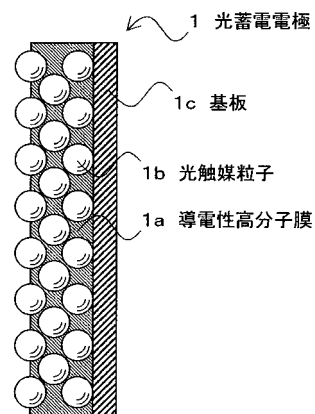
(54) 【発明の名称】 光蓄電電極、その製造方法及び光蓄電池

(57) 【要約】

【課題】蓄電性能を向上させ、また、容易に製造することができる光蓄電電極、その製造方法及び光蓄電池を提供する。

【解決手段】光蓄電電極1では、基板1c上に導電性高分子膜1aが形成され、導電性高分子膜1a中に光触媒粒子1bが分散している。光蓄電電極1に光が照射されると、光触媒粒子1bにおいて電子及び正孔が励起され、これらが電解液と導電性高分子膜1aとの間に酸化還元反応を誘発する。この結果、導電性高分子膜1aを構成するポリアニン等の高分子の主鎖に、電解液中の水素イオン(プロトン)が取り込まれる。また、重合時に高分子の主鎖中に取り込まれた硫酸イオン等のアニオンが脱離することもある。このようにして、蓄電が行われる。

【選択図】 図1A



【特許請求の範囲】

【請求項 1】

導電性高分子膜と、

前記導電性高分子膜内に分散し、光が照射されると電解質と前記導電性高分子膜との間に酸化還元反応を誘発する複数の光触媒粒子と、

を有することを特徴とする光蓄電電極。

【請求項 2】

導電性モノマーを含有する溶液と光触媒粒子とを混合する工程と、

前記導電性モノマーを重合することにより、前記光触媒粒子を内包する導電性高分子膜を形成する工程と、

を有することを特徴とする光蓄電電極の製造方法。

【請求項 3】

光蓄電電極と、

対極と、

前記光蓄電電極と前記対極との間に設けられた電解質と、

を有し、

前記光蓄電電極は、

導電性高分子膜と、

前記導電性高分子膜内に分散し、光が照射されると電解質と前記導電性高分子膜との間に酸化還元反応を誘発する複数の光触媒粒子と、

を有することを特徴とする光蓄電池。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、光エネルギーの有効利用に好適な光蓄電電極、その製造方法及び光蓄電池に関する。

【背景技術】

【0002】

従来、光エネルギーを電気エネルギーとして使用するために、光電変換を行う装置等と蓄電池とを組み合わせた光蓄電システムが提案されている。このような光蓄電システムでは、例えば、図 11 に示すように、電解液 103 が充填されたパッケージ 107 内に光発電電極 101、対極 102 及び蓄電極 106 が挿入されている。また、対極 102 に負荷 104 が接続され、光発電電極 101 の接続先を、蓄電極 106 及び電球 104 から選択するスイッチ 105 が設けられている。蓄電の際には、スイッチ 105 が蓄電極 106 に接続され、放電の際には、スイッチ 105 が電球 104 に接続される。このような光蓄電システムは、非特許文献 1 に記載されている。

【0003】

このような光蓄電システムに対し、簡素化のために光発電及び蓄電を 1 つの電極が行うように構成された 2 電極の光蓄電池が提案されている。例えば、光蓄電及び蓄電の機能を合わせ持つ単一物質からなる電極が特許文献 1 及び 2 に記載され、光発電する物質が蓄電電極上に担持されて構成された複合電極が特許文献 3 に記載されている。

【0004】

しかしながら、上述の単一物質からなる電極では、蓄電に伴って半導体的性質の変化が起こり、光発電効率が低下してしまう。また、複合電極では、この欠点は克服されるが、光発電する物質が蓄電電極上に担持されただけであるため、光発電する部分と蓄電する部分との接触面積が小さく、十分な効率を得ることが困難である。

【0005】

【特許文献 1】特開 2002 - 124307 号公報

【特許文献 2】特開平 10 - 208782 号公報

【特許文献 3】特開平 9 - 63657 号公報

10

20

30

40

50

【非特許文献 1】T. Miyasaka et al., Appl. Phys. Lett. vol. 85, No.17, 2004, pp. 3932-3934

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0006】

本発明は、蓄電性能を向上させ、また、容易に製造することができる光蓄電電極、その製造方法及び光蓄電池を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0007】

本願発明者は、前記課題を解決すべく鋭意検討を重ねた結果、以下に示す発明の諸態様に想到した。

【0008】

本発明に係る光蓄電電極は、導電性高分子膜と、前記導電性高分子膜内に分散し、光が照射されると電解質と前記導電性高分子膜との間に酸化還元反応を誘発する複数の光触媒粒子と、を有することを特徴とする。

【0009】

本発明に係る光蓄電電極の製造方法は、導電性モノマーを含有する溶液と光触媒粒子とを混合する工程と、前記導電性モノマーを重合することにより、前記光触媒粒子を内包する導電性高分子膜を形成する工程と、を有することを特徴とする。

【0010】

本発明に係る光蓄電池は、光蓄電電極と、対極と、前記光蓄電電極と前記対極との間に設けられた電解質と、を有し、前記光蓄電電極は、導電性高分子膜と、前記導電性高分子膜内に分散し、光が照射されると電解質と前記導電性高分子膜との間に酸化還元反応を誘発する複数の光触媒粒子と、を有することを特徴とする。

【発明の効果】

【0011】

本発明によれば、光触媒粒子の触媒作用により、電解質と導電性高分子膜との間に酸化還元反応が誘発されるので、蓄電効率を向上させることができる。また、室温下で製造することができるので、その工程も従来のものよりも簡便なものとなる。

【発明を実施するための最良の形態】

【0012】

以下、本発明の実施形態について、添付の図面を参照して具体的に説明する。図 1 A は、本発明の実施形態に光蓄電電極を示す模式図である。

【0013】

本実施形態に係る光蓄電電極 1 では、基板 1 c 上に導電性高分子膜 1 a が形成され、導電性高分子膜 1 a 中に光触媒粒子 1 b が分散している。また、複数の光触媒粒子 1 b のうちの一部は、導電性高分子膜 1 a の表面から外部に露出している。基板 1 c としては、例えば、可撓性のある樹脂基板が挙げられる。導電性高分子膜 1 a としては、例えば、ポリアニリン膜、ポリピロール膜、ポリチオフェン膜等が挙げられる。また、光触媒粒子 1 b としては、例えば、 TiO_2 粒子、 CdS 粒子、 ZnO 粒子、 $ZrSe$ 粒子、 WO_3 粒子等の酸化物及びカルコゲン化合物が挙げられる。

【0014】

図 2 A は、光蓄電電極の走査型電子顕微鏡 (SEM) 写真を示す図であり、図 2 B は、ポリアニリン膜の SEM 写真を示す図であり、図 2 C は、 TiO_2 粒子の SEM 写真を示す図である。図 2 A に示すように、光蓄電電極では、図 2 B に示すポリアニリン膜と図 2 C に示す TiO_2 粒子とが複合化されている。

【0015】

次に、光蓄電電極 1 の使用方法について説明する。図 1 B は、光蓄電電極 1 を備えた光蓄電池の構成を示す模式図である。

【0016】

10

20

30

40

50

この光蓄電池では、電解液 3 が充填されたパッケージ 7 内に光蓄電電極 1 及び対極 2 が挿入されている。また、光蓄電電極 1 にスイッチ 5 が接続されている。そして、スイッチ 5 と対極 2 との間に、電球等の負荷 4 が接続される。対極 2 としては、例えば炭素繊維が挙げられる。電解液 3 としては、例えば希硫酸が挙げられる。

【 0 0 1 7 】

このように構成された光蓄電池において蓄電を行う場合には、図 3 A に示すように、スイッチ 5 を非導通の状態にしなが、光蓄電電極 1 に太陽光等の光を照射する。光蓄電電極 1 に光が照射されると、光触媒粒子 1 b において電子及び正孔が励起され、これらが電解液 3 と導電性高分子膜 1 a との間に酸化還元反応を誘発する。この結果、導電性高分子膜 1 a を構成するポリアニリン等の高分子の主鎖に、電解液 3 中の水素イオン（プロトン）が取り込まれる。また、重合時に高分子の主鎖中に取り込まれた硫酸イオン等のアニオンが脱離することもある。このようにして、蓄電が行われる。

10

【 0 0 1 8 】

一方、放電を行う場合には、図 3 B に示すように、スイッチ 5 を導通の状態とする。この結果、導電性高分子膜 1 a に取り込まれていた水素イオン（プロトン）が電解液 3 中に放出されたり、硫酸イオン等のアニオンが高分子の主鎖中に取り込まれたりする。これらに伴い電流が発生する。

【 0 0 1 9 】

このように、本実施形態では、光発電を行う光触媒粒子 1 b が、蓄電を行う導電性高分子膜 1 a 中に分散しているため、これらの間の接触面積が大きい。従って、従来の 2 電極の光蓄電電極と比較して、高い性能を得ることができる。

20

【 0 0 2 0 】

次に、光蓄電電極 1 を製造する方法について説明する。図 4 は、光蓄電電極 1 を製造する第 1 の方法を示す模式図であり、図 5 は、光蓄電電極 1 を製造する第 2 の方法を示す模式図である。

【 0 0 2 1 】

第 1 の方法では、先ず、基板 1 1 の表面に塩化第 2 鉄又は過硫酸アンモニウム等の酸化剤を塗布し、これを乾燥させることにより、酸化剤層 1 2 を形成する。次に、基板 1 1 の酸化剤層 1 2 側に筒 1 6 を密着させ、筒 1 6 の上部から光触媒粒子 1 3 を懸濁させた導電性モノマーを含有するモノマー溶液 1 5 を注ぎ、暗中に 4 時間～5 時間程度放置する。これにより、図 4 に示すように、基板 1 1 上に光触媒粒子 1 b が沈殿すると共に、酸化剤層 1 2 が水分を含んで重合開始剤として機能するようになる。この結果、酸化剤層 1 2 の作用により導電性モノマーが重合し、光触媒粒子 1 3 を内包する導電性高分子膜 1 4 が形成される。導電性高分子膜 1 4 が導電性高分子膜 1 a に相当し、光触媒粒子 1 3 が光触媒粒子 1 b に相当し、基板 1 1 が基板 1 c に相当し、これらから光蓄電電極 1 が構成される。

30

【 0 0 2 2 】

第 2 の方法では、先ず、導電性基板 2 1 に筒 1 6 を密着させ、筒 1 6 の上部から光触媒粒子 1 3 を懸濁させた導電性モノマーを含有するモノマー溶液 1 5 を注ぎ、暗中に 4 時間～5 時間程度放置する。これにより、図 5 に示すように、導電性基板 2 1 上に光触媒粒子 1 b が沈殿する。次いで、モノマー溶液 1 5 中に電極 2 2 を挿入し、電極 2 2 を負極とし、導電性基板 2 1 を正極として、これらの間に定電流を流す。この結果、光触媒粒子 1 3 を内包する導電性高分子膜 1 4 が形成される。導電性高分子膜 1 4 が導電性高分子膜 1 a に相当し、光触媒粒子 1 3 が光触媒粒子 1 b に相当し、導電性基板 2 1 が基板 1 c に相当し、これらから光蓄電電極 1 が構成される。

40

【 0 0 2 3 】

このように、第 1 及び第 2 の方法のいずれにおいても、光蓄電電極 1 を室温下で製造することができる。つまり、加熱炉等を用いずとも光蓄電電極 1 を製造することができる。また、製造に際して大型化を阻害する要因はないので、設備さえ整えば、面積が大きい光蓄電電極 1 を容易に製造することが可能である。

【 0 0 2 4 】

50

なお、上述の光蓄電池では、パッケージ 7 内に電解液 3 が充填されているが、図 6 に示すように、電解液 3 を用いずに、光蓄電電極 1 と対極 2 との間に固体電解質 6 を配置してもよい。固体電解質 6 としては、例えば、プロトン伝導性を有するパーフルオロスルホン酸等のフッ素系ポリマー等を用いることができる。この場合、光蓄電池の小型化及びフィルム化が可能となる。また、固体電解質 6 の代わりにイオン性液体を用いてもよい。イオン性液体としては、例えば、ジメチルイミダゾリウム等のアルキルイミダゾリウム塩類等を用いることができる。

【0025】

ここで、本願発明者等が行った実験の結果について説明する。

【0026】

(第1の実験)

第1の実験では、先ず、上述の光蓄電池と同様の構成の光蓄電池を作製した。導電性高分子膜 1 a としてポリアニリン膜を用い、光触媒粒子 1 b として TiO_2 粒子を用い、対極 2 として炭素繊維を用い、電解液 3 として希硫酸を用いた。希硫酸の濃度は、 $1\text{ mol} / \text{dm}^3$ とした。そして、7200 秒間の光照射を行った後の放電電流を測定した。また、光照射を行わずに自己放電を生じさせた場合の自己電流を測定した。この結果を図 7 に示す。

【0027】

図 7 に示すように、光照射を行った場合の放電電流 () が自己電流 () よりも高かった。このことは、光蓄電電極により蓄電が行われたことを証明している。

【0028】

(第2の実験)

第2の実験では、第1の実験で作製した光蓄電池を用いて、光の照射時間と蓄電された電荷の量との関係を調べた。なお、蓄電された電荷の量としては、光照射を行った場合に放電された総電荷量から光照射を行わなかった場合に自己放電された総電荷量を減算して得られる電荷量を求めた。この結果を図 8 に示す。

【0029】

図 8 に示すように、光照射時間の増加に伴って光蓄電電化量が増加した。このことは、作製した光蓄電池が正常に動作したことを証明している。

【0030】

(第3の実験)

第3の実験では、第1の実験で作製した光蓄電池を用いて、導電性高分子膜 1 a を構成するポリアニリンに含まれる窒素原子の状態を分析した。図 9 に示すように、ポリアニリンに含まれる窒素原子は、結合状態が相違するイミン基窒素、アミン基窒素及びイオン化窒素の3種の状態をとり得る。第3の実験では、X線光電子分光法によりこれらの3種の状態の各比率を分析した。この結果を図 10 に示す。

【0031】

図 10 に示すように、側鎖に水素をもたないイミン基窒素の比率が光照射時間の増加に伴って減少した。また、イオン化窒素の減少量とアミン基窒素の増加量がほぼ等しかった。このことは、光照射時間の増加に伴って、水素イオン(プロトン)がポリアニリンの主鎖に取り込まれていることを示している。

【図面の簡単な説明】

【0032】

【図 1 A】本発明の実施形態に光蓄電電極を示す模式図である。

【図 1 B】光蓄電電極 1 を備えた光蓄電池の構成を示す模式図である。

【図 2 A】光蓄電電極の SEM 写真を示す図である。

【図 2 B】ポリアニリン膜の SEM 写真を示す図である。

【図 2 C】 TiO_2 粒子の SEM 写真を示す図である。

【図 3 A】蓄電時の光蓄電池を示す模式図である。

【図 3 B】放電時の光蓄電池を示す模式図である。

10

20

30

40

50

- 【図4】光蓄電電極1を製造する第1の方法を示す模式図である。
 - 【図5】光蓄電電極1を製造する第2の方法を示す模式図である。
 - 【図6】光蓄電電極1を備えた他の光蓄電池の構成を示す模式図である。
 - 【図7】第1の実験の結果を示すグラフである。
 - 【図8】第2の実験の結果を示すグラフである。
 - 【図9】ポリアニリンの構造を示す図である。
 - 【図10】第3の実験の結果を示すグラフである。
 - 【図11】従来の光蓄電システムを示す図である。
- 【符号の説明】

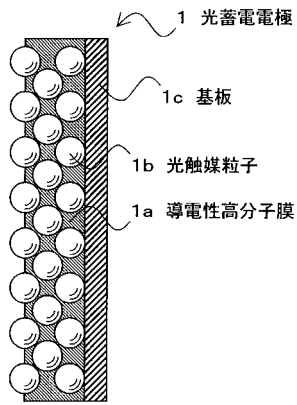
【0033】

10

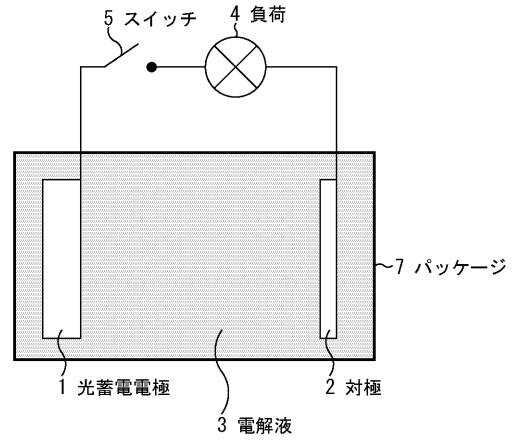
- 1：光蓄電電極
- 1a：導電性高分子膜
- 1b：光触媒粒子
- 1c：基板
- 2：対極
- 3：電解液
- 4：負荷
- 5：スイッチ
- 6：固体電解質
- 7：パッケージ
- 11：基板
- 12：酸化物層
- 13：光触媒粒子
- 14：導電性高分子層
- 15：モノマー溶液
- 16：筒
- 21：導電性基板
- 22：電極

20

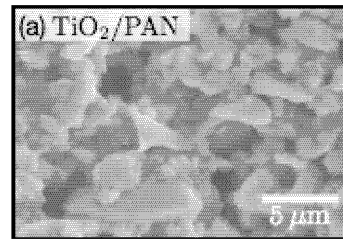
【図 1 A】



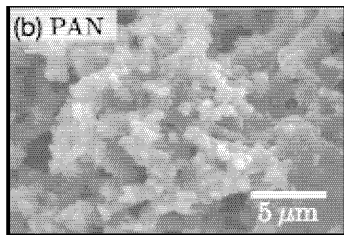
【図 1 B】



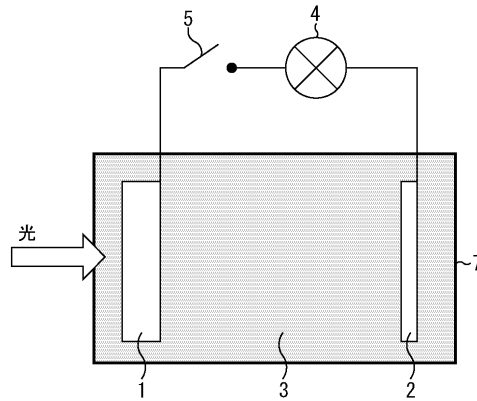
【図 2 A】



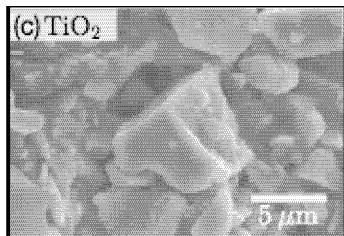
【図 2 B】



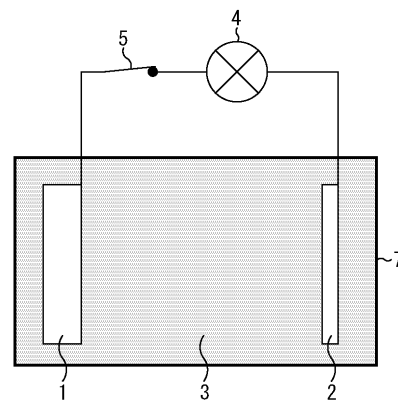
【図 3 A】



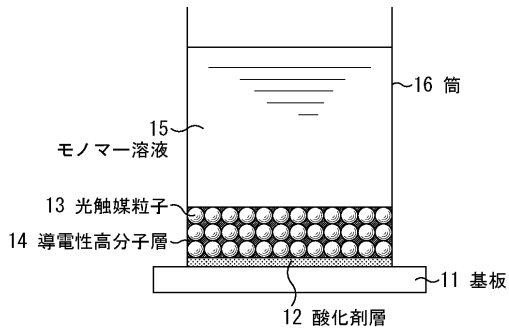
【図 2 C】



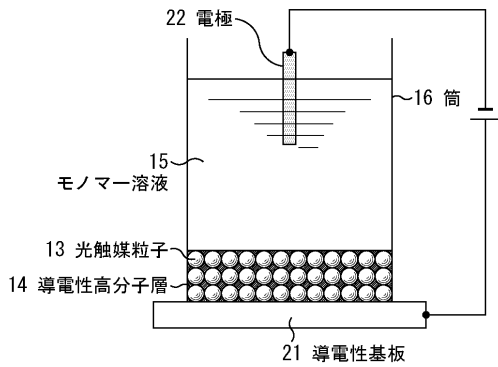
【図 3 B】



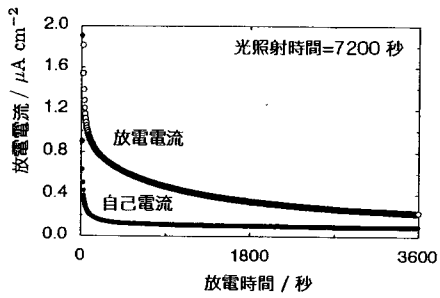
【 図 4 】



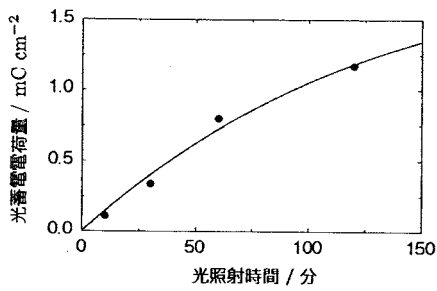
【 図 5 】



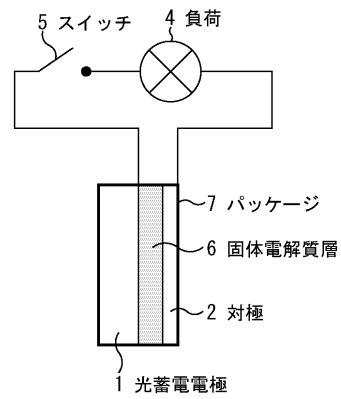
【 図 7 】



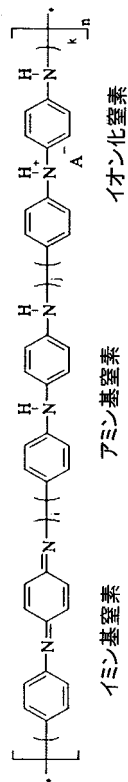
【 図 8 】



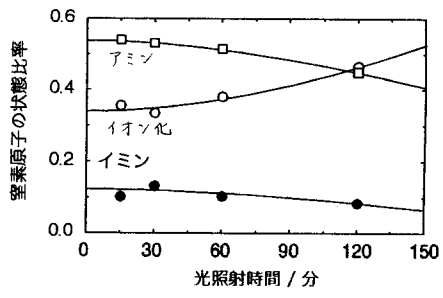
【 図 6 】



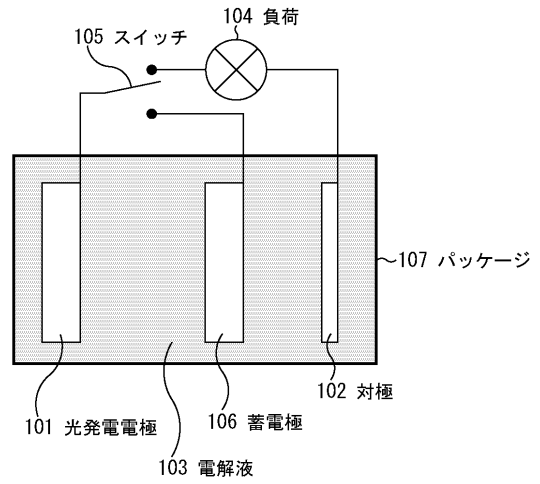
【 図 9 】



【図 10】



【図 11】



フロントページの続き

Fターム(参考) 5F051 AA14 JA17

5H032 AA06 AA07 AS16 AS17 BB07 BB10 CC14 CC28 EE03 EE04