

2021年6月10日

国立大学法人群馬大学
公益財団法人高輝度光科学研究センター
国立大学法人横浜国立大学
学校法人立命館
国立大学法人京都大学

高エネルギーX線散乱によりリチウム過剰系正極材料に特徴的な アニオンの酸化還元軌道を可視化

成果のポイント

- Ti-Mn系高容量正極材料の電子状態を明らかにし、本物質の酸化・還元軌道が酸素2p軌道であることを実証。
- 高容量化の鍵となる孤立した状態にある酸素2p軌道を可視化。
- コンプトン散乱法がアニオンの電子状態評価法として有用であることを実証。

群馬大学、高輝度光科学研究センター、横浜国立大学、立命館大学、京都大学の研究グループは、ラッペーンラント大学（フィンランド）、カーネギーメロン大学（アメリカ）、ノースイースタン大学（アメリカ）の理論研究グループとの国際共同研究により、大型放射光施設 SPring-8^{*1}の高輝度・高エネルギー放射光X線を用いた散乱実験と理論計算との併用から、リチウム過剰系正極材料の電子状態を明らかにし、高容量化の鍵となる特徴的な酸素(O)アニオンの酸化・還元軌道^{*2}の可視化に成功しました。

リチウム過剰系正極材料は、結晶格子内に1以上のリチウムを含むことができる正極材料のことをさします。多くのリチウムを持つことから次世代の高容量正極材料候補群として期待されています。リチウム過剰系正極材料の高容量化には酸素の寄与が指摘されていますが、実験上の難しさから酸素の電子状態については十分に明らかにされていませんでした。本研究グループは、リチウム量の異なるリチウム過剰系正極材料 $\text{Li}_x\text{Ti}_{0.4}\text{Mn}_{0.4}\text{O}_2$ ($x = 0.4$ と 0.8)に、100keV以上の高エネルギー放射光X線を用いるコンプトン散乱法^{*3}を適用しました。実測されるコンプトン散乱X線エネルギースペクトル（コンプトンプロファイル）を詳細に解析することで、リチウム挿入によってもたらされる電子がOサイトを占有すること、さらにマンガン(Mn) 3d電子とO 2p電子との間でクーロン反発^{*4}が起これ、Mn 3d軌道が局在化することがわかりました。Mn 3d軌道が局在化することで、Mn 3d軌道とO 2p軌道との結合が弱まりO 2p軌道が孤立した状態になります。本研究では実験結果を第一原理計算結果と比較することで、孤立した状態にあるO 2p軌道の可視化に成功し、高容量化の鍵となる孤立状態にあるO 2p軌道の寄与の直接的な証拠を得ました。

今回の成果は、高エネルギー放射光 X 線コンプトン散乱法の特徴であるバルク敏感な測定手法であることと、実測される物理量（コンプトンプロファイル）が物質内電子の波動関数を反映するため電子状態を定量的に評価できる測定手法であることから得られたものであり、リチウム過剰系正極材料の高容量発現メカニズムの基礎的な理解を深め、酸化・還元軌道の状態分布を識別子とした高容量正極材料の設計指針を与えると共に、アニオンの電子状態を評価する手法として蓄電池の設計や正極材料の開発に資することが期待されます。

今回の研究成果は、英国科学誌「Nature」に（6月10日（日本時間 0:00 時））オンライン掲載されます。

発表雑誌：

論文タイトル：“Tomographic reconstruction of oxygen orbitals in lithium-rich battery materials”

著者：Hasnain Hafiz, Kosuke Suzuki, Bernardo Barbiellini, Naruki Tsuji, Naoaki Yabuuchi, Kentaro Yamamoto, Yuki Orikasa, Yoshiharu Uchimoto, Yoshiharu Sakurai, Hiroshi Sakurai, Arun Bansil, and Venkatasubramanian Viswanathan

雑誌名：*Nature*

DOI：10.1038/s41586-021-03509-z

本研究の一部は、独立行政法人日本学術振興会科学研究費助成事業若手研究 B（15K17873）と基盤研究 C(19K05519)の助成を受けて実施されました。

<研究の背景>

現在、自動車をはじめとした輸送機器の電動化が世界中で進んでいます。その中でも大型輸送車や航空機の電動化には現在のリチウムイオン電池をはるかに凌ぐ高いエネルギー密度を持つリチウムイオン電池の開発が必要です。リチウム過剰系材料は、200mAh/g 以上の大きな容量（これは、従来の正極材料に比べ 2 倍以上）を持つことから次世代の高容量正極材料として注目を集めています。その中でも、リチウム原子と遷移金属原子が不規則に配列（カチオンディスオーダー）した岩塩構造（図 1）を持つ酸化物群では、酸化物イオンが特徴的な状態で存在することで酸素アニオンが酸化・還元反応を担い高容量化することが、これまでの様々な研究から指摘されています。しかし、その電子状態、特に酸素の電子状態を直接観測することは難しいため、酸化・還元反応のメカニズムについては十分に理解されていませんでした。

高エネルギー放射光 X 線を用いるコンプトン散乱法は電子運動量分布*5 を精密に計測できるという特長があるため電子状態を定量的に評価できます。さらに電子運動量分布は電子軌道の実空間分布と同じ対称性を持つので、コンプトン散乱 X 線は電子軌道の空間分布に関する情報を直接的含んでいます。すなわち、コンプトン散乱実験と理論計算が連携することにより、電子軌道を可視化することができます。

<研究手段と成果>

コンプトン散乱実験は SPring-8 の高エネルギー非弾性散乱ビームライン(BL08W)で行いました。115 keV の高エネルギー X 線を試料にあてて、約 95 keV を中心にして、ある一定のエネルギー幅をもって分布しているコンプトン散乱 X 線エネルギースペクトルを測定しました。試料はメタチタン酸リチウム(Li₂TiO₃)とマンガン酸リチウム(LiMnO₂)から合成される二元系化合物 Li_xTi_{0.4}Mn_{0.4}O₂ (リチウム量 x=0.4, 0.8)です。Li_xTi_{0.4}Mn_{0.4}O₂ は、母材に希少金属を含まない正極材料としても注目されています。

図 2(a)は、リチウム量 x = 0.8 と 0.4 から得られた Li_xTi_{0.4}Mn_{0.4}O₂ の差分コンプトンプロファイルです。実測

された差分コンプトンプロファイルの形状は、O 2p 軌道のコンプトンプロファイルの形状に近いことからリチウム量が 0.4 から 0.8 に増えることでもたらされる電子は、O サイトを占有することがわかりました。また、リチウムの挿入によって、Mn 3d 軌道が変形することを示唆する特徴も見られました。

理論計算では、高精度の電子状態計算により、 $\text{Li}_x\text{Ti}_{0.4}\text{Mn}_{0.4}\text{O}_2$ ($x = 0.4, 0.8$) のコンプトン散乱 X 線エネルギー分布、状態密度、酸化・還元軌道の空間分布を求めました。計算で求めたコンプトン散乱 X 線のエネルギー分布は実験結果と直接的に比較できるので、コンプトン散乱実験の結果から酸化・還元軌道の空間分布や電子状態を定量的に導き出すことができます。実験から得られた差分コンプトンプロファイルを理論計算で得られた差分コンプトンプロファイルと比較したところ、実験結果と理論計算結果はよく一致することがわかりました (図 2(a))。そこで、 $\text{Li}_x\text{Ti}_{0.4}\text{Mn}_{0.4}\text{O}_2$ ($x = 0.4, 0.8$) の部分状態密度を求めた結果、図 2(b)と(c)に示すように高容量正極材料に特徴的な孤立状態にある酸素の状態が得られました。実験結果と理論計算との比較から、この酸素の孤立状態は、リチウムの挿入により Mn 3d 電子と O 2p 電子との間でクーロン反発が起こり、Mn 3d 軌道が局在化することで Mn 3d 軌道と O 2p 軌道との結合が弱まるために生じます。さらに、図 3(a)に示すように、リチウム量が 0.4 から 0.8 に変化した時の $\text{Li}_x\text{Ti}_{0.4}\text{Mn}_{0.4}\text{O}_2$ の酸化・還元軌道の状態分布から孤立状態にある O 2p 軌道(アニオンの酸化還元軌道)を可視化することに成功しました。

<今後の展開>

コンプトン散乱法は高エネルギー X 線を利用しています。高エネルギー X 線は、物質に対する透過能が高いため、物質表面の状態に依らず物質内部の状態を測定することができます。この特徴は電気化学反応セルの内部や電池製品の内部の材料挙動を観察するうえで有力なプローブです。既に、コンプトン散乱法を利用して、リチウムイオン実電池内部の反応をオペランドで測定することに成功しています。本研究の成果は、リチウム過剰系正極材料の高容量発現メカニズムの基礎的な理解を深め、酸化・還元軌道の状態分布を識別子とした高容量正極材料の設計指針を与えると共に、コンプトン散乱がアニオンの電子状態評価法として有用です。今後、コンプトン散乱法と理論計算を組み合わせることにより、蓄電池の設計や正極材料の開発に資することが期待されます。

<用語解説>

*1 大型放射光施設 SPring-8

兵庫県の播磨研究学園都市にある世界最高性能の放射光を生み出す理化学研究所の施設で、利用者支援などは高輝度光科学研究センターが行っています。SPring-8 の名前は Super Photon ring-8GeV に由来します。放射光とは、電子を光とほぼ等しい速度まで加速し、電磁石によって進行方向を曲げた時に発生する、細く強力な電磁波のことです。SPring-8 では、この放射光を用いて、ナノテクノロジー、バイオテクノロジーや産業利用まで幅広い研究が行われています。

*2 酸化・還元軌道

化学反応のうち、原子やイオンまたは物質間で電子の授受がある反応のことを酸化還元反応といいます。この酸化還元反応において、原子やイオンまたは物質が電子の授受を行う際に、電子を受け入れる電子軌道のことを酸化還元軌道といいます。

*3 コンプトン散乱

光（X線）は粒子としての性質を持ち、光子とも呼びます。X線光子と電子とがビリヤードの球のように衝突したときに、光子は電子によって散乱され、電子も弾き飛ばされてしまいます。衝突後の光子のエネルギーは衝突前に比べて低くなって観測されます。このような散乱現象をコンプトン散乱と呼びます。多くの教科書的な書物において、コンプトン散乱は、静止した電子とX線光子との弾性衝突として説明されていますが、現実の物質中の電子は常に運動しています。そのため、コンプトン散乱されたX線光子は、電子の運動量を反映して（ドップラー効果）、エネルギー分布を示します。エネルギーに対するX線の散乱強度を測定したものをコンプトンプロファイルと呼び、これが物質中の電子の運動量を反映していることを利用して、物質の電子状態が調べられています。

*4 クーロン反発

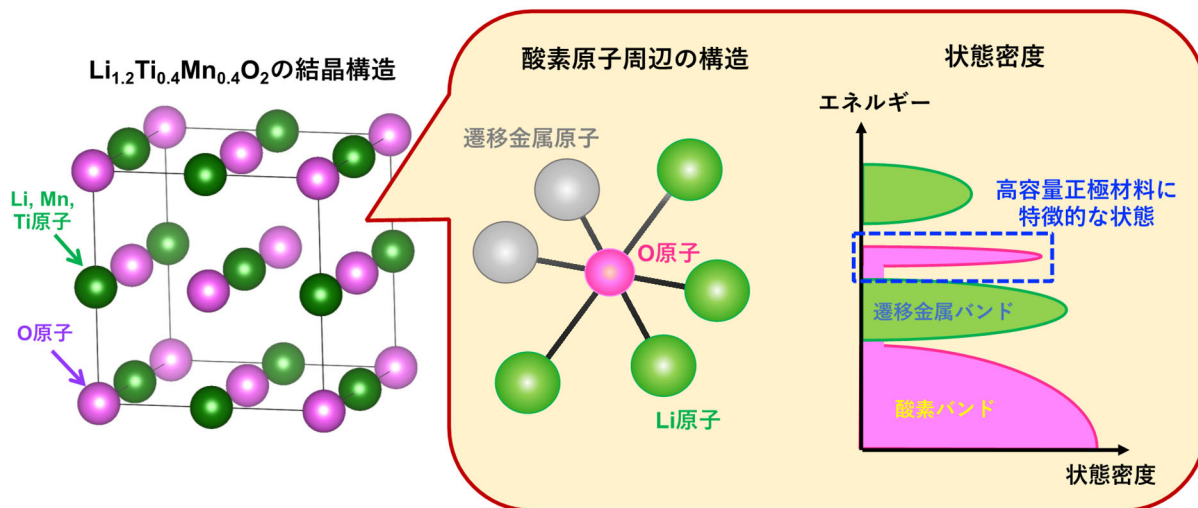
クーロンの法則から荷電粒子間には電荷の積に比例し、荷電粒子間の距離の二乗に反比例する力が働きます。荷電粒子間の力は、同極性の場合は斥力になり、異極性の場合は引力になります。

*5 電子運動量分布

運動量は物体の運動の状態を表す量で、質量と速度の積で定義されます。電子運動量分布は、物質中で運動している電子の速度分布とみなすことができます。

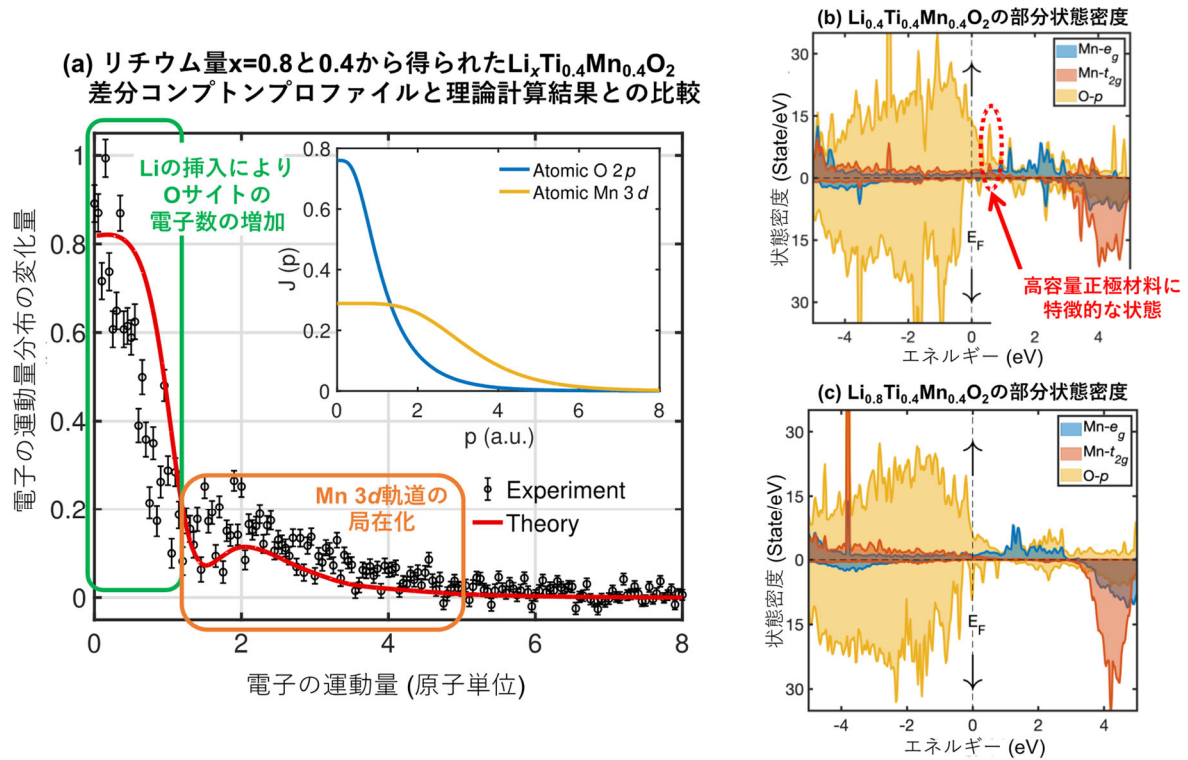
図 1

カチオンディスオーダー型岩塩構造



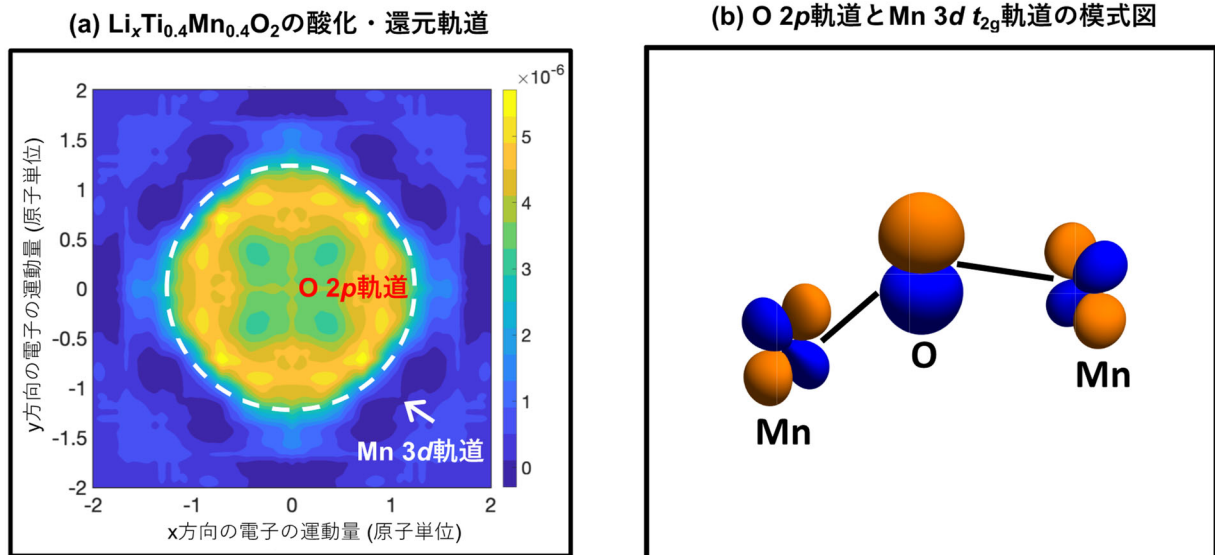
Li原子と遷移金属原子（Mn原子とTi原子）が不規則に配列した $\text{Li}_{1.2}\text{Ti}_{0.4}\text{Mn}_{0.4}\text{O}_2$ の構造と本物質の酸素原子周囲の構造、ならびに分子軌道モデルから予想される状態密度の模式図。（結晶構造の作図はVESTAを利用しました）

図 2



(a) リチウム量 $x=0.8$ と $x=0.4$ の $\text{Li}_x\text{Ti}_{0.4}\text{Mn}_{0.4}\text{O}_2$ から得られた差分コンプトンプロファイル。図の赤線は理論計算から得られた差分コンプトンプロファイル。挿絵は原子モデル計算から得られた Mn 3d 軌道と O 2p 軌道のコンプトンプロファイル。(b) $\text{Li}_{0.4}\text{Ti}_{0.4}\text{Mn}_{0.4}\text{O}_2$ の部分状態密度(c) $\text{Li}_{0.8}\text{Ti}_{0.4}\text{Mn}_{0.4}\text{O}_2$ の部分状態密度

図 3



(a) リチウム量 x が 0.4 から 0.8 に変化した時の $\text{Li}_x\text{Ti}_{0.4}\text{Mn}_{0.4}\text{O}_2$ の酸化・還元軌道、(b) O 2p 軌道と Mn 3d t_{2g} 軌道の模式図。O 2p 軌道と Mn 3d t_{2g} 軌道の間には π 結合が生じる

《問い合わせ先》

国立大学法人 群馬大学大学院 理工学府 電子情報部門

助教 鈴木 宏輔 (スズキ コウスケ)

教授 櫻井 浩 (サクライ ヒロシ)

住所 : 〒376-8515 群馬県桐生市天神町 1-5-1

Tel : 0277-30-1714 Fax : 0277-30-1707

E-mail : kosuzuki@gunma-u.ac.jp

公益財団法人 高輝度光科学研究センター (JASRI)

回折・散乱推進室 研究員 辻 成希 (ツジ ナルキ)

放射光利用研究基盤センター 副センター長 櫻井 吉晴 (サクライ ヨシハル)

住所 : 兵庫県佐用郡佐用町光都 1-1-1

TEL : 0791-58-2750 FAX : 0791-58-0830

E-mail : ntsuji@spring8.or.jp

国立大学法人 横浜国立大学大学院 理工学府化学・生命理工学

教授 藪内 直明 (ヤブウチ ナオアキ)

住所 : 〒240-8501 神奈川県横浜市保土ヶ谷区常盤台 79-5

Tel : 045-339-4198

E-mail : yabuuchi-naoaki-pw@ynu.ac.jp

立命館大学 生命科学部応用化学科

教授 折笠 有基 (オリカサ ユウキ)

住所 : 〒525-8577 滋賀県草津市野路東 1-1-1

Tel : 077-561-3063

E-mail : orikasa@fc.ritsumeit.ac.jp

国立大学法人 京都大学大学院 人間・環境学研究科 相関環境学専攻

特定助教 山本 健太郎 (ヤマモト ケンタロウ)

教授 内本 喜晴 (ウチモト ヨシハル)

住所 : 〒606-8501 京都市左京区吉田二本松町

TEL&FAX : 075-753-2924

E-mail : uchimoto.yoshiharu.2n@kyoto-u.ac.jp

(群馬大学に関すること)

国立大学法人群馬大学 総務部・総務課・広報係

TEL : 027-220-7010 FAX : 027-220-7012

E-mail : s-public@jimu.gunma-u.ac.jp

(SPring-8/SACLA に関すること)

公益財団法人 高輝度光科学研究センター 利用推進部 普及情報課

TEL : 0791-58-2785 FAX : 0791-58-2786

E-mail : kouhou@spring8.or.jp

(横浜国立大学に関すること)

国立大学法人横浜国立大学 総務企画部学長室 広報・渉外係

電話 : 045-339-3027 Fax: 045-339-3179

E-mail : press@ynu.ac.jp

(立命館大学に関すること)

立命館大学 総合企画部 広報課

TEL : 075-813-8300 FAX : 075-813-8146

E-mail : ikedam@st.ritsumeai.ac.jp

(京都大学に関すること)

国立大学法人京都大学 総務部広報課国際広報室

TEL : 075-753-5729 FAX : 075-753-2094

E-mail : comms@mail2.adm.kyoto-u.ac.jp