科学研究費助成事業(特別推進研究)公表用資料 〔令和2(2020)年度中間評価用〕

平成30年度採択分 令和2年3月31日現在



研究代表者らは、局在プラズモンと光共振器とが併存するナノ光電極を作製し、それらの共鳴波長を同 調させることにより「強結合」が誘起され、入射した可視光の85%を吸収させることに成功した。さらに、 本強結合系電極を用いて可視光照射により水を電子源とする光電変換を行ったところ、非強結合系電極 に比べ一桁以上大きな光電変換効率が実現され、シミュレーションによる特性解明にも成功した。

研 究 分 野:基礎物理化学、エネルギー関連化学

キーワード:プラズモン、ナノ共振器、強結合、電子移動反応、光電子顕微鏡

1.研究開始当初の背景

サステイナブル社会実現に向け、極めて少ない 物質量により無尽蔵ともいえる太陽光に含まれる 可視光を効率良く利用できる革新的光化学反応シ ステムの開拓が強く求められている。我々は、金 ナノ微粒子/酸化チタン/金フィルムの積層ナノ 電極構造を作製して分光特性や光電変換特性を検 討したところ、構成要素である酸化チタン/金フ ィルムがナノサイズのファブリ・ペロー(FP)共 振器となり、酸化チタン上の金ナノ微粒子の局在 プラズモンとモード強結合して幅広い波長域で大 きな光電場増強が発現すること、また非強結合系 電極に比べ水を電子源とした光電変換の量子収率 が増大することを見出した。

2.研究の目的

本研究は、さらに大きな光電場増強と、量子収 率の増大を可能にする強結合系電極を開拓すると ともに、本系において生成するホットエレクトロ ンとホットホールのエネルギー分布、さらにこれ らホットキャリアの電子移動反応に関する学理を 解明することを目的とする。

3.研究の方法

高い量子収率を示すプラズモン誘起電子移動反応を実現するためには、1)強結合系電極の最適化、2)強結合下における電子移動反応機構の解明が鍵となる。強結合系電極は、図1aに示す構造を有している。本電極の特徴は、酸化チタン/金フィルム上に金ナノ構造を形成すると色が黄色から黒色に変化し、可視域の幅広い波長の光を強く

吸収することにある(図1b)。本研究では、研究分 担者である北大電子研の笹木教授と共同で電磁場 シミュレーションを用い、より大きな光電場増強 を可能にするナノFP 共振器や、金ナノ構造の設計 を導出し、それに従って強結合系電極を作製する とともに、それらの分光特性、および光電変換特 性を計測することにより、最適構造設計にフィー ドバックすることを図る。

これらの研究と並行し、強結合下における電子 移動反応の機構解明に向けた研究を推進する。本 予算で、現有する時間分解光電子顕微鏡にパルス 幅~20 fs、中心波長 800 nm(基本波、)のパル スレーザーとその3倍波(3、267 nm)発生シス テム、およびその時間遅延光学系を導入し、生成



図 1 a 強結合系積層ナノ電極の略図, b 酸化チタン / 金フィルム電極 (上段)と強結合系積層ナノ電極の写 真 (下段)

するホットキャリアのエネルギー分布を計測する ための時間分解2光子光電子顕微鏡を構築した (図2a)。本装置のを用いて強結合状態にある 金ナノ微粒子を励起してホットエレクトロンを生 成させるとともに、これらを3によりさらに励 起して光電子を発生させる。生成した光電子のエ ネルギー分布を測定することにより光電子移動反 応に関与するホットエレクトロン、およびホット ホールのエネルギー分布について検証する(図2b)。 また、近接場スペクトル、位相緩和時間、および 電子移動ダイナミクスについても明らかにする。 さらに、研究分担者である北大理学研究院の村越 教授と共同で本電極における水の酸化反応の中間 体を表面増強ラマン散乱分光により捕捉し、酸素 発生メカニズムの解明を行う。



図2a時間分解2光子光電子顕微鏡の光学系,bωにより生じた励起電子を3ωにより光電子放出する概念 図

4.これまでの成果

2018 年度はナノ FP 共振器の共鳴波長と局在プ ラズモンの共鳴波長を重ね、同調させることによ ってモード強結合を発現させた強結合系電極を作 製し、可視光領域の 85%を吸収可能な光電極を構 築するとともに、シミュレーションによりその特 性を解明した^[12]。特筆すべきは、本強結合系電極 を用いて光電気化学計測を行ったところ、光吸収 だけでなく内部量子収率も増大することが明らか になった点である。

さらに、金ナノ微粒子の局在プラズモンと、金 フィルムを伝搬する伝搬型プラズモンがモード強 結合可能なナノ構造を作製し、局在プラズモンの 位相緩和時間がモード強結合形成に伴い約2倍に 増大することを見出し、これまで困難とされてい たプラズモンの位相緩和時間の制御に成功した^[11]。

2019年度は強結合系電極の電荷分離能について 見極めるため、3 電極系により強結合系電極を作 用電極として用い、犠牲電子ドナーとしてトリエ タノールアミン(TEOA)を添加して光電変換を行 ったところ、入射光電流変換効率は最大で3.7%に 達した(図3)。また、強結合により形成する反結合 モード P+と結合モード P-のエネルギーの違いに より、電荷分離効率が異なるという、モード強結 合と化学反応との橋渡しとなる重要な示唆を得た ^[5]。



図 3 a モード強結合のエネルギー図, b 入射光電流 変換効率の作用スペクトル(上: TEOA 1vol%添加, 下: TEOA なし)

また、村越教授のグループと共同で、プラズモ

ン電極上での水の酸化反応効率とその中間体に相 関が見られることを発見した(論文投稿中)。さら に、強結合系電極を光陽極、ジルコニウムを陰極 として用い、疑似太陽光を照射することで、陰極 上での窒素の還元に基づくアンモニア合成効率を 飛躍的に向上させることに成功した^[2]。

5.今後の計画

研究方法 1)については、局在プラズモンを示す 金属ナノ微粒子の電子密度、粒子数、そしてプラ ズモンのコヒーレンスなどの特性が、強結合の結 合強度や電荷分離効率に与える影響について系統 的に調査する。

2)については、化学反応解析、光電子顕微鏡に よる近接場の時間・空間分布、およびホットキャ リアのエネルギー分布、過渡吸収計測によるホッ トキャリアの電子移動ダイナミクスを組み合わせ、 強結合形成とその電子移動反応機構の学理を解明 する。

6.これまでの発表論文等(受賞等も含む)

[1] T. Oshikiri, H. Sawayanagi, K. Nakamura, <u>K.</u> <u>Ueno</u>, T. Katase, H. Ohta, <u>H. Misawa</u>, *J. Chem. Phys.* **152**, 034705 (1-8), 2020

[2] T. Oshikiri, X. Shi, <u>H. Misawa</u>, *Eur. J. Inorg. Chem.*, in press

[3] T. Oshikiri, <u>K. Ueno</u>, and <u>H. Misawa</u>, *Green Chem.*, **21**, 4443-4448, 2019

[4] J. Yang, Q. Sun, W. Liu, Z. Zhang, X. Hu, K. Liu, H. Yang, <u>H. Misawa</u>, Q. Gong, *Adv. Optical Mater.*, 1900580 (1-7), 2019

[5] Y. Cao, T. Oshikiri, X. Shi, <u>K. Ueno</u>, J. Li, <u>H.</u> <u>Misawa</u>, *ChemNanoMat*, **5**,1008-1014, 2019

[6] Q. Sun, H. Yu, <u>K. Ueno</u>, S. Zu, Y. Matsuo, <u>H.</u> <u>Misawa</u>, *Opto-Electron. Adv.*, **2**, 180030-1-7, 2019

[7] <u>K. Ueno</u>, J. Yang, Q. Sun, D. Aoyo, H. Yu, T. Oshikiri, A. Kubo, Y. Matsuo, Q. Gong, <u>H. Misawa</u>, *Appl. Mater. Today*, **14**, 159-165, 2019
[8] W.-Y. Tsai, T. L. Chung, H.-H. Hsiao, J.-W. Chen, R. J. Lin, P. C. Wu, G. Sun, C,-M. Wang, <u>H. Misawa</u>, D. P. Tsai, *Adv. Mater.*, **31**, 7, 1806479, 2019

[9] H. Song, Q. Sun, J. Li, F. Yang, J. Yang, Y. Li, <u>K. Ueno</u>, Q. Gong, <u>H. Misawa</u>, *J. Phys. Chem. C*, **123**, 1398-1405, 2019

[10] M.-N. Su, Q. Sun, <u>K. Ueno</u>, W.-S. Chang, <u>H.</u> <u>Misawa</u>, S. Link, *J. Phys. Chem. C*, **122**, 18005-18011, 2018

[11] J. Yang, Q. Sun, <u>K. Ueno</u>, X. Shi, T. Oshikiri, <u>H. Misawa</u>, Q. Gong, *Nat. Commun.*, **9**, 4858, 2018

[12] X. Shi, <u>K. Ueno</u>, T. Oshikiri, Q. Sun, <u>K.</u> <u>Sasaki</u>, <u>H. Misawa</u>, *Nat. Nanotechnol.*, **13**, 953-958, 2018 外 17 編

7. ホームページ等 http://misawa.es.hokudai.ac.jp