

酸化物固体電解質の微細構造解析

石垣 範和, 浜田 実久, 島 颯一 名古屋大学

キーワード:全固体電池、固体電解質、イオン伝導体

1. 背景と研究目的

酸化物固体電解質を用いた全固体二次電池は、高い安全性と高エネルギー密度を実現する次世代二次電池として注目されている。しかし、キーマテリアルである酸化物固体電解質は、一般的に、硬く、有機電解液に比べイオン伝導率が低いため、電極との接合方法、イオン伝導率の向上など多数の課題が指摘されている。これら課題を解決し、全固体電池の設計指針を構築するためには、酸化物固体電解質材料の基礎となる構造、物性を評価し、材料の特性を理解、数値化しなければならない。そこで本研究では、酸化物固体電解質の中では速いイオン伝導率(10^3 Scm⁻¹)を示す Li イオン伝導体 LiTa₂PO₈^[1,2]に注目し、Ta、P、O の電子状態を評価した。

2. 実験内容

3. 結果および考察

Fig.1 に、BL7U にて測定した LiTa₂PO₈粉末と比較試料 TaPO₅の O K-edge XANES スペクトルを示す。両者とも $531.9\,\mathrm{eV}$ にプリエッジ、 $537.6\,\mathrm{eV}$ にホワイトラインが観測された。両者を比較するとプリエッジの強度は LiTa₂PO₈の方が強い。この違いは異なる局所構造を示していると考えられる。今後詳細に解析を進める予定である。

4. 参考文献

[1] J. Kim et al., *J. Mater. Chem A.*,6 (2018) 22478.

[2] N.Ishigaki et al., Solid State Ionics., 352 (2020) 115314.

[3] B. Ravel et al., *J. Synchrotron Rad.*, 12 (2005) 537.

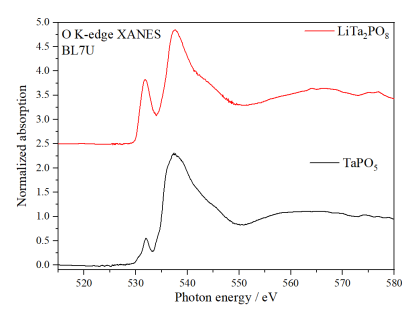


Fig.1 LiTa₂PO₈粉末と TaPO₅粉末の O K-edge XANES スペクトル