科学研究費助成事業

研究成果報告

科研費

平成 27 年 6 月 19 日現在

機関番号: 13601
研究種目: 基盤研究(A)
研究期間: 2012 ~ 2014
課題番号: 24241038
研究課題名(和文)協奏的擬高圧効果のある端原子リッチナノカーボンの化学活性
研究課題名(英文)Chemical activity of edge-atom rich carbon nanospaces of quasi high pressure effect
研究代表者
金子 克美(KANEKO, Katsumi)
信州大学・先鋭領域融合研究群 環境・エネルギー材料科学研究所・特別特任教授
研究者番号:20009608
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 35,700,000 円

研究成果の概要(和文):グラフェン構造を主とするカーボンナノ空間とエッジ構造との協奏的なナノ構造特有の活性 の創出・解明を目指した。エッジリッチなナノグラフェンからナノ空間が極度に発達したグラフェンモノリスを創出し 、高い水蒸気吸着特性を見出した。単層カーボンナノチューブバンドルのバンドル間隙にエッジ炭素モデルとしてのナ フタレン誘導体をドープすると、50倍もの電導性増加が見られ二酸化炭素吸着性も高められた。通常90万気圧の高圧圧 縮が必要な硫黄の金属化を1気圧以下でナノチューブの空間中で実現し、それが硫黄原子の1次元鎖結晶であることを 示した。メタンハイドレートの生成速度がカーボンナノ空間中で10倍以上になることを見出した。

研究成果の概要(英文): The aim of this study is to elucicate the cooperative effect of graphene-based nanospaces and edge carbons on surface activity. We prepared the nanoporous graphene monolith of the high surface area of 2000 m2/g from edge carbon-rich nanographenes, which shows high water adsorption activity. The nanphthalene-derivative(ND)s as the model of edge carbon-rich molecules were doped in the interstitial spaces of single wall carbon nanotube bundles; the ND-doping increases the electrical conductivity by 50 times and enhances CO2 adsorptivity.

conductivity by 50 times and enhances CO2 adsorptivity. We prepared atomically 1D sulfur chain crystal of metallicity inside carbon nanotube below 0.1 MPa, while the metallica sulfur must be prepared under the compression with more than 90 GPa in the bulk phase. It was found that nanoporous carbon having small mesopores accelerated the formation of methane hydrate by more than 10 times.

研究分野: ナノ科学

キーワード: ナノ空間 端原子 協奏効果 ナノチューブ カーボン 吸着 水 メタン

1.研究開始当初の背景

希少金属代替材料の開発は化学分野に限ら ず、広く先端材料と工業全般に密接に関係す る緊急かつ重要なものであることは自明の ことである。このために我が国においても研 究支援が盛んに行われ、世界的競争の中での 優位性維持のために多大の努力が払われて いる。しかしながら、まだまだ十分なる成果 が得られている状況ではない。化学において は希少金属代替触媒の開発が最重要課題で あり、有力な代替触媒開発が望まれ、基礎科 学的立場からの挑戦も必要であり、新たな物 質系として極めて大きな表面積を有する細 孔性配位ポリマー(PCP、あるいはMOF)系 での触媒活性研究も開始されている(例:F. Kapteijn ら、J. Am. Chem. Soc. (2011))。多様 な構造を有するカーボンにおいても燃料電 池触媒の白金代替としてカーボンナノシェ ルや活性炭などが鋭意研究されている。しか しながら、更なる飛躍が必要な状況にある。 化学反応は反応物を高圧下で濃縮すると大 きく加速される。申請者は 1991 年にスリッ ト型カーボンナノ空間が200気圧以上の圧縮 効果を有し、反応加速を起こすことを見出し た (J. Phys. Chem. (1991))。その後、その原 理を用いて、橋本・藤嶋らは高圧還元反応と して知られるCO2の電気化学的還元がカーボ ンスリット細孔中では常圧下で容易に生ず ることを見出した (J. Electrochem. Soc. (2000))。最近になり KI 固体相転移を指標と して、申請者はチューブ状カーボンナノ空間 への閉じ込めは約2万気圧の圧縮効果がある ことを明らかにした (J. Am. Chem. Soc. (2011))。カーボンナノ細孔の高圧圧縮効果 は、統計力学的な理論研究が開始され、ナノ 細孔内の分子集団は超高圧下の圧縮状態に 近いことが示されつつある(K.E.Gubbinsら、 Phys. Chem. Chem. Phys. (2011))。 一方、 グラ フィティックナノリボンは申請者との共同 研究によってエッジ炭素が 50 %に及ぶこと を明らかにした (Nano Lett. (2008))。また、 そのエッジ炭素面には触媒活性に最適のテ ラスとステップ構造があることを指摘し、 CO2と水に対して著しい不可逆吸着性がある ことを見出した (J. Am. Chem. Soc. (2011)) これらのことから、細孔性のエッジが多いと 期待されるグラフェンおよびナノチューブ とその類似体の構造と化学的活性の入念な 検討が喫緊の課題である。

2.研究の目的

グラフェン構造を壁とする表面は重さあた リで一番強い分散相互作用場を提供できる。 つまり、ナノ細孔空間をグラフェン様壁で構 成すると、重さあたり最強の分子間力場を実 現できる。その分子間力場の化学作用を明瞭 化することと、最強のグラフェン壁空間内に 反応性が高いと予想されているエッジカー ボンを導入して、新たな優れた化学反応場を 提供することが本研究の目的である。この大 きな目的に沿って次の課題を設定して研究 を実施した。

(1) カーボンナノ空間の高圧反応加速効果 の定量的な明瞭化:活性炭素繊維のスリット 空間については前述のように 200 気圧以上の 反応加速効果があることは既に報告してあ る。円筒型のカーボン空間の分散力場はスリ ット場よりも2倍以上強いことが理論から 予測できる。そのために、単層カーボンナノ チューブあるいは更に強い場を有する二層 カーボンナノチューブの円筒空間の反応加 速効果を調べることとした。それには共有結 合性が高く、明瞭な効果の期待できる硫黄と セレンにおいて調べることとした。特に硫黄 は通常8員環構造に基づく不導体であるが、 文献によると 90 万気圧の高圧下において 2 次元鎖構造をとって金属的になることが分 かっている (R. Steudel ; B. Eckert, Top Curr. Chem. 230 1-79(2003))。それを指標とするこ ととした。

一方、メタンハイドレート CH₄·5.75H₂O は クリーンエネルギー物質として注目されて いる。メタンハイドレートは室温では約 60 気圧の加圧条件下で生成して安定である。し かし、その生成速度は遅く、常温で 40 気圧 では1週間以上を要する。これをカーボン細 孔の疎水性に基づく、高い水素結合生成能を 利用して、メタンハイドレートをカーボン細 孔中で加速的に創製できるかを検討した。 (2) エッジ炭素の寄与が100%であるカーボ ンナノリング[12] Cyclopara- phenylene (12CPP) K.Itami et al. Angew. Chem. Int. Ed. 48, 6112-6116(2009))を、エッジカーボンのモデ ルとして捉え、その結晶の細孔性と極性分子 の吸着特性と構造との関係を明らかにする。 (3) 単層カーボンナノチューブバンドル間隙 空間を利用した炭素エッジ効果:単層カーボ ンナノチューブはバンドルを形成する。その バンドルの単層カーボンナノチューブ間隙 のインタースティシャルサイトは、単層カー ボンナノチューブの内側空間よりも著しく 強い分散力場を有する。ただし、その容量が 小さい。その単層カーボンナノチューブバン ドルのインタースティシャルサイトに多環 芳香族分子を導入して、分子のエッジと強い 分散力場との協調効果を、二酸化炭素吸着性 あるいは電気伝導特性変化から明らかにす る。

(4) エッジ炭素の多いカーボン細孔体の創製 と気体吸着活性:大きく成長したグラフェン は sp²炭素からなる面が主であるが、ナノグ ラフェンはエッジにある sp³炭素の寄与が大 きくなる。同時に高い表面活性を期待するた めに、ナノグラフェンから 2000 m²/g もの高 い表面積、ミクロ細孔、メソ細孔およびマク ロ細孔を有する多孔性グラフェンモノリス を創製する。また、ナノグラフェンの結晶化 度を制御してそれの水蒸気などの気体吸着 性あるいは電気化学特性との関係を調べる。

3.研究の方法

(1) カーボンナノ空間の高圧反応加速効果の 定量的な明瞭化:

<u>硫黄のカーボンナノチューブ内部空間へ</u> <u>の導入とチューブ内で生成した硫黄とセレ</u> <u>ンの構造と特性の評価</u>:開端 SWCNT あるい は開端 DWCNT と高純度硫黄粉末をガラス 管中において1Pa以下、873Kで加熱処理し た。このようにして得られた試料を透過電子 顕微鏡、シンクロトロンX線回折、ラマン分 光、電気伝導度測定などによってチューブ内 に生成した硫黄の構造と特性を調べた。セレ ンもほぼ同様に実験した。

<u>細孔内メタンハイドレート生成の加速効</u> <u>果</u>:Alicante 大学(スペイン)との共同研究 を実施した。メタンハイドレート格子を組み やすい2-3nmの細孔を有する活性炭を特別に 調製した。この活性炭は表面積が 3670 m²/g であり、メソ細孔とミクロ細孔の容積がほぼ 同じ0.2cc/g である。ミクロ細孔は 1nm、メソ 細孔は 2-3nmのサイズである。透過電子顕微 鏡測定によるとその活性炭の壁はグラフェ ン構造に極めて近い。カーボンの真空前処理 後に水蒸気を導入し、その後メタンを 100 気 圧まで導入し、メタンのカーボンへの吸着量 を測定した。細孔内で生成した吸着相の構造 を非弾性中性子散乱およびシンクロトロンX 線回折によって調べた。

(2) カーボンナノリングの極性分子吸着特性 と構造変化:12CPP 結晶を383 K にて前処理 後、77K と195K での窒素、87K でのアルゴ ン、195K での二酸化炭素、295K での水蒸気、 メタノール、エタノールの吸着等温線を測定 した。同時に吸着量変化に伴う構造変化をそ の場シンクロトロン X 線回折から調べた。

(3) 単層カーボンナノチューブバンドル間隙
 空間を利用した炭素エッジ効果:SWCNT に
 トルエン中にてナフタレン ND と
 dihydroxy(DHN), dinitro(DNN),dinmethyl,
 diamino置換体を298Kにて超音波照射下にて
 吸着させた。吸着量はバンドル間隙体積の約
 30%とした。この試料をキャラクタライズし、
 吸着活性を調べた。

(4)エッジ炭素の多いカーボン細孔体の創製 と気体吸着活性:グラファイトから中性酸化グラ フェンコロイド分散系とする。それを用いて氷の 一方向成長を利用して酸化グラフェンモノリスを 作成した。それを乾燥後に 573K にてAr中で加 熱してグラフェンモノリスとした。グラフェン-KOH 混合物を1073K にて加熱して高表面積化した。 その試料を洗浄後にアルゴン中にて高温にて 加熱処理した。試料をキャラクタライズし、 吸着活性を調べた。 4. 研究成果

(1) カーボンナノ空間の高圧反応加速効果のの定量的な明瞭化:

原子レベルでの1次元硫黄金属結晶生 成:チューブ径が約 1nm の SWCNT ある いは 2 層カーボンナノチューブ (DWCNT; Double Wall Carbon Nanotube)の チューブ空間中に硫黄原子の一次元原子 鎖結晶が生成されることを示した。ここで -次元硫黄原子鎖結晶という意味は、透過 電子顕微鏡(TEM)での観察だけでなく、 明瞭な X 線回折を示すからである。図 1 の

チューブ径

0.60nm中の

TEM 像で

硫黄原 子の一次元鎖構造が明瞭に見えるが、シン クロトロン X 線回折(図2)でもシャー プなピークが得られる。この図では直線状 構造であるが、チューブ径が 0.68nm と太 くなるとジグザグ鎖構造である。X線回折 は直線状とジグザグ状構造の両方の情報 が含まれている。X線回折ピークから硫黄 原子間距離と結合角を知ることができる。 X線回折ではその硫黄原子鎖結晶は結合 距離が伸びるものの、800 K でも安定であ る(図 2)。 TEM ではこの原子鎖結晶の直接 長さ測定は長すぎて困難であるが、X 線回 折ピークから 100nm より長い。バルク状 態では類似の構造ユニットは 90 万気圧以 上でのみ存在するという報告(前出:R. Steudel; B. Eckert)がある事から、ナノチ



2nm





図2.1D 硫黄結晶のX線回折の温度変化





図 3.メタン吸着等温線への水共存効果

ボン上でのメタンハイドレートの確認は 中性子を用いて決められる回転スペクトル およびシンクロトロンX線回折からなされ た。この事例もカーボンナノ空間の特別な 高圧圧縮効果に伴う反応加速を示している (*Nature Comm.* 2015)。

(2) カーボンナノリングの極性分子吸着 特性と構造変化:カーボンナノリングは分子 性結晶で、結晶構造からみると1.3nmの有効 な細孔があると期待され、77Kでの窒素吸着 も普通に測定可能と考えられる。しかし、77K では窒素をほとんど吸着しない。195Kでは



図4.カーボンナノリングの水とアルコール 吸着等温線(一番下のカーブ:水

相当量の吸着が圧力増加とともに起こる。し かし、1.3nmの細孔であれば、低圧域から著 しい吸着が起こるはずである。このことは窒 素分子が細孔入口で強い相互作用をして細 孔内に入れないことを意味している。これは エッジの効果である可能性がある。アルゴン でも同様な現象が見られた。極性分子である 水、メタノール、エタノールの吸着は図4の ような特異な等温線となった。水は低圧でほ とんど吸着せず、カーボンナノリングが疎水 的であることを示している。一方、メタノー ルとエタノールは低圧から立ち上がり、相対 圧 0.75 付近でジャンプを示し、著しいヒステ リシスがある。このジャンプの前後でシンク ロトロン X 線回折測定をすると、アルコール 分子をより吸着するように、構造が歪むこと が明らかになった(Ang. Chem. Int. Ed.改訂中)。

(3) 単層カーボンナノチューブバンドル間
 隙空間を利用した炭素エッジ効果:SWCNT
 パンドルの規則構造に由来する面間距離1.50
 nm がジニトロナフタレンをドープすると、
 図 5 に示すように1.60nm に増大した。これ
 らにフィットするナフタレン誘導体ドープ
 モデルは、分子シミュレーションによると図
 5 のようになる。これはナフタレン誘導体の



図 5. X 線回折から得られた SWCNT バンドル 中のナフタレン誘導体ドープモデル ると図 5 のようになる。これはナフタレン誘 導体のエッジ炭素と官能基がバンドル間隙 空間に導入されたとみることができる。これ らの細孔性の変化は窒素吸着とアルゴン吸 着によると、導入されたナフタレン誘導体の 量にほぼ対応する。また、ナフタレンとその 誘導体のドープによって、電気伝導度と近赤 外領域の吸収スペクトルに大きな変化が見 られた。図 6 には代表的な電気伝導度の温度



図 6. ナフタレン及びその誘導体ドープ SWCNT の電気伝導度の温度変化

変化を示す。ここでジニトロナフタレンをド ープすると電気伝導度は約 50 倍増大する。 ナフタレンおよびその誘導体ドープ SWCNT は遷移金属酸化物で見られる半導体・金属転 移に似ている温度変化を示す。光吸収スペク トルとナフタレンおよびその誘導体と SWCNT との間に強い電荷移動相互作用があ ることを示している。このために SWCNTの 壁は電荷を帯び、4 重極子を持つ二酸化炭素 の吸着特性を高める (Faraday Discussion (2014), Adsorption (2013))。

(4) エッジ炭素の多いカーボン細孔体の創製 と気体吸着活性:図7に示すように cm オー ダーのモノリス形状の表面積が 2000m²/g に 近い細孔性グラフェンモノリスを創製でき た。この物質の基本構造は図7(b)に示すよう に平坦構造性の良いナノグラフェンであり、 モノリスは多くのエッジ炭素を有すること が分かる。見かけ密度は 0.05g/cm³ 程度であ り、極めて軽い。



図 7.グラフェンモノリス(a)とその透過電子 顕微鏡像(b)

このグラフェンモノリスをアルゴン中で高 温処理するとグラフェンの結晶化度がよく なり、グラフェンが積層化を開始する。その ようにしてエッジ炭素の割合と結晶化度を 制御したカーボンが創製できることがわか った。これらの変化はラマン分光、X線回折 および電気伝導度測定などから検討した (Carbon (2014) (2015))。これらエッジ炭素を 制御したグラフェンモノリスの活性はキャ パシタンス測定からみたところ,活性なエッ ジの寄与とみられるCV曲線がえられたが、 その詳細は検討を要する(投稿中)。高い水 蒸気吸着性も認められた。

その他にカーボンナノ細孔体への水蒸気 吸着機構に関する研究から、極性分子である 水との相互作用を検討した(*Nature Chem*. 2015)。

5. 主な発表論文等

(研究代表者、研究分担者及び連携研究者に は下線)

[雑誌論文] (計 32 件)

Graphitic nanopores: Water capture in carbon cuboids, <u>K. Kaneko</u>, *Nature Chem.* **7**, 194-196 (2015). doi:10.1038/nchem.2193(査読あり) Methane hydrate formation in confined nanospace can surpass nature, M. E. Casco, J. Silvestre-Albero, A. J. Ramırez-Cuesta, F. Rey, J. L. Jorda, A. Bansode, A. Urakawa, I. Pera, M. Martinez-Escandel, <u>K. Kaneko</u>, F. Rodriguez-Reinoso, *Nature Comm.*, **6**, 6432-6440 (2015) 10.1038/ncomms7432 (査読あり)

Activation routes for high surface-area graphene monoliths from graphene oxide colloids, S. Wang, <u>F. Tristan, D. Minami, T.</u> <u>Fujimori, R. Cruz-Silva, M.Terrones, K.</u> Takeuchi, K. Teshima, F. Rodríguez-Reinoso, M. Endo, <u>K. Kaneko</u>, *Carbon*, **76**, 220-231 (2014) doi.org /10.1016 /j./10.1016/j.carbon.2014.04.071(査読あり) Enhanced CO₂ adsorptivity of SWCNT by polycyclic aromatic hydrocarbon intercalation, F. Khoerunnisa, <u>D. Minami</u>, <u>T. Fujimori</u>, S. Y. Hong, Y. C. Choi, H. Sakamoto, M. Endo, <u>K. Kaneko</u>, *Adsorption* **20**, 301–309 (2014) DOI 10.1007/s10450-013-9578-4 (査読あり)

Metal-semiconductor transition like behavior of naphthalene-doped single wall carbon nanotube bundles, F. Khoerunnisa, A.Morelos-Gomez, H. Tanaka, T. Fujimori, D. Minami, R. Kukobat, T. Hayashi, S.Y. Hong, Y.C. Choi, M. Miyahara, M. Terrones, M. Endo' K. Kaneko, Faraday Dis. 273, 145-156(2014). DOI: 10.1039/ C4FD90063D (査読あり) Conducting linear chains of sulphur inside carbon nanotubes, T. Fujimori, A. Morelos -Gomez, Z. Zhu, H. Muramatsu, R. Futamura, K. Urita, M. Terrones, T. Hayashi, M. Endo, S. Y. Hong, Y. C. Choi, D. Tomanek, K. Kaneko, Nature Comm. 4, 2162-2169(2013). DOI: 10.1038/ncomms3162 (査読あり) Formation and properties of selenium double-helices inside double-wall carbon nanotubes: experiment and theory, T. Fuiimori, R. Batista Santos, T. Havashi, M. Endo, K. Kaneko, D. Tomanek, ACS 5607-5613 Nano,7, (2013).10.1021/nn4019703 (査読あり) Selective probe of the morphology and local vibrations at carbon nanoasperities, T. Fujimori, K. Urita, D. Tomanek, T. Ohba, I. Moriguchi, M. Endo, K. Kaneko, J. Chem. Phys. 136, 064505-1 064505-5 (2012). doi:10.1063/1.3682771 (査読あり) Formation of COx free H₂ and Cupstacked Carbon Nanotubes over Nano-Ne Dispersed Single Wall Carbon Nanohorns, S. Wang, T. Itoh, T. Fujimori, M. M. Castro, A. Silvestre-Albero, F. Rodríguez-Reinoso, T. Ohba, H. Kanoh, K. Kaneko, Langmuir, 28, 7564-7571 (2012). dx.doi.org/10.1021/la3006986 (査読あり) Collective Interactions of Molecules with an Interfacial Solid, K. Kaneko, T. Itoh, T. Fujimori, Chem. Lett. (Highlight Review), 41, 466-475 (2012). dx.doi.org/10.1246/cl.2012.466 Dynamic quantum molecular sieving separation of D from H-D mixture with nanoporous materials, S. Niimura, T. Fujimori, D. Minami, Y. Hattori, L. Abrams, D. R. Corbin, K. Hata, K. Kaneko, J. Amer. Chem. Soc. 134 (45), 18483-6 (2012). doi: 10.1021/ja305809u. (査読あり) [学会発表](計 22 件) F. Khoerunnisa, A. Morelos-Gomez, D. Minami, T. Fujimori, T. Hayashi, M. Terrones, M. Endo, K. Kaneko Semiconductor-metal transition like behaviour of naphthalene-doped single wall carbon nanotube bundles, Faradav Discussion: New Advances in Carbon Nanomaterials FD173, September 2, 2014, London, UK. K.Kaneko, Enhanced interfacial functions of

carbon nanospaces, Physics at The Fall: Phase Transitions in Reduced Dimensions, Abstract 14-7, Nov. 14, 2014 Amherst (Buffalo) USA 〔図書〕(計 4件) Adsorption Properties, Chapter 5 in Comprehensive Inorganic Chemistry, Y. Hattori, T. Ohba, K. Kaneko, Elsevier, Comprehensive Inorganic Chemistry II: From Elements to Applications, (2013), vol. Print ISBN. pp. 25-44 5. 9780080977744 〔産業財産権〕 ○出願状況(計 3件) 名称:単層カーボンナノチューブ、それを含 む電極シート、それの製造方法、および、 それの分散体の製造方法 発明者:フィトリ コエルニサ、金子克美 権利者:信州大学 種類: C01B 31/02 番号:51400048612 出願年月日:平成26年1月9日 国内外の別: 国際 〔その他〕 ホームページ等 整備中。 6.研究組織 (1)研究代表者 金子 克美(KANEKO, Katsumi) 信州大学・先鋭領域融合研究群環境・エ ネルギー材料科学研究所・特別特任教授 研究者番号:20009608 (2)研究分担者 藤森 利彦 (FUJIMORI, Toshihiko) 信州大学・先鋭領域融合研究群環境・エ ネルギー材料科学研究所・准教授(特定 雇用) 研究者番号:60586824 伊藤 努務 (ITOH, Tsutomu) 千葉大学・分析センター・特任助教 研究者番号:40586822 南太規 (MINAMI, Daiki) 信州大学・先鋭領域融合研究群環境・エ ネルギー材料科学研究所・博士研究員 研究者番号: 20642060 **TERRONES**, Mauricio 信州大学・エキゾチック・ナノカーボン の創成と応用プロジェクト拠点・特別特 任教授 研究者番号: 20597877 CRUZ, Rodolfo 信州大学・エキゾチック・ナノカーボン の創成と応用プロジェクト拠点・准教授 (特定雇用) 研究者番号: 30597878 FERDINAND, Tristan 信州大学・エキゾチック・ナノカーボン の創成と応用プロジェクト拠点・研究員 研究者番号:40597879