

## ĐẶC TÍNH ĐIỆN HOÁ CỦA ĐIỆN CỰC Ti/RuO<sub>2</sub> CHẾ TẠO TỪ DẠNG SOL-GEL MUỐI RUTENI

Đến Tòa soạn 1-7-2008

NGUYỄN DUY KẾT, PHẠM THỊ PHƯỢNG, NGUYỄN ĐỨC HÙNG

Viện Hoá học Vật liệu

### ABSTRACT

*Ti/RuO<sub>2</sub> electrode formed by solgel of ruthenium salt and thermal decomposition techniques on titanium was studied by using cyclic voltammetry and galvanodynamic polarisation in solution: H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 0.5 M and NaCl 3%. The electrocatalytic activity of Ti/RuO<sub>2</sub> electrode for the oxygen and chlorine evolution reaction depends on the properties of titanium surface, the temperature of heating treatment and the number of cyclic voltammetry. With the RuO<sub>2</sub> coated on the anodized titanium surface the electrocatalytic activity for oxygen and chlorine reaction is 5 times higher by 400°C. But the ratio of  $i_{Cl_2}/i_{O_2}$  is on the non anodized titanium surface in NaCl 3% is higher.*

### I - MỞ ĐẦU

Điện cực Ti phủ ôxit của các kim loại quý (DSA<sup>®</sup>) đã và đang được sử dụng rộng rãi trong ngành công nghiệp điện phân xút-clo. Nghiên cứu chế tạo điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> trong nước có ý nghĩa quan trọng. Tính chất điện cực phụ thuộc nhiều vào thành phần lớp ôxit hoạt hoá và công nghệ chế tạo [1 - 3]. Lớp ôxit RuO<sub>2</sub> hoạt hoá của điện cực được hình thành qua quá trình phân huỷ nhiệt của muối RuCl<sub>3</sub>. Để đưa muối RuCl<sub>3</sub> lên điện cực Ti kim loại có thể tiến hành theo 2 cách: 1- chuyển muối RuCl<sub>3</sub> vào dạng dung dịch [4 - 6], 2- chuyển muối RuCl<sub>3</sub> vào trong hệ sol-gel [7] rồi phủ lên điện cực. Khảo sát những đặc tính điện hóa của điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> được chế tạo từ hệ sol-gel natrietylát nhằm mục đích chế tạo hoặc tái chế điện cực DSA<sup>#</sup> trong nước.

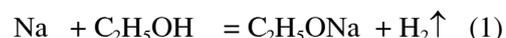
### II - PHƯƠNG PHÁP THÍ NGHIỆM

**\*Các hoá chất sử dụng bao gồm:** Muối ruteni clorua RuCl<sub>3</sub>.2H<sub>2</sub>O — CHLB Đức, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, HF, HNO<sub>3</sub>, HCl, H<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, NaF, NH<sub>4</sub>F,

(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> đều là hoá chất tinh khiết của Trung Quốc. Vật liệu được sử dụng làm nền điện cực là titan kim loại 99,5%, kích thước 50x10x1mm được tẩy dầu mỡ, xâm thực trong dung dịch axit oxalic 1,5M H<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> [8]. Điện cực titan được anốt hóa trong dung dịch 1 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 0,1 M HF + 0,2 M axit citric với thời gian 2 giờ ở điện thế 40V.

#### \*Chế tạo hệ sol-gel

Dung môi tạo sol-gel cho các muối RuCl<sub>3</sub> là natrietylát. Dung dịch 1 M C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>ONa được điều chế bằng cách cho 23 g Na tác dụng với 1 lít cồn tuyệt đối theo phản ứng:



Do phản ứng (1) xảy ra toả nhiệt mạnh, nên cần thả ít một natri kim loại vào cốc cồn tuyệt đối đã được làm lạnh. Phản ứng kết thúc khi không còn natri kim loại nổi trên bề mặt. Bổ sung cồn để định mức thành 1 lít dung dịch.

Hệ sol-gel của muối RuCl<sub>3</sub> được tạo thành khi cho 1mol RuCl<sub>3</sub> tác dụng với 3 mol C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>ONa trong dung môi rượu theo phản ứng (2).



Phản ứng trong dung môi cồn tuyệt đối ở 78°C vì vậy cần thực hiện trong hệ thống kín có hồi lưu etylic bằng sinh hàn, thời gian phản ứng là 2 giờ để đạt được hệ sol-gel đồng nhất. Khi phản ứng kết thúc thu được hệ bao gồm:  $\text{C}_2\text{H}_5\text{ONa}$ ,  $(\text{C}_2\text{H}_5\text{O})_3\text{Ru}$  và  $\text{NaCl}$ . Nồng độ cực đại của  $(\text{C}_2\text{H}_5\text{O})_3\text{Ru}$  trong rượu etylic xấp xỉ 0,2 M ở nhiệt độ phòng.

#### \*Chế tạo điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> từ hệ sol-gel natrietylrat

(1) Nhúng thanh Ti đã xử lý bề mặt vào dung dịch sol-gel trong thời gian 1 - 2 phút.

(2) Để khô tự nhiên 10 - 15 phút.

(3) Sấy khô màng ở nhiệt độ 90 - 100°C trong 15 - 20 phút.

(4) Nung trong lò điện ở nhiệt độ thử nghiệm là: 200, 300, 400, 600°C. Thời gian nung 20 phút.

(5) Sấy khô điện cực ở 90 - 100°C, thời gian 10 - 15 phút.

(6) Kết thúc nung lần cuối cùng thời gian kéo dài 1 giờ.

Quá trình từ 1 - 5 được lặp đi lặp lại 10 lần.

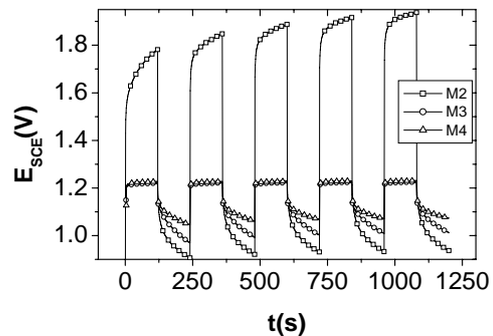
Điện cực Ti/TiO<sub>2</sub>-RuO<sub>2</sub> sau chế tạo được cố định diện tích 1cm<sup>2</sup> bằng vecni và đo điện hóa bằng thiết bị Autolab PGS 30 của Hà Lan. Các phép đo dòng tĩnh (Galvanostatic—GS), thế vòng (Cyclic Voltametry—CV) và thế tĩnh (Potentiostatic - PS) thực hiện trong các dung dịch 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và 3% NaCl tại nhiệt độ phòng với điện cực so sánh là calomen bão hòa. Dung lượng điện hóa của điện cực Ti/TiO<sub>2</sub>-RuO<sub>2</sub> được xác định từ các kết quả đo CV. Dòng thoát ôxi (dung dịch 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) và clo (dung dịch 3% NaCl) được xác định thông qua phép đo Potentiostatic tại điện áp 1,2 V (SCE) như tài liệu [3, 4].

### III - KẾT QUẢ VÀ THẢO LUẬN

#### 1. Khả năng hoạt hoá của điện cực trợ hệ Ti/RuO<sub>2</sub>

Khả năng hoạt hoá và độ ổn định của điện cực khảo sát bằng phương pháp GS trong dung

dịch 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> theo chế độ: đặt mật độ dòng không đổi là 2 mA/cm<sup>2</sup> thời gian 120s, sau đó ngắt dòng 120s liên tục 5 chu kỳ được trình bày trên hình 1. Hình 1 cho thấy, khi phân cực ở mật độ dòng  $i = 2 \text{ mA/cm}^2$  trong dung dịch 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> điện thế trên điện cực nung ở nhiệt độ 200°C (M<sub>2</sub>) cao nhất (1,9 V), còn ở 300°C (M<sub>3</sub>) và 400°C (M<sub>4</sub>) có điện thế xấp xỉ nhau 1,22 V. Trong khoảng thời gian 1200s đo phân cực theo phương pháp GS điện thế trên các điện cực M<sub>3</sub> và M<sub>4</sub> rất ổn định, trong khi điện cực M<sub>2</sub> có xu hướng tăng. Điều này chứng tỏ điện cực nung ở 300°C và 400°C có độ hoạt hoá và ổn định tốt hơn điện cực nung ở 200°C.



Hình 1: Đường GS của các điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> trong 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,  $i = 2 \text{ mA/cm}^2$ ,  $t = 120 \text{ s}$  và  $i = 0$ ,  $t = 120 \text{ s}$ ; nung: M<sub>2</sub> = 200°C, M<sub>3</sub> = 300°C, M<sub>4</sub> = 400°C

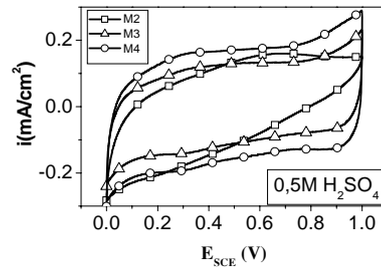
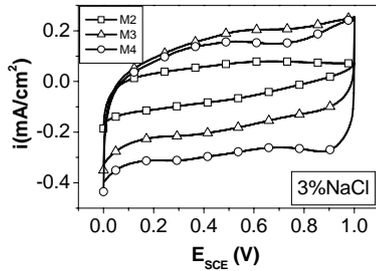
#### 2. Ảnh hưởng nhiệt độ nung đến dung lượng hoạt hoá của điện cực Ti/RuO<sub>2</sub>

Dung lượng hoạt hoá điện hoá của điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> được xác định trong 2 môi trường 3% NaCl và 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bằng phương pháp phân cực CV với khoảng quét thế từ 0 — 1 V/SCE, vận tốc 50 mV/s kết quả trình bày trong hình 2.

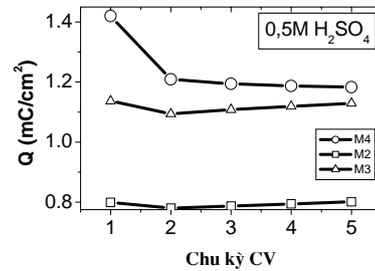
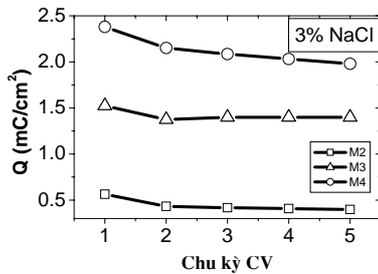
Trong khoảng thế từ 0 — 1 V/SCE trên điện cực xảy ra phản ứng ôxi hoá khử  $\text{Ru}^{3+} \rightarrow \text{Ru}^{4+}$  là chủ yếu. Dung lượng Q xác định từ CV đặc trưng cho khả năng hoạt hoá điện hoá của điện cực được trình bày trong hình 3 cho thấy thứ tự hoạt hoá có thể xếp như sau  $M_4 > M_3 > M_2$ . Điện cực nung ở 400°C có dung lượng hoạt hoá cao nhất phù hợp với kết quả đã công bố [9]. Giá trị Q của điện cực M<sub>4</sub> lớn nhất tại chu kỳ 5 là 1,98 mC/cm<sup>2</sup> (3%NaCl) và 1,18 mC/cm<sup>2</sup> (0,5

M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>). Hiện tượng hoạt hoá của điện cực thấp khi nung ở 200°C có thể do ở nhiệt độ này

các sol-gel của muối ruteniclorua (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O)<sub>3</sub>Ru chưa phân huỷ hết thành RuO<sub>2</sub>.



Hình 2: Đường CV tại chu kỳ 5 của các điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> trong 3% NaCl và 0,5M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, v = 50 mV/s với chế độ nung: M<sub>2</sub>-200°C, M<sub>3</sub>-300°C, M<sub>4</sub>-400°C



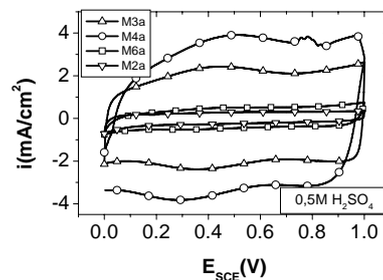
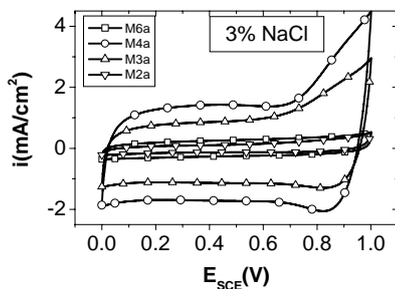
Hình 3: Dung lượng Q của các điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> theo số chu kỳ quét CV đo trong dung dịch 3% NaCl và 0,5M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>

### 3. Ảnh hưởng của chế độ anot hoá nền Ti đến dung lượng hoạt hoá của điện cực Ti/RuO<sub>2</sub>

Để tăng diện tích bề mặt, tăng khả năng hoạt hoá của điện cực nhiều nghiên cứu đã chứng minh cần anot hoá nền titan. Sau khi anot hoá bề mặt titan sẽ tạo lớp điôxit titan xốp, diện tích bề

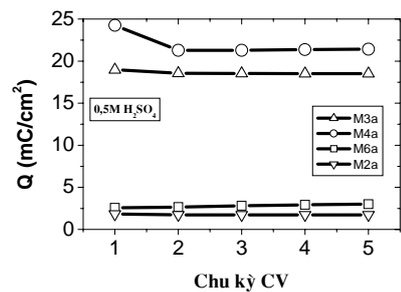
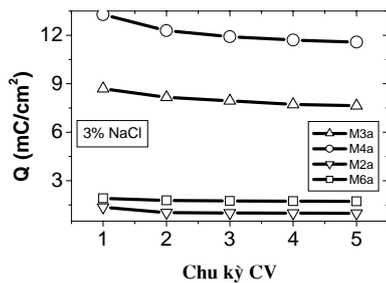
mặt tăng lên nhiều lần, các muối hoạt hoá trong sol-gel dễ bám chắc vào titan hơn nên điện cực sẽ có độ bền cơ học cao hơn.

Hình 4 là đường CV chu kỳ thứ 5 của các điện cực sau khi anot hóa đo trong 2 môi trường 3% NaCl và 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.



Hình 4: Đường CV, chu kỳ 5, đo trong 3% NaCl, 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, v = 50 mV/s, điện cực anot hoá, tẩm, nung: M<sub>2a</sub>-200°C, M<sub>3a</sub>-300°C, M<sub>4a</sub>-400°C, M<sub>6a</sub>-600°C

Dung lượng Q xác định từ CV đặc trưng cho khả năng hoạt hoá điện hoá của điện cực RuO<sub>2</sub> trên nền titan anot hoá được trình bày trong hình 5. Từ hình 5 ta thấy điện cực nung ở 400°C cho dung lượng hoạt hoá lớn nhất ở chu kỳ 5 tương ứng là 11,57 mC (3% NaCl) và 21,42 mC (0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>). Điện cực nung ở nhiệt độ 200 và 600°C dung lượng giảm còn dưới 3 mC.



Hình 5: Dung lượng Q theo số chu kỳ quét CV, điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> anot hoá đo trong dung dịch 3% NaCl và 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>

#### 4. Khả năng hoạt hoá với phản ứng thoát clo của điện cực Ti/RuO<sub>2</sub>

Khả năng hoạt hoá của điện cực Ti/TiO<sub>2</sub>-RuO<sub>2</sub> đối với phản ứng thoát oxy và clo được nghiên cứu bằng phương pháp đo phân cực thế tĩnh ở điện thế 1,2 V/SCE [3, 4] là điện thế thoát oxy trong dung dịch 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và đồng thời thoát clo trong dung dịch 3% NaCl được trình bày trên hình 6.

Kết quả từ hình 6 cho thấy chế độ nung 400°C cho dòng hoạt hóa của điện cực cao nhất trong cả 2 dung dịch 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và 3% NaCl, trong đó điện cực được anot hóa cao hơn nhiều lần. Tỷ lệ dòng thoát clo/dòng thoát ôxi của các điện cực không và có anot hóa được trình bày tại bảng 1.

Nhóm điện cực không anot hoá nền Ti giá trị dòng thoát clo và ôxi giảm dần theo thứ tự M<sub>4</sub> > M<sub>3</sub> > M<sub>2</sub>. Giá trị này khá ổn định, tăng nhẹ

Như vậy dung lượng hoạt hoá của điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> anot hoá nền Ti tăng lên khoảng 5 lần so với điện cực không anot hoá nền Ti (hình 3). Nguyên nhân là khi anot hoá trên điện cực tạo nhiều lỗ xốp, nên diện tích bề mặt riêng tăng lên. Rutheni etylat ở dạng sol-gel có khả năng thấm sâu vào bên trong lỗ xốp tạo nên bề mặt riêng của điện cực lớn hơn rất nhiều so với điện cực không anot hoá.

theo nhiệt độ nung trong khoảng 8,6 đến 9,4 lần. Nhóm điện cực có anot hoá nền Ti giá trị này thấp hơn dao động trong khoảng 2,9 - 4,9 lần. Như vậy điện cực không anot hoá cho dung lượng nhỏ hơn khoảng 5 lần nhưng lại cho dòng thoát clo/ôxi cao hơn 2 - 3 lần so với điện cực có anot hoá.

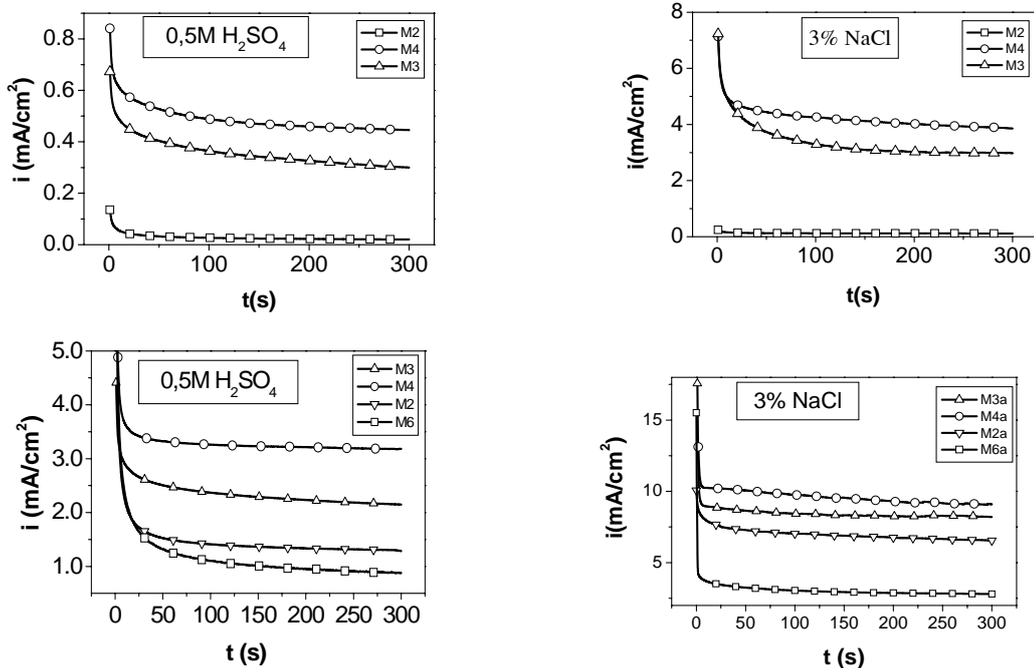
#### IV - KẾT LUẬN

Điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> không anot hoá cho dung lượng hoạt hoá thấp (< 2,5 mC/cm<sup>2</sup>). Với 3 nhiệt độ nung đã khảo sát là 200°C, 300°C và 400°C, điện cực nung ở 400°C là tốt nhất.

Điện cực Ti/RuO<sub>2</sub> anot hoá có giá trị Q tăng lên khoảng 5 lần so với điện cực không anot hoá, Q lớn nhất (21,42 mC) tại chu kỳ CV thứ 5 ở điện cực nung 400°C. Điện cực titan anot hoá kém hoạt hoá với phản ứng thoát clo hơn điện cực không anot hoá.

Bảng 1: Tỷ lệ dòng thoát clo/dòng thoát ôxi của điện cực Ti/TiO<sub>2</sub>-RuO<sub>2</sub>

Mẫu	Tỷ lệ dòng thoát clo/dòng thoát ôxi	Mẫu	Tỷ lệ dòng thoát clo/dòng thoát ôxi
M <sub>2</sub>	8,6	M <sub>2a</sub>	4,9
M <sub>3</sub>	8,7	M <sub>3a</sub>	3,7
M <sub>4</sub>	9,4	M <sub>4a</sub>	2,9
		M <sub>6a</sub>	3,0



Hình 6: Các đường quan hệ I-t của các điện cực Ti/TiO<sub>2</sub>-RuO<sub>2</sub> đo trong dung dịch 0,5M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> và 3% NaCl, E = 1,2V/SCE

#### TÀI LIỆU THAM KHẢO

1. Trịnh Xuân Sến, Trần Thanh Thủy, Nguyễn Thị Cẩm Hà, Nguyễn Thị Mai. Hội nghị chuyên ngành Điện hóa và ứng dụng, 122 - 128, Hà Nội (2003).
2. Nguyen Ngoc Phong, Phan Luong Cam, Nguyen Viet Hue. Proceedings of the 16<sup>th</sup> International Corrosion Conference, Beijing, China, 19 - 24 (2005).
3. Thomas F. O'Brien: Handbook of Chlor-Alkali Technology, Vol. 1, 211 - 241 Springer (2005).
4. John Moorhouse. Vol. 8, Proceeding of the 2000 London International Chlorine Symposium, SCI's Electrochemical Technology Group, London, 57 - 81 (2001).
5. L. Franke, K. Hertwig, J. Kardos, K. Wiesener. Elektrochemische Technologie und Verfahrenstechnik, Akademie-Verlag, Berlin (1984).
6. Giuseppe Bianchi, et al. Vave metal electrode with vave metal oxide semi-conductive face, coating having a chlorine discharge in said coating, US Patent No. 3.948.751 (1968), No. 4.003.817 (1977); No. 4.070.504 (1978); No. 4.318.795 (1982).
7. J. W. Kim, S. M. Park. Journal of the Electrochemical Society, 14 (3) 1075 - 1080 (1999).
8. Nguyen Duc Hung, Pham Thi Phuong, Nguyen Duy Ket, Nguyen Nhi Tru, Hoang Minh Duc. VAST-Proceedings: International scientific conference on chemistry for development and intergration, Hanoi, 12÷14 Sept., 838 - 845 (2008).
9. Waefler, Jean-Pierre, Katz Michael. Manufacture of oxygen evolving anodes with film forming metal base and katalytic oxide coating comprising ruthenium, European Patent EP 0135475 (1985).

Tác giả liên hệ: **Nguyễn Đức Hùng**

Viện Hóa học — Vật liệu, Viện Khoa học và Kỹ thuật Quân sự

**Electrochemical Characterisation of Ti/RuO<sub>2</sub> Electrode  
manufactured from solgel of rutheniumsalt**