тем туннельного эффекта Фаулера-Нордгейма, то ток зависит только от величины электрического поля. Для выявления наличия этого механизма проводимости ВАХ представляют в системе координат $\ln j/E$ от $1/\sqrt{E}$.



Рисунок 4. ВАХ ЭРМ в координатах Аррейниуса (а) и Фаулера-Нордгейма (б)

В этой системе координат ВАХ образца ЭРМ аппроксимируются линейной зависимостью в электрическом поле напряженностью $E \ge 1,5$ кВ/мм (рис. 4, δ), что дает возможность предположить, что проводимость вызвана туннелированием Фаулера-Нордгейма.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Установлено, что токи утечки ЭРМ, содержащего частицы алюмоникелата стронция с перовскитоподобной структурой, возникают при температурном воздействии и напряженности электрического поля от 1,5 кВ/мм. Определено, что возникновению токов утечки способствуют следующие механизмы проводимости: эффект Пула-Френкеля, полевая эмиссия с ловушек, туннелирование Фаулера-Нордгейма, ТОПЗ, эмиссия Шоттки, что характерно для полупроводниковых материалов.

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЕ ССЫЛКИ

- 1. Шалимова, К. В. Физика полупроводников / К. В. Шалимова. М. : Энергоатомиздат, 1985. 392 с.
- 2. Аскеров, Б. М. Электронные явления переноса в полупроводниках / Б. М. Аскеров. М. : Наука, 1985. 320 с.
- Sze, S. M. Semiconductor devices, physics and technology / S. M. Sze. New York: John Wiley & Sons Inc., 2002. – 574 p.

ТЕРМОЭЛЕКТРИЧЕСКАЯ КЕРАМИКА НА ОСНОВЕ СЛОИСТОГО КОБАЛЬТИТА НАТРИЯ

Н. С. Красуцкая, А. И. Клындюк

Белорусский государственный технологический университет, ул. Свердлова, 13а, 220006 Минск, Беларусь, e-mail: klyndyuk@belstu.by

Твердофазным методом получены и охарактеризованы оксидные термоэлектрики $Na_{0.55}Co_{0.9}M_{0.1}O_2$ (M = Cr, Co, W). Показано, что частичное замещение в $Na_{0.55}CoO_2$ кобальта другими металлами позволяет значительно улучшить функциональные характеристики этой фазы. Так, показатель термоэлектрической добротности твердого раствора

Na_{0.55}Co_{0.9}W_{0.1}O₂ по сравнению с базовой фазой возрастает в 5–40 раз и при 1100 К достигает значения 1.2, что позволяет рекомендовать его для практического использования в высокотемпературных термоэлектрогенераторах.

Ключевые слова: слоистый кобальтит натрия; оксидные термоэлектрики; твердые растворы; фактор мощности; показатель термоэлектрической добротности.

THERMOELECTRIC CERAMICS BASED ON THE LAYERED SODIUM COBALTITE

N. S. Krasutskaya, A. I. Klyndyuk

Belarusian State Technological University, Sverdlova str. 13a, 220006 Minsk, Belarus, Corresponding author: A. I. Klyndyuk (klyndyuk@belstu.by)

Using solid-state reactions method the $Na_{0.55}Co_{0.9}M_{0.1}O_2$ (M = Cr, Co, W) oxide thermoelectrics were prepared and characterized. It was shown, that partial substitution in $Na_{0.55}CoO_2$ of cobalt by other metals let us to essentially improve thermoelectric characteristics of this phase. So, thermoelectric figure-of-merit of $Na_{0.55}Co_{0.9}W_{0.1}O_2$ solid solution comparing to the base phase increases 5–40 times and reaches at 1100 K value of 1.2, which allows to recommend it to the practical usage in the high-te, perature thermoelectrogenerators.

Key words: layered sodium calcium cobaltite; oxide thermoelectrics; solid solutions; power factor; figure-of-merit.

введение

Слоистый кобальтит натрия (Na_xCoO₂) обладает уникальным комплексом физикохимических свойств (высокие значения электропроводности (σ) и коэффициента термо-ЭДС (*S*), низкая теплопроводность (λ), высокая скорость обратимой интеркаляции–деинтеркаляции натрия и др.), что позволяет рассматривать его как перспективную основу для материалов *p*-ветвей высокотемпературных термоэлектрогенераторов, катодных материалов для натрий-ионных аккумуляторов (НИА) и др. [1,2]. Характеристики этого двойного оксида сильно зависят от содержания в нем натрия [3,4] и могут быть существенно улучшены при частичном замещении ионов кобальта ионами переходных или тяжелых металлов [5,6].

С целью разработки новых оксидных термоэлектриков с повышенными функциональными характеристиками в настоящей работе было изучено влияние частичного замещения кобальта в Na_{0.55}CoO₂ хромом и вольфрамом на кристаллическую структуру, микроструктуру, теплофизические, электротранспортные и термоэлектрические характеристики образующихся при этом твердых растворов.

МАТЕРИАЛЫ И МЕТОДЫ

Керамические образцы состава Na_{0.55}Co_{0.9} $M_{0.1}O_2$ (M = Cr, Co, W) синтезировали методом твердофазных реакций из Na₂CO₃ (ч.д.а.), Co₃O₄ (ч.), Cr₂O₃ (ч.д.а.) и WO₃ (ч.) на воздухе при 1133 К в течение 12 ч по методике [4,7]. После этого образцы измельчали в агатовой ступке и прессовали в бруски размером 5×5×30 мм и таблетки диаметром 9 и 15 мм и высотой 2–3 мм, которые спекали на воздухе при 1173–1203 К в течение 12 ч.

Кажущуюся плотность (ρ_{κ}) керамики определяли по размерам и массе образцов, а пористость полученных материалов вычисляли как $\Pi = (1 - \rho_{\kappa}/\rho_{T}) \cdot 100\%$, где ρ_{T} – рентгенографическая плотность образцов. Идентификацию образцов и определение параметров их кристаллической структуры проводили при помощи рентгенофазового анализа (РФА) (рентгеновский дифрактометр Bruker D8 XRD Advance, CoK_α–излучение) и ИК-спектроскопии поглощения (ИК Фурье-спектрометр NEXUS ThermoNicolet). Микроструктуру образцов изучали с помощью сканирующей электронной микроскопии (СЭМ) на сканирующем электронном микроскопе JEOL JSM–5610 LV.

Электропроводность, термо-ЭДС и температуропроводность (η) спеченной керамики изучали на воздухе в интервале температур 300–1100 К по методикам [4]. Теплопроводность образцов находили по формуле $\lambda = \eta \cdot \rho_{\kappa} \cdot C_p$, где C_p – удельная теплоемкость, значения фактора мощности (P) и показателя ее термоэлектрической добротности (ZT) керамики вычисляли как $P = S^2 \cdot \sigma$, $ZT = (P \cdot T)/\lambda$. На основании экспериментальных данных по методикам [8, 9] были рассчитаны значения взвешенной подвижности (μ_p) и концентрации (p) основных носителей заряда («дырок») в Na_{0.55}Co_{0.9} $M_{0.1}$ O₂, а также величины электронного фактора добротности (B_E) и фактора добротности (B) этих фаз.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

После завершения синтеза, согласно результатам РФА, образцы были однофазными и имели структуру слоистого кобальтита натрия [10] с параметрами элементарной ячейки a = 0.2831-0.2921 нм, c = 1.094-1.116 нм, что хорошо согласуется литературными данными [10].

Кажущаяся плотность синтезированной керамики изменялась в пределах 3.48-3.92 г/см³, уменьшаясь при замещении кобальта хромом и возрастая при замещении кобальта вольфрамом, при этом значения пористости замещенных кобальтитов и базовой фазы были близки. Зерна полученной керамики Na_{0.55}Co_{0.90} $M_{0.10}$ O₂ были анизометричными и представляли собой пластинки толщиной 0.5–3 мкм и шириной 5–15 мкм, форма которых была близка к шестиугольной, что характерно для гексагональных кобальтитов натрия.

Согласно данным РФА, размер кристаллитов (определенный по величине областей когерентного рассеяния) слоистых оксидов $Na_{0,55}Co_{0,90}M_{0,10}O_2$ составлял 51–71 нм, что свидетельствует о том, что зерна керамики были поликристаллическими и содержали порядка 10^6-10^7 кристаллитов каждое.

Как видно из рис. 1, *a*, электропроводность Na_{0,55}CoO₂ и его производных Na_{0,55}Co_{0,90} $M_{0,10}$ O₂ носит металлический характер ($\partial \sigma / \partial T < 0$), который при повышении температуры изменяется на полупроводниковый ($\partial \sigma / \partial T < 0$), что может быть связано с изменением характера распределения ионов натрия между [CoO₂]–слоями в структуре слоистого кобальтита Na_xCoO₂. [11]. Значения электропроводности образцов, в целом, увеличивались при замещении кобальта хромом и вольфрамом.

Положительные и достаточно высокие значения коэффициента термо-ЭДС керамики указывают на то, что основными носителями заряда в ней являются «дырки». Величины *S* кобальтитов Na_{0,55}Co_{0,90} $M_{0,10}O_2$ возрастали при увеличении температуры (рис. 1, *б*) и для твердых растворов Na_{0,55}Co_{0,90}Cr_{0,10}O₂ и Na_{0,55}Co_{0,90}W_{0,10}O₂ при высоких температурах (800–1100 K) были в 1.8–2.2 раза больше, чем для базового кобальтита Na_{0,55}Co_{0,90}O₂, причем наибольшее значение коэффициента термо-ЭДС наблюдалось для вольфрам-замещенного твердого раствора (568 мкВ/К при 1100 K). При комнатной температуре подвижность основных носителей заряда – «дырок» – в твердых растворах Na_{0,55}Co_{0,90} $M_{0,10}O_2$ была порядка одного 1 см²/(В·с), что характерно для сильно коррелированных систем, а концентрация носителей заряда имела порядок 10²⁰ см⁻³, что близко к величине 10²¹ см⁻³, полученной в [12] для тонких пленок Na_xCoO₂.

Значения фактора мощности спеченной керамики Na_{0.55}Co_{0.9} $M_{0.1}$ CoO₂ увеличивались с ростом температуры (рис. 1*в*) и для замещенных кобальтитов были выше, чем для базовой фазы, что обусловлено высокими значениями как их электропроводности, так и коэффициента термо-ЭДС. Максимальные значения фактора мощности для хром- и вольфрам-замещенных образцов составили 917 и 872 мкВт/(м·K²) соответственно при температуре 1100 К, что в 4.3–4.5 раза больше, чем для незамещенного кобальтита натрия Na_{0.55}CoO₂.



Рисунок 1. Температурные зависимости удельной электропроводности (σ) (*a*), коэффициента термо-ЭДС (*S*) (*б*), фактора мощности (*P*) (*в*), температуропроводности (η) (*z*), теплопроводности (λ) (*d*) и показателя термоэлектрической добротности (*ZT*) (*e*) керамики состава Na_{0.55}Co_{0.9}M_{0.1}O₂ (M = Cr (1), Co (2), W (3))

Как видно из рисунков 1, *е* и 1, *д*, температуро- и теплопроводность керамики Na_{0.55}Co_{0.9} $M_{0.1}$ CoO₂ закономерно уменьшалась с ростом температуры, при этом частичное замещение кобальта хромом или вольфрамом сильно не влияло на интенсивность теплопереноса в слоистом кобальтите натрия. Согласно расчетам, подавляющая часть тепла в кобальтитах Na_{0.55}Co_{0.9} $M_{0.1}$ CoO₂ переносилась за счет колебаний решетки (фононов) ($\lambda_{\phi} = (0.93-0.98)\lambda$), а электронная составляющая теплопроводности была невелика ($\lambda_{3\pi} = (0.02-0.07)$), что характерно для этих материалов [4]. Величина свободного пробега фононов в керамике Na_{0.55}Co_{0.9} $M_{0.1}$ CoO₂ изменялась в пределах 0.3–0.8 нм, что существенно меньше размеров кристаллитов и позволяет заключить, что рассеяние фононов происходит, в основном, не на межзеренных и межкристаллитных границах, а на различных структурных искажениях, имеющих величину порядка постоянной решетки.

Значения показателя термоэлектрической добротности базового кобальтита Na_x-CoO₂ и кобальт-замещенных твердых растворов с ростом температуры увеличивались (рис. 1 *e*) и для твердого раствора Na_{0.55}Co_{0.9}W_{0.1}O₂ были в 5–40 раз выше, чем для базовой фазы, причем при 1100 К величина *ZT* составила 1.23 (что превышает практический критерий (*ZT* = 1 [13]) и позволяет рекомендовать данный материал для практического использования в *p*-ветвях высокотемпературных термоэлектрогенераторов).

Величины фактора электронной добротности фаз Na_{0.55}Co_{0.9} $M_{0.1}$ CoO₂ возрастали при частичном замещении кобальта хромом или вольфрамом и увеличивались с ростом температуры (рис. 2, *a*). Для идеального термоэлектрика B_E является температурным инвариантом ($B_E \neq f(T)$) [9]. Ход зависимостей $B_E = f(T)$ для исследованной керамики указывает на то, что рассеивание носителей заряда («дырок») в них происходит не только на акустических фононах (имеют место и другие механизму рассеивания). Напротив, зависимости $P/B_E = f(S)$ для всех исследованных в работе кобальтитов совпадают и ложатся на универсальную кривую [9] с максимумом вблизи 4 при $S \approx 164$ мкВ/К (рис. 2, δ).



Рисунок 2. Зависимости электронного фактора добротности (B_E) от температуры (a), масштабированного фактора мощности (P/B_E) от коэффициента термо-ЭДС (δ) и показателя термоэлектрической добротности (ZT) от фактора добротности (B) (b) для кобальтитов Na_{0.55}Co_{0.9}M_{0.1}O₂ (M = Cr (1), Co (2), W (3))

Взаимосвязи *ZT* и *B* для всех фаз $Na_{0.55}Co_{0.9}M_{0.1}CoO_2$ также были подобны (рис. 2, *в*) и ложились на общую зависимость (в логарифмических координатах близкую к линейной и выпуклую к оси ординат), характерную, согласно [9], для типичных термоэлектриков.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Методом твердофазных реакций синтезированы керамические материалы состава $Na_{0.55}Co_{0.9}M_{0.1}O_2$ (M = Cr, Co, W), изучены их кристаллическая структура, микроструктура, электротранспортные (электропроводность, коэффициент термо-ЭДС), теплофизические (температуро- и теплопроводность) и термоэлектрические свойства (фактор мощности, показатель термоэлектрической добротности, фактор электрической добротности и фактор добротности).

Показано, что частичное замещение в Na_{0.55}CoO₂ кобальта хромом или вольфрамом позволяет значительно улучшить термоэлектрические характеристики этой фазы – так, значения фактора мощности и показателя термоэлектрической добротности твердого раствора Na_{0.55}Co_{0.9}W_{0.1}O₂ при температуре 1100 К достигают 872 мкВт/(м·K²) и 1.23 соответственно, что позволяет рекомендовать этот материал на практике для высокотемпературной термоэлектроконверсии.

Рассчитаны значения подвижности и концентрации основных носителей заряда («дырок») и длины свободного пробега фононов в керамике Na_{0.55}Co_{0.9}M_{0.1}O₂, проанализирована взаимосвязь между различными термоэлектрическими характеристиками синтезированных и исследованных в работе материалов.

БИБЛИОГРАФИЧЕСКИЕ ССЫЛКИ

- 1. Koumoto, K. Complex oxide materials for potential thermoelectric applications / K. Koumoto, I. Terasaki, R. Funahashi // MRS BULLETIN. 2006. V. 31. P. 206–210.
- Ellis, B.L. Sodium and sodium-ion energy storage batteries / Brian L. Ellis, Linda F. Nazar // Current Opinion in Solid State and Materials Science. – 2012. – V. 16. – P. 168–177
- Lin, C.T. Sodium cobaltates: Crystal growth, structure, thermoelectricity, and superconductivity / C.T. Lin [et al.] // J. Cryst. Growth. – 2006. – V. 292. – P. 422–428..
- Красуцкая, Н.С. Оксидные термоэлектрики Na_xCoO₂ (x = 0,55, 0,89): синтез и свойства / Н.С. Красуцкая [и др.] // Неорганические материалы. – 2016. – Т. 52. - № 4. – С. 438 – 444.
- Park, K. Influence of Partial Substitution of Cu for Co on the Thermoelectric Properties of NaCo₂O₄ / K. Park [et al.] // J. Alloys Compd. 2006. V.419. P. 213–219.
- 6. Klyndyuk, A. Effect of the cobalt substitution on the structure and properties of the layered sodium cobaltate derivatives / A. Klyndyuk [et al.] // Univ. J. of Mat.Sci. 2015. Vol. 3. № 2. P.
- Клындюк, А.И. Влияние температуры спекания на свойства керамики Na_xCoO₂ / А.И. Клындюк, Н.С. Красуцкая, Е.М. Дятлова // Труды БГТУ Сер. III. Химия и технология неорган. материалов и веществ. – 2010. – С. 99–102.
- Jeffrey Snyder, G. Weighted mobility / G. Jeffrey Snyder [et al.] // Advanced Materials. 2020. Vol. 5. – P. 2001537
- Zang, X. Electronic quality factor for thermoelectric / X. Zang [et al.] // Advanced Materials. 2020.
 V. 6. P. 1 5.
- Fouassier, C. Structural crassification and properties of the layered oxides / C. Fouassier [et al.] // J. Solid State Chem. – 1985 – V. 6. – P. 532–537.
- 11. Viciu, L. Crystal structure and elementary properties of Na_xCoO₂ (x = 0,32; 0,51; 0,60; 0,75 and 0,92) in the three-layered NaCoO₂ family. / L. Viciu [et al.] // Phys. Chem. B. 2006. P. 174104.
- Wang, Sh. Laser-induced voltage effects in c-axis inclined Na_xCoO₂ thin films / Sh. Wang [et al.] // Applied Surface Science. – 2012. – V. 258. – P. 7330–7333.
- 13. Rowe, D.M. (ed.) CRC Handbook of Thermoelectrics. / CRC Press, Boca Raton, FL. 1995. 701 p.