Ugradnja V2O5 u reducirani grafenov oksid i njegova primjena u vodenim Zn-ionskim baterijama

Mišković, Anđela

Master's thesis / Diplomski rad

2024

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: University of Zagreb, Faculty of Chemical Engineering and Technology / Sveučilište u Zagrebu, Fakultet kemijskog inženjerstva i tehnologije

Permanent link / Trajna poveznica: https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:149:451607

Rights / Prava: In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.

Download date / Datum preuzimanja: 2025-03-15



Repository / Repozitorij:

Repository of Faculty of Chemical Engineering and Technology University of Zagreb





SVEUČILIŠTE U ZAGREBU FAKULTET KEMIJSKOG INŽENJERSTVA I TEHNOLOGIJE SVEUČILIŠNI DIPLOMSKI STUDIJ

Anđela Mišković

DIPLOMSKI RAD

Zagreb, veljača 2024.

SVEUČILIŠTE U ZAGREBU FAKULTET KEMIJSKOG INŽENJERSTVA I TEHNOLOGIJE POVJERENSTVO ZA DIPLOMSKE ISPITE

Kandidatkinja Anđela Mišković

Predala je izrađen diplomski rad dana: 20. veljače 2024.

Povjerenstvo u sastavu:

Prof. dr. sc. Marijana Kraljić Roković, Sveučilište u Zagrebu Fakultet kemijskog inženjerstva i tehnologije Prof. dr. sc. Helena Otmačić Ćurković, Sveučilište u Zagrebu Fakultet kemijskog inženjerstva i tehnologije Prof. dr. sc. Elvira Vidović, Sveučilište u Zagrebu Fakultet kemijskog inženjerstva i tehnologije Doc. dr. sc. Iva Movre Šapić, Sveučilište u Zagrebu Fakultet

kemijskog inženjerstva i tehnologije (zamjena)

povoljno je ocijenilo diplomski rad i odobrilo obranu diplomskog rada pred povjerenstvom u istom sastavu.

Diplomski ispit održat će se dana: 23. veljače 2024.

SVEUČILIŠTE U ZAGREBU FAKULTET KEMIJSKOG INŽENJERSTVA I TEHNOLOGIJE SVEUČILIŠNI DIPLOMSKI STUDIJ

Anđela Mišković

Ugradnja V₂O₅ u reducirani grafenov oksid i njegova primjena u vodenim Zn-ionskim baterijama

DIPLOMSKI RAD

Mentorica: prof. dr. sc. Marijana Kraljić Roković

Članovi povjerenstva:

- 1. prof. dr. sc. Marijana Kraljić Roković
- 2. prof. dr. sc. Helena Otmačić Ćurković
- 3. prof. dr. sc. Elvira Vidović

Zagreb, veljača 2024.

Zahvaljujem se prof. dr.sc. Marijani Kraljić Roković na prenesenom znanju i savjetima te prijateljskom pristupu tijekom svog mentorstva. Prenijela mi je obilje znanja i izvan opsega teme rada te posvetila puno vremena za pomoć pri izradi navedenog.

Od srca hvala svim prijateljima i kolegama na velikom strpljenju, stalnoj motivaciji i uljepšavanju studentskog života.

Zahvaljujem se roditeljima, braći i sestri i njihovim obiteljima koji su mi bili najveća podrška tijekom studiranja. Hvala na neograničenoj ljubavi, strpljenju i svemu što sam naučila od njih.

Na koncu, hvala dragom Bogu na svim više i manje radosnim trenutcima tijekom studiranja. Hvala Mu na gore navedenim dragim ljudima koji su bili uz mene na bilo koji način.

SAŽETAK RADA

U ovom radu provedena je ugradnja V_2O_5 u reducirani grafenov oksid (rGO) te karakterizacija dobivenog materijala u troelektrodnom sustavu. Osim toga provedena je sinteza i karakterizacija rGO papira u koji je ugrađen V_2O_5 . Cilj rada bio je dobiti stabilan, savitljiv i samostojeći materijal koji će biti pogodan kao katoda u Zn-ionskim vodenim baterijama.

Ispitivanje različitih rGO/V₂O₅ elektroda je pokazalo da se u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄ dobivaju veći kapaciteti u odnosu na 3 mol dm⁻³ otopina ZnSO₄. Isto tako pokazano je da su veći kapaciteti dobiveni kod elektroda s 50 % V₂O₅ nego kod elektroda s 70% V₂O₅ te da je materijal bolje iskorišten kad je manja masa aktivnog materijala nanesena na elektrodu.

U ovom istraživanju pripravljen je GO papir s 70 % V₂O₅ koji je reduciran elektrokemijskim putem pri -1.4 V, pri čemu je grafenov oksid (GO) preveden u rGO. U priređenoj bateriji Zn je imao ulogu anode dok je rGO/V₂O₅ korišten kao katoda. Svojstva Zn//rGO/V₂O₅ baterije su ispitana metodama kronoamperometrije (CA) i cikličke voltametrije (CV). U cikličkim voltamogramima zabilježeni su anodni i katodni strujni vrhovi koji odgovaraju redoks reakciji V₂O₅. Vrijednosti kapaciteta baterije, dobiveni metodom CV kreću se u rasponu od 41.06 mAh g⁻¹ do 311.85 mAh g⁻¹ pri brzinama promjene potencijala od 50 do 1 mV s⁻¹ Proveden je i galvanostatski proces punjenja i pražnjenja baterije. Vrijednosti kapaciteta baterije, zabilježeni tijekom galvanostatskog ispitivanja, kreću se u rasponu od 77.78 mAh g⁻¹ pri najvećoj struji (4.3 mA, 5.0 A g⁻¹), do 306.07 mAh g⁻¹ pri najmanjoj struji (0.7 mA, 0.8 A g⁻¹).

Ključne riječi: grafenov oksid, grafenski papir, V2O5, Zn-ionska baterija

ABSTRACT

In this work, the incorporation of V_2O_5 into reduced graphene oxide (rGO) and the characterization of the obtained material in a three-electrode system were carried out. In addition, the synthesis and characterization of rGO paper in which V_2O_5 was incorporated was carried out. The goal of the work was to obtain a stable, flexible and free-standing material that will be suitable as a cathode material in Zn-ion water based batteries.

Examination of different rGO/ V_2O_5 electrodes showed that higher capacities are obtained in 2 mol dm⁻³ ZnSO₄ solution compared to 3 mol dm⁻³ ZnSO₄ solution. It was also shown that higher capacities were obtained with electrodes with 50% V_2O_5 than with electrodes with 70% V_2O_5 and that the material was better utilised when a smaller mass of active material was applied to the electrode.

In this research, GO paper with 70% V_2O_5 was prepared and it was reduced electrochemically at -1.4 V, in order to convert graphene oxide (GO to rGO. In the prepared battery, Zn played the role of the anode while rGO/ V_2O_5 was used as the cathode. The properties of the Zn//rGO/ V_2O_5 battery were tested by chronoamperometry (CA) and cyclic voltammetry (CV) methods. In the cyclic voltammograms, anodic and cathodic current peaks corresponding to the V_2O_5 redox reaction were recorded. The battery capacity values, obtained by the CV method, range from 41.06 mAh g⁻¹ to 311.85 mAh g⁻¹ at scan rates from 50 to 1 mV s⁻¹. The galvanostatic process of charging and discharging the battery was also carried out. The battery capacity values, recorded during the galvanostatic test, range from 77.78 mAh g⁻¹ at the highest current (4.3 mA, 5.0 A g⁻¹), to 306.07 mAh g⁻¹ at the lowest current (0.7 mA, 0.8 A g⁻¹).

Keywords: graphene oxide, graphene paper, V₂O₅, Zn-ion battery

Sadržaj

1.	UVOD	1
2.	TEORIJSKI DIO	2
	2.1. Grafen	2
	2.1.1. Svojstva grafena	2
	2.1.2. Primjena grafena	3
	2.2. Grafenov oksid (GO)	4
	2.3. Reducirani grafenov oksid (rGO)	5
	2.4. Ugljikove nanocjevčice (CNT)	5
	2.5. Vanadijev (V) oksid	6
	2.4.Baterije	8
	2.4.1. Zn-ionske baterije	9
	2.5.Metode karakterizacije	11
	2.5.1. Kronoamperometrija	11
	2.5.2.Ciklička voltametrija	12
	2.5.3. Kronopotenciometrija	13
3.	EKSPERIMENTALNI DIO	14
	3.1.Priprema otopine GO	14
	3.2.Postupak nanošenja GO na GC elektrodu	15
	3.3.Redukcija GO pomoću CA metode	16
	3.5. Ispitivanje elektrode CV metodom	16
	3.6. Ispitivanje dvoelektrodnog sustava s Zn i rGO/V ₂ O ₅ elektrodama	17
	3.7. Priprema GO/V ₂ O ₅ papira vakuum filtracijom	17
	3.8. Redukcija GO/ V ₂ O ₅ papira CA metodom	18
	3.9. Sastavljanje Zn//rGO/V $_2O_5$ baterije	19
	3.10. Ispitivanje Zn//rGO/V ₂ O ₅ baterije CV metodom	19
	3.12. Ciklusi punjenja i pražnjenja Zn//rGO/V2O5 baterije	20
4.	REZULTATI	21
	4.1. Redukcija GO/V2O5 sloja metodom kronoamperometrije	21
	4.2. Ispitivanje rGO/V ₂ O ₅ sloja na GC elektrodi	22

	4.3. Ispitivanje rGO/20%CNT sloja na GC elektrodi	26
	4.4. Ispitivanje dvoelektrodnog sustava rGO-V $_2O_5/Zn$ na GC elektrodi	26
	4.4.1. Ispitivanje Zn//rGO/V $_2O_5$ baterije metodom cikličke voltametrije	27
	4.5. Ispitivanje baterije $Zn/rGO/V_2O_5$ metodom kronopotenciometrije	28
5.	RASPRAVA	29
6.	ZAKLJUČAK	39
7.	POPIS SIMBOLA I KRATICA	40
8.	LITERATURA	41

1. UVOD

Baterije su poznate još od Voltinog doba, uz kojeg se vezuje otkriče prve baterije temeljene na Cu i Zn iz 1799.godine ali tek posljednjih pola stoljeća je počeo intezivan razvoj novih tehnologija i pravo iskorištavanje njezinih mogućnosti. Zahvaljujući baterijama veliki broj svakodnevno korištenih uređaja su neovisni o mreži i mogu se koristiti bilo kad i bilo gdje. Važno svojstvo punjivih baterija jest da se procesi punjenja i pražnjenja odvijaju reverzibilno, odnosno da je proces energetski učinkovit. Punjive baterije imaju ograničen životni vijek te s vremenom i korištenjem, degradiraju. Ekološka pitanja vezana za klimatske promjene, obnovljive izvore energije i povećanje tržišta električnih vozila, uzrokovali su ubrzani razvoj različitih tehnologija punjivih baterija.

Dosad su najbolje karakteristike pokazale Li-ionske baterije: veliki kapacitet, velika gustoća energije, nisko samopražnjenje, nizak unutarnji otpor, nema pojave efekta pamćenja te ne zahtjevaju održavanje.¹ Ograničenja Li-ionskih baterija su visoka cijena, kratak životni vijek te zapaljivost i toksičnost organskog elektrolita, stoga navedene baterije više ne zadovoljavaju potrebe suvremenog društva. Razvoj novih tehnologija baterija se temelji na pronalasku anodnih materijala koji će biti jeftiniji i sigurniji, katodnih materijala s velikim kapacitetom pohrane energije i elektrolitima koji će biti stabilni i sigurni za okoliš i zdravlje čovjeka. Zelena baterija koja ispunjava navedene uvjete je cink-ionska vodena baterija, u čiji se razvoj danas ulažu veliki napori.

Metalni cink kao materijal za dizajniranje elektrode je pogodan zbog visoke električne vodljivosti, nezapaljivosti, niske toksičnosti, stabilnosti u vodi, lakoći obrade, velike zastupljenosti i niske cijene. Elektrode od cinka posjeduju vrlo visoku vrijednost specifičnog kapaciteta (820 mA/h), relativno nisku polarizibinost u odnosu na druge metale i odgovarajući redoks potencijal u vodenom elektrolitu (-0.76 V u odnosu na standardnu vodikovu elektrodu (SVE)).

Cilj ovog rada bio je ugraditi aktivni materijal u grafensku strukturu, koja će biti primjenjiva u Zn-ionskoj vodenoj bateriji. Priređen je reducirani grafenov oksid (rGO) koji sadrži V_2O_5 , u formi grafenskog papira. Navedeni papir se koristio kao katoda, a Zn je bio anoda u bateriji. Svojstva priređenih elektroda i Zn//rGO/V₂O₅ baterije su određena metodama cikličke voltametrije (CV) i i kronopotenciometrije(CP).²

2. TEORIJSKI DIO

2.1. Grafen

Grafen je materijal kojeg čini mreža ugljikovih atoma heksagonalne strukture, debljine jednog atoma i duljine nekoliko mikrometara, često se naziva predstavnikom nove skupine materijala - 2D materijala.³ Prvi put je izdvojen 2004.godine iz dijela grafita. Grafit debljine jednog milimetra se sastoji od tri milijuna slojeva grafena, labavo povezanih jedan na drugi.⁴



Slika 2.1. Struktura grafena



Slika 2.2. Slojevi grafena koji čine grafit

2.1.1. Svojstva grafena

Grafen karakteriziraju izuzetno specifična svojstva. U pitanju je toliko gusta struktura da ni najmanji atom plina ne može proći kroz njegovu strukturu. Posjeduje rekordnu toplinsku vodljivost i najveću elektronsku provodnost ikad izmjerenu pri sobnoj temperaturi.³ To je veliki kristal, optički proziran, vodljivost topline mu je bolja od dijamanta, 1000 puta je čvršći od čelika i provodi struju 1000 puta bolje nego bakar.⁵ Jako je elastičan i fleksibilan što je posljedica jakih kovalentnih veza, koje čine po tri elektrona od svakom atoma ugljika. Četvrti elektron svakog ugljika je delokaliziran što omogućava grafenu dobro električnu kao i toplinsku vodljivost.⁴ Izuzetno jake kemijske veze daju mu termodinamičku stabilnost te je mehanički i kemijski postojan, na zraku je otporan na oksidaciju i pri temperaturi od 200 °C.⁵

2.1.2. Primjena grafena

Zbog dobrih mehaničkih svojstava i električne vodljivosti, koristi se za kompozite, električne sklopove te zaslone osjetljive na dodir. Prozirnost mu omogućuje upotrebu u providnim zaslonima, svjetlosnim panelima i solarnim člancima. Koristi se za materijale koji će se koristiti za konstrukciju automobila, zrakoplova i satelita.⁴ S obzirom da ima toliko gustu strukturu da ni najmanji atom plina ne može proći kroz njegovu strukturu, koristi se za pročišćavanje vode od otpada i različitih sitnih nečistoća. U jednom istraživanju se pokazalo da oksidirani grafen može zaustaviti i radioaktivnu tvar.⁶ Svijetla mu je budućnost korištenja na području energije. Njime se može unaprijediti brzina punjenja i energetski kapacitet baterija, kapacitet u pohrani energije te poboljšanja katalizatora. Smatra se da bi u budućnosti mogao zamjeniti silicij koji se koristi za izradu tranzistora. Dolazi do potrebe za novim materijalom, a grafen je dobra alternativa jer mu elektroni brže putuju u odnosu na silicij te bi grafenovi tranzistori trebali biti brži.³

Neke od metoda proizvodnje grafena su:

- Eksfolacija grafita
- Kemijska redukcija grafenovog oksida
- Kemijska depozicija iz parne faze⁵



Slika 2.3. Primjeri primjene grafena

2.2. Grafenov oksid (GO)

Grafenov oksid je grafen koji je kemijski modificiran te pripremljen oksidacijom i raslojavanjem. U pitanju je monoslojni materijal s velikim udjelom kisika. On se ne pojavljuje sam u prirodi nego određenim kemijskim tretiranjem grafita.⁷ U odnosu na grafen, grafenov oksid ima nisku proizvodnu cijenu, mogućnost lakog dobivanja velikih količina te jednostavan proces sinteze.² Postupak sinteze je bio modificiran nekoliko puta s različitim kemikalijama jer je grafenov oksid nova vrsta spoja koji je kemijski nestabilan i higroskopan. Ovisno o vrsti kemikalije, nastajali su spojevi koji se vrlo malo razlikuju po sastavu.

Grafenov oksid sadrži različite kisikove funkcionalne skupine kao što su karboksilne (COOH), epoksidne(C-O-C), hidroksidne (C-OH), karbonilne (C=O), pa čak i laktonske, na temelju kojih je grafenov oksid topiv u vodi i organskim otapalima. Navedene funkcionalne skupine mogu služiti kao aktivni katalitički centri za kreiranje modifikacije ovisno o specifičnosti primjene. Prisutnost skupina koje sadrže kisik, povećava razmak između slojeva grafenovog oksida te on postaje hidrofilan, za razliku od grafena koji je hidrofoban. Spomenuta hidrofilnost omogućuje raslojavanje grafitnog oksida na jedan sloj grafenovog oksida u vodi, koristeći ultrazvuk. Grafenov oksid posjeduje sp3 hibridiziranu strukturu te se smatra izolatorom.⁷



Slika 2.4. Strukture GO kao rezultat različitih metoda sinteze

2.3. Reducirani grafenov oksid (rGO)

Reducirani grafenov oksid nastaje upotrebom jakog redukcijskog sredstva nad grafenovim oksidom koje uzrokuje uklanjanje kisika.



Slika 2.5. Struktura grafita, GO i rGO

rGO je vodljiv za razliku od grafenovog oksida ali znatno manje vodljiv u odnosu na mehanički raslojeni grafen. Sam proces redukcije je vrlo bitan jer određuje kvalitetu proizvedenog rGO, odnosno koliko će rGO biti sličan grafenu po pitanju strukture. rGO se koristi kao jeftinija alternativa grafenu u proizvodnjama gdje su potrebne njegove velike količine i zbog jednostavnije sinteze, koja rezultira odgovarajućom kvalitetom.⁷

Razlikujemo više procesa redukcije GO i svi se temelje na elektrokemijskim, kemijskim ili toplinskim metodama. Visoko kvalitetan rGO, gotovo identične strukture grafenu, daje upravo elektrokemijska redukcija GO. Ovako dobiven reducirani grafenov oksid posjeduje vrlo visok omjer ugljika u odnosu na kisik, a još jedna prednost ove tehnike je što ne rezultira toksičnim otpadom te je ekološki prihvatljiva.²

2.4. Ugljikove nanocjevčice (CNT)

Ugljikove nanocjevčice su alotropska modifikacija ugljika, velike valjkaste molekule od heksagonalno raspoređenih atoma ugljika. Grafen može saviti samo jedan sloj i tako stvoriti jednoslojnu šuplju cjevčicu (engl. *singlewall carbon nanotubes*, SWCNT) ali može saviti i više slojeva i konstruirati višeslojne nanocjevčice (engl. *multiwall carbon nanotubes*, MWCNT). Ovisno o kutu namotaja sloja grafena, CNT će imati vodička ili poluvodička svojstva.⁸



Slika 2.6. Prikaz jednoslojnih i višeslojnih ugljikovih nanocjevčica

Nakon grafena, nanocjevčice su drugi najtvrđi materijal, izuzetno su dobri vodiči elektriciteta i topline te imaju izvrsna elastična svojstva.⁴ Zanimljivi su jer provode struju samo po dužini cijevi i posjeduju izuzetno velik omjer čvrstoće prema masi. Mogu se kemijski modificirati, dodati ili oduzimati slojeve, ovisno o svrhi i radi poboljšanja svojstava. CNT se koriste u različitim industrijama: za pohranu energije, u elektrotehnici, kao katalizatori, za nanotehnologiju, optiku, medicinu te mogući budući izvori električne energije.

Danas postoje više načina dobivanja nanocijevi, od kojih se tri najviše koriste. Sve imaju nesavršenosti, ozbiljna ograničenja te nastaju brojni nusprodukti. Potrebne su inertne atmosfere, visoke temperature i složene metode pročišćavanja. Nanocijevi nisu topive u vodi i organskim otapalima te imaju tendenciju da se agregiraju. Izazovi nanocjevčica su problemi masovne proizvodnje kao i nepoznati utjecaji na zdravlje ljudi i okoliš.⁸

2.5. Vanadijev (V) oksid

Vanadijev (V) oksid je oksid viševalentnog prijelaznog metala vanadija, koji stvara velik broj stabilnih oksida. Oni se u posljednje vrijeme sve više koriste u superkondenzatorima, u katalizi, kao optički uređaji i pametna stakla, kao memorijski elementi te kao katodni materijali za baterije.

Vanadijev (V) oksid se može dobiti: taloženjem iz peroksovanadijskih vrsta, pripremom V_2O_5 gela ionskom izmjenom i ponovno taloženje iz V_2O_5 praha suspendiranog u vodi. V_2O_5 se može dobiti u obliku gela i stabilnih koloidnih čestica.⁹



Slika 2.8. Struktura V₂O₅



Slika 2.9. V_2O_5 u prahu

Baterije s anorganskim elektrodama uglavnom imaju nizak kapacitet, zbog strukture nalik otvorenom kavezu, omogućavaju laganu interkalaciju Zn-iona ali i njegovu deinterkalaciju. Stoga su konstruirani različiti slojeviti materijali koji će olakšati interkalaciju cinkovih iona. Među tim spojevima je i V_2O_5 koji pruža malen otpor, a visok specifični kapacitet.

S obzirom da vanadij ima različita oksidacijska stanja, u mogućnosti je prenijeti više od jednog elektrona tijekom redoks reakcije te pohraniti veliku količinu energije. Vanadij je topiv u kiselinama stoga je potrebno pažljivo odabrati elektrolit koji će se koristiti.

Ugljični materijali baterijama pružaju sposobnost visoke brzine struje kao i dobru cikličku stabilnost ali imaju nisku gustoću energije i nizak specifični kapacitet. Upravo zato se rGO kombinira s V_2O_5 koji osigurava mehaničku stabilnost tijekom punjenja i pražnjenja baterije i dobru električnu vodljivost. Konstruiranjem ovakvog kompozita očekuje se sinergijsko djelovanje dvaju materijala koje će osigurati veću pohranu energije.²



Slika 2.7. Prikaz kompozita rGO/ V2O5

2.4.Baterije

Baterija je elektrokemijski uređaj koji kemijsku energiju pretvara u električnu. U njoj se odvijaju elektrodne reakcije na anodi i katodi koje su uronjene u otopinu elektrolita, čija je uloga olakšavanje prijenosa iona. Elektrodne reakcije uključuju prijenos elektrona kroz vanjski električni krug s jedne elektrode na drugu, između kojih se nalazi separator, čija je uloga elektrolitna izolacija.⁹

Razlikujemo primarne baterije koje se ne mogu puniti, od kojih su najpoznatije alkalna, živina, srebrna i litijeva te sekundarne, punjive baterije koje se mogu višekratno puniti nakon pražnjenja (akumulatorske baterije). Životni vijek baterije najviše skraćuje visoka temperatura same baterije te radne okoline. Međutim, padom temperature pada i kapacitet baterije, zbog čega recimo akumulatori zataje kada je prehladno.⁴



Slika 2.10. Izgled baterije

Temeljna razlika među baterijskim sustavima je materijal koji se koristi za elektrode i elektrolit. Upravo priroda materijala određuje specifične karakteristike same baterije. Vanjska kučišta su od čelika ili polimera, dok su separatori od papira ili polimera. Materijali od kojih su elektrode se razlikuju, ovisno o namjeni baterije. Često su to i potencijalo opasno komponente, kao što su živa, olovo, kadmij ili mangan. Danas se puno radi na poboljšanju tehnologije baterija, odnosno na razvoju materijala, što je ključno za napredak mnogih industrija; od hibridinih električnih vozila do potrošačke elektronike.⁹

Posljednjih desetljeća dolazi do drastičnog rasta globalne proizvodnje električne energije. Elektrane za svoj rad uglavnom koriste fosilna goriva, a s obzirom na onečišćenja i da bi se smanjila emisija CO₂ u atmosferu, nastoji se napredovati u području proizvodnje električne energije pomoću obnovljivih izvora energije. Kao najbolji pristup, prepoznati su uređaji za skladištenje električne energije, odnosno baterije.

Baterija je vrsta održive tehnologije upravo zbog njezine mogućnosti skladištenja energije, dobivene iz obnovljivih izvora, poput energije vjetra, mehaničke te sunčeve energije. Pohranjena energija se može usmjeriti u električnu mrežu kad je to potrebno te je napajanje predvidljivo i lagano.² Baterije koje bi bile dizajnirane od ekološki prihvatljivih i jeftinih materijala te pružale velik reverzibilni kapacitet uz odgovarajuću brzinu rada. Međutim vrlo je izazovno istovremeno ispuniti sve navedene kriterije.



Slika 2.12.Izazovi za konstruiranje budućih baterija

Danas se kao uređaji za pohranu energije najčešće koriste Li-ionske baterije. Njihove prednosti su mala masa i visoka vrijednost gustoće energije, međutim skupe su i imaju kratak životni vijek što vrlo ograničava njihovu primjenu. Iz navedenog razloga se traže alternativni materijali, što je potaklo razvoj Zn-ionskih baterija koje imaju prihvatljiviju cijenu i sigurne su za okoliš.¹⁰

2.4.1. Zn-ionske baterije

Metalni cink kao materijal za dizajniranje elektrode je pogodan zbog visoke električne vodljivosti, nezapaljivosti, niske toksičnosti, stabilnosti u vodi, lakoći obrade, velike zastupljenosti i niske cijene.² Elektrode od cinka posjeduju vrlo visoku vrijednost specifičnog kapaciteta (820 mA/h), relativno nisku polarizibinost u odnosu na druge metale i odgovarajući redoks potencijal u vodenom elektrolitu (-0.76 V u odnosu na standardnu vodikovu elektrodu (SVE)). Mogu se koristiti u punjivim vodenim baterijama jer cinku ne smeta vodeno okruženje. Osim u vodenim, može se koristiti i u nevodenim elektrolitima. Problem koji se javlja kod cinkovih baterija je korozivnost cinka u kiselim medijima te stvaranje dendrita na njegovoj površini.¹⁰ Ioni Zn²⁺ se talože na nehomogenim područjima s velikom gustoćom struje, što dovodi do stvaranja igličastih dendrita. Dendriti mogu lako prodrijeti kroz separator baterije i dotaknuti katodu, što će uzrokovati kratki spoj te nekontrolirano oslobađanje topline i energije, što je opet veliki sigurnosni problem. Zbog podložnosti cinka koroziji i pasivizacije ZnO, može doći do naglog pada kapaciteta što uzrokuje oštećenje baterije.

Učinkovito rješenje za ovaj problem može biti integracija nanostrukturiranih Zn aktivnih materijala koji će imati fleksibilne 3D ugljikove slojeve i biti električni vodljivi. Navedene kompozitne elektrode posjeduju veliku specifičnu površinu koja osigurava homogen raspored gustoće struje i ograničava širenje cinka.²

Kao odgovarajuća fleksibilna matrica, može se koristiti grafen. Dodatkom grafena Zn-ionskim baterijama, raste električna vodljivost što osigurava homogeno električno polje, povećava se kapacitet i osigurava bolja kemijska postojanost. Zbog smanjenog zagrijavanja unutar elektrode, osigurava se i rad na nižim temperaturama kao i poboljšanje same sigurnosti baterije.¹⁰ Upotreba grafena omogućuje veće skladištenje energije, brži ciklus punjenja i sve to po pristupačnoj cijeni.³ Naposljetku grafen i cink imaju strukturu heksagonalne rešetke s ~ 92% podudaranosti, što je bitan parametar za dizajniranje kompozita.²



Slika 2.13. Prednosti grafenske baterije

2.5.Metode karakterizacije

2.5.1. Kronoamperometrija

Kronoamperometrija (CA) je elektrokemijski postupak kojim se proučava kinetika elektrodnih reakcija.² U ovoj tehnici potencijal radne elektrode se održava konstantnim određeno vremensko razdoblje (reda veličine od sekundi do minuta), dok se struja, dobivena iz procesa koji se odvijaju na elektrodi, gleda kao funkcija vremena. CA stvara velike struje koje eksponencijalno padaju tijekom vremena. Kada je potencijal dovoljno velik, tada smo u području graničnih struja difuzije te dolazi do pada koncentracije reaktanata u elektrodi na nulu.¹¹



Slika 2.13. Signali pobude i odziva u kronoamperometriji

Na temelju *I-t* krivulje, možemo saznati podatke o kinetici elektrodnih reakcija, kao što su konstanta brzine, redoslijed reakcije i koeficijent prijenosa. Ovaj elektrokemijski postupak je odgovarajući za proučavanje elektrodnih reakcija, čija je kinetika spora ili ju je teško proučavati ostalim elektrokemijskim tehnikama.

CA se može koristiti za proučavanje metala, poluvodiča i elektrokatalize. Također se koristi za proučavanje elektroda u različitim uvjetima, kao što su vodene ili nevodene otopine te otopine plinova. Ovom tehnikom se mogu proučavati i utjecaji različitih parametara kao što su tlak, temperatura i prenapon.²

2.5.2.Ciklička voltametrija

Ciklička voltametrija (CV) je vrsta elektrokemijske tehnike za proučavanje mehanizma i kinetike elektrodnih reakcija. Mjeri se struja koja teče kroz ćeliju, a potencijal radne elektrode se kontrolira i linearno vremenski mijenja u naprednom i povratnom smjeru. Jakost struje se mjeri u odnosu na namješteni napon a signal pobude je vremenski linearno promjenjiv potencijal radne lektrode, dok je struja signal odziva.

Najprije se potencijal mijenja od početnog do maksimalnog potencijala u jednom smjeru, a zatim u suprotnom, od maksimalne do početne vrijednosti. Proces se izvodi jednom ili u više ciklusa.⁷

Prednosti CV u odnosu na ostale:

- Može se saznati je li kemijska reakcija reaktanata reverzibilna ili ireverzibilna
- Moguće je odrediti potencijal pri kojem dolazi do reakcija oksidacije i redukcije
- Omogućeno je mjerenje pri promjeni uvjeta ispitivanja kao što su temperatura, promjena koncentracije reaktanata i brzina promjene potencijala²



Slika 2.14. (a)Signal pobude u CV i (b) Signal odziva u CV

Na *Slici 2.14.* pod (b), prikazani su ciklički voltamogrami za reverzibilni (a), kvazireverzibilni (b) i ireverzibilni (c) prijenos elektrona.

2.5.3. Kronopotenciometrija

Kod kronopotenciometrije (CP), prati se promjena potencijala radne elektrode s vremenom, a putem galvanostata se kontrolira električna varijabla napona. Kada se kroz elektrokemijsku ćeliju, između pomoćne i radne elektrode, pusti struja, dolazi do intezivne promjene potencijala radne elektrode. Napon raste na međupovršini elektroda-otopina dok ne postigne odgovarajuću vrijednost pri kojoj dolazi do elektrolize elektroaktivne komponente u samoj otopini. Ako je određena komponenta u oksidiranom stanju, dolazi do njezine redukcije te pada koncentracije na površini elektrode sve dok ona ne dođe do nule. Tada dolazi do nagle promjene potencijala.¹¹



Slika 2.15. Signali pobude i odziva u kronopotenciometriji

3. EKSPERIMENTALNI DIO

Tablica 3.1. Popis korištenih kemikalija

Grafenov oksid (GO) Otopina GO sintetizirana u laboratoriju Suspenzija GO/20% CNT Suspenzija GO/50% V2O5	
Grafenov oksid (GO) Suspenzija GO/20% CNT Suspenzija GO/50% V2O5	
Suspenzija GO/50% V ₂ O ₅	
Suspenzija GO/70% V ₂ O ₅	
Cinkov sulfat, ZnSO4 $2 \mod dm^{-3} \operatorname{otopina} ZnSO_4$ Lach-Ner	
$3 \text{ mol } \text{dm}^{-3} \text{ otopina } \text{ZnSO}_4$	
Kalijev klorid, KCl 0.1 mol dm-3 otopina KCl Lach-Ner	
Vanadijev (V) oksid, V ₂ O ₅ Priređen u laboratoriju Fakulteta za fizičku kemiju Sveučilišta u	
Beogradu	
Ugljikove nanocjevčice (CNT)Chengdu Organic Chem. Co, (Kineska akademija znanosti).	
CNT (> 90%) imaju promjer od 10-30 nm, prosječnu duljinu od	
10-30 µm i maseni udio karboksilnih skupina 1,55 %.	

3.1.Priprema otopine GO

Za pripremu reduciranog grafenovog oksida koristi se prethodno sintetizirana otopina GO. Njezina masena koncentracija iznosi $\gamma = 5.67 \text{ mg} (\text{mL})^{-1}$ te je razrijeđena s redestiliranom vodom na $\gamma = 3.36 \text{ mg} (\text{mL})^{-1}$.

Sve priređene suspenzije GO su rađene iz otopine 3.36 mg (mL)⁻¹ GO, a navedene su u *Tablici 3.1*. Sve suspenzije uronjene su 30 minuta u ultrazvučnu kupelj kako bi se homogenizirale prije nanošenja na elektrodu.

3.2. Postupak nanošenja GO na GC elektrodu

Za ovaj eksperimentalni dio ispitivanja elektroda, korištene su elektrode od staklastog ugljika (GC). Najprije ih je potrebno ispolirati pomoću suspendirane glinice (Al₂O₃), zatim isprati redestiliranom vodom, odmastiti etanolom i ponovno isprati redestiliranom vodom. Nakon što su elektrode očišćene, spremne su za nanošenje alikvota mikropipetom.

Na GC elektrode se nanosi:

- 10 µL GO/ 20% CNT, naziv elektrode: 10_rGO/20% CNT
- 10 μ L GO/50 % V₂O₅, naziv elektrode: 10_rGO/50% V₂O₅
- 5 μ L GO/50 % V₂O₅, naziv elektrode: 5 rGO/50% V₂O₅
- 5 μ L GO/ 70 % V₂O₅, naziv elektrode: 5_rGO/70% V₂O₅

Elektrode je zatim potrebno sušiti pod infracrvenom (IR) lampom u prosjeku 20-30 minuta.



Slika 3.1.Poliranje GC elektrode s Al₂O₃ lampom



Slika 3.2. Sušenje GC elektroda IR

3.3.Redukcija GO pomoću CA metode

Da bi poboljšali svojstva GO, provodi se njegova redukcija u troelektrodnom sustavu (*Slika 3.4.*). GO se nanosi na podlogu od staklastog ugljika (GC) na kojoj se provodi njegova redukcija. Radnu elektrodu čini GC elektroda s nanesenim GO slojem, protuelektroda je platina, a kao referentna se koristi zasićena kalomel elektroda (ZKE). Sustav se spoji s uređajem PalmSens4 potenciostatom/galvanostatom (*Slika3.5.*) kao i software-om PSTrace te se koristi 0.1 mol dm⁻³ otopina KCl. Redukcija se provodi metodom kronoamperometrije u trajanju od dva ciklusa po 60 sekundi, pri potencijalu od -1.4 V.



Slika 3.4.Troelektrodni sustav: 1-protuelektroda 2-referentna, 3-radna



Slika 3.5. PalmSens4 uređaj

3.5. Ispitivanje elektrode CV metodom

Nakon što se dobio reducirani grafenov oksid (rGO), slijedi ispitivanje elektrode metodom cikličke voltametrije. Metoda se provodi uz PalmSens4 potenciostat/galvanostat te PSTrace. Ovom metodom prati se depozicija cinka na elektrodu iz otopine $ZnSO_4$ čija je koncentracija 2 ili 3 mol dm⁻³. Raspon potencijala koji se koristio za taloženje cinka na rGO/CNT elektrodu je 0.5 V – 1.3 V i to pri brzinama promjene potencijala 2, 10, 20 i 50 mV s⁻¹. Osim toga, rGO/V₂O₅ elektroda se karakterizirala u rasponu potencijala – 0.8 V-0.8V pri brzinama promjene potencijala od 1, 5, 10, 20 i 50 mV s⁻¹.

3.6. Ispitivanje dvoelektrodnog sustava s Zn i rGO/V₂O₅ elektrodama

Na GC elektrode se nanose alikvoti suspenzije GO te nakon sušenja pod IR lampom i redukcije GO kod rGO/ V_2O_5 , dolazi do spajanja u dvoelektrodni sustav. Koristi se i referentna elektroda na temelju koje se preko voltmetra očitavaju potencijali pojedinih elektroda. Provodi se polarizacija dvoelektrodnog sustava, pri čemu se zapisuju potencijali anode i katode. Provodeći cikličku voltametriju, bilježi se promjena struje o namještenom naponu u dvoelektrodnom sustavu.



Slika 3.6. Aparatura korištena tijekom ispitivanja potencijala u dvoelektrodnom sustavu

3.7. Priprema GO/V₂O₅ papira vakuum filtracijom

Da bi se konstruirala baterija, potrebno je pripremiti GO/ V₂O₅ papir (*Slika 3.8.*). On se priprema pomoću otopine GO masene koncentracije $\gamma = 3.36 \text{ mg} (\text{mL})^{-1} \text{ s}$ dodanim V₂O₅. Kao podloga se koristi PES filter papir (polietersulfonska membrana) čije su pore 0.1 µm.

Aparatura (*Slika 3.7.*) za ovaj proces sastoji se od vakuum sušionika, boce za odsisavanje te Büchnerovog lijevka. Filter papir se postavi na Büchnerov lijevak koji je potrebno spojiti na vakuum. Kapaljkom se malo pomalo dodaje otopina GO/V₂O₅, pazeći da se ne razlije preko rubova papira.



Slika 3.7. Aparatura za pripremu GO papira

3.8. Redukcija GO/ V2O5 papira CA metodom

Kada se pripremljeni GO/ V_2O_5 papir potpuno osuši, potrebno ga je reducirati metodom kronoamperometrije. Proces traje 40 sati i provodi se u otopini KCl koncentracije 0.1 mol L⁻¹ pri potencijalu od -1.4 V. Potrebno je dodati i NH₃ kako bi se postigla odgovarajuća pH vrijednost u bateriji, a to je 9.

Za redukciju GO/ V_2O_5 papira sastavljena je elektrokemijska ćelija, koristio se potenciostat EG&G Princeton Applied Research, model 263 A te je korišten program za kronoamperometriju, model 270. Elektrokemijska ćelija je troelektrodni sustav koju čine radna elektroda od titanija koji je stavljen u kontakt s GO/V₂O₅, protuelektroda od platine te zasićena kalomel elektroda (ZKE) kao referentna elektroda.(*Slika 3.9*)



Slika 3.8.rGO papir dobiven nakon elektrokemijske redukcije Slika 3.9.Aparatura za redukciju GO papira

3.9. Sastavljanje Zn//rGO/V₂O₅ baterije

Nakon što je pripremljen reducirani GO/ V_2O_5 papiri, izrezan je na dijelove veličine $\approx 1 \text{ cm}^2$ (m=0.86 mg) te uronjen u otopinu Na₂SO₄. Papiri su postavljeni na niklenu pločicu koja se prethodno ispolirala s 3 vrste brusnog papira. Cinkovu pločicu je također potrebno očistiti u H₂SO₄. Između elektroda, postavljen je separator, papir od staklastih vlakana. Otopina ZnSO₄ koncentracije 2 mol dm⁻³ je korištena kao elektrolit te su njome namočeni papiri. Tako namočene elektrode, obložene su parafilmom kako ne bi došlo do isparavanja vode te učvršćene stezaljkom radi dobrog kontakta.



a)

b)



Slika 3.10. a) GO papiri $\approx 1 \text{ cm}^2$ te niklena i cinkova elektroda i b) sastavljena Zn//rGO/V₂O₅ baterija

3.10. Ispitivanje Zn//rGO/V₂O₅ baterije CV metodom

Konstruirana baterija se pomoću pločica od nikla spaja s PalmSens4 potenciostatom/ galvanostatom te se PSTrace software koristi za mjerenja. Provodi se punjenje baterije u rasponima potencijala 0.4 V - 2.0 V. Opisani postupak se provodio pri brzini od 1 i 50 mV s⁻¹.

3.12. Ciklusi punjenja i pražnjenja Zn//rGO/V₂O₅ baterije

Kronopotenciometrija je metoda kojom baterija prolazi kroz cikluse punjenja i pražnjenja. Uređaj koji se koristi je SP-150 BioLogic Science Instruments. Sam proces punjenja i pražnjenja provodi se u 4 etape od kojih se svaka etapa sastoji od 6 ciklusa punjenja i pražnjenja.

Kronopotenciometrija se izvodi u granicama napona od 0.4 V do 2.0 V pri vrijednostima struje:

- 1. 0.7 mA (0.8 A/g)
- 2. 2.3 mA (2.7 A/g)
- 3. 4.3 mA (5.0 A/g)
- 4. 0.7 mA (0.8 A/g)



Slika 3.11. SP-150 BioLogic Science Instruments potenciostat

4. REZULTATI

4.1. Redukcija GO/V2O5 sloja metodom kronoamperometrije



Slika 4.1. Krono
amperometrijski odziv zabilježen za vrijeme redukcije GO/V
 $_2\mathrm{O}_5$ sloja na GC elektrodi u $0.1\ \mathrm{mol}\ \mathrm{dm}^{\text{-3}}$ otopini KCl pri -1.4 V

Katodna polarizacija GO/V_2O_5 sloja na GC elektrodi se provodila pri konstantnom potencijalu od -1.4 V po dva ciklusa, u trajanju od 60 sekundi. Tijekom prvih 60 sekundi struja blago pada, a nakon 60 sekundi pad struje je znatno izraženiji.

4.2. Ispitivanje rGO/V₂O₅ sloja na GC elektrodi



Slika 4.2.Ciklički voltamogram snimljen za 10_rGO/50%V₂O₅ elektrodu u 3 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄ pri različitim brzinama promjene potencijala

Elektroda je polarizirana od početne vrijednosti potencijala -0.8 V do potencijala 0.8 V. Uočavamo porast struje, odnosno visine strujnih vrhova povećanjem brzine promjene potencijala. Pri svim brzinama možemo uočiti po dva strujna vrha u anodnom (A1 i A2) i katodnom (K1 i K2) dijelu, koji su bolje definirani pri manjim brzinama promjene potencijala (5 i 10 mV/s).



Slika 4.3. a) Linearna ovisnost logaritma struje pojedinog vrha o log(v) i b) dijagram ovisnosti $I/v^{1/2}$ o korijenu brzine za 10_rGO/50%V₂O₅ elektrodu u 3 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄



Slika 4.4.Ciklički voltamogram snimljen za 10_rGO/50%V₂O₅ u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄ pri različitim brzinama promjene potencijala

Elektroda je polarizirana od početne vrijednosti potencijala -0.8 V do potencijala 0.8 V. Uočavamo porast struje, odnosno visine strujnih vrhova povećanjem brzine promjene potencijala. Pri manjim promjenama brzina možemo uočiti po dva strujna vrha u anodnom (A1 i A2) i katodnom (K1 i K2) dijelu, koji su izraženiji pri manjim brzinama (5 i 10 mV/s), dok se pri višim brzinama, dva anodna vrha spajaju u jedan.



Slika 4.5. a) Linearna ovisnost logaritma struje pojedinog vrha o log(*v*) i b) dijagram ovisnosti $I/v^{1/2}$ o korijenu brzine za 10 rGO/50%V₂O₅ elektrodu u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄



Slika 4.6.Ciklički voltamogram snimljen za 5_rGO/50%V₂O₅ u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄ pri različitim brzinama promjene potencijala

Elektroda je polarizirana od početne vrijednosti potencijala -0.8 V do potencijala 0.8 V. Uočavamo porast struje, odnosno visine strujnih vrhova povećanjem brzine promjene potencijala. Pri manjim promjenama brzina možemo uočiti po dva strujna vrha u anodnom (A1 i A2) i katodnom (K1 i K2) dijelu, koji su izraženiji pri manjim brzinama (5 i 10 mV/s), dok se pri višim brzinama, dva anodna i katodna vrha spajaju u jedan.



Slika 4.7. a) Linearna ovisnost logaritma struje pojedinog vrha o log(v) i b) dijagram ovisnosti $I/v^{1/2}$ o korijenu brzine za 5 rGO/50%V₂O₅ elektrodu u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄



*Slika 4.8.*Ciklički voltamogram snimljen za 5_rGO/70%V₂O₅ elektrodu u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄ pri različitim brzinama promjene potencijala

Elektroda je polarizirana od početne vrijednosti potencijala -0.8 V do potencijala 0.8 V. Uočavamo porast struje, odnosno visine strujnih vrhova povećanjem brzine promjene potencijala. Pri manjim promjenama brzina možemo uočiti po dva strujna vrha u anodnom (A1 i A2) i katodnom (K1 i K2) dijelu, koji su izraženiji pri manjim brzinama (5 i 10 mV/s), dok se pri višim brzinama, dva anodna vrha spajaju u jedan.



Slika 4.9. a) Linearna ovisnost logaritma struje pojedinog vrha o log(v) i b) dijagram ovisnosti $I/v^{1/2}$ o korijenu brzine za 5 rGO/70%V₂O₅ elektrodu u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄

4.3. Ispitivanje rGO/20%CNT sloja na GC elektrodi



Slika 4.10. Ciklički voltamogrami snimljeni za *.a)* rGO/20%CNT elektrodu u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄ pri različitim brzinama promjene potencijala i *b)* Zn elektrodu u 1 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄

Elektroda rGO/20%CNT je polarizirana od početne vrijednosti potencijala 0.5 V do potencijala -1.3 V (*Slika 4.10.a*). Katodne struje značajno počinju rasti nakon -1.2 V zbog depozicije cinka na elektrodu. U povratnom dijelu cikličkog voltamograma, katodna struja pada te se javljaju i anodni strujni vrhovi koji su posljedica otapanja cinka s elektrode. Kada se Zn potroši, vrijednost struje naglo pada. *(Slika 4.10.b)* Zn elektroda se također taloži i Zn iz otopine tijekom katodne polarizacije, a tijekom anodne polarizacije dolazi do otapanja Zn i kontinuiranog porasta struje.

4.4. Ispitivanje dvoelektrodnog sustava rGO-V2O5/Zn na GC elektrodi



Slika 4.11. Ciklički voltamogram ispitivanja dvoelektrodnog sustava pri brzini promjene potencijala od 10 mV/s.

Provedeno je ispitivanje s elektrokemijskim sustavom koji se sastojao od dvije elektrode uronjene u ćeliju (*Slika 4.11.*) Sustav je polariziran u području napona od 0.4 V do 2.0 V. Pozitivna elektroda (katoda) je rGO/70%V₂O₅, a negativna (anoda) je Zn. Uočavamo dva anodna strujna vrha na vrijednosti napona 1.0 V i 1.3 V , te u povratnom dijelu voltamograma katodni strujni vrh na naponu 0.9 V i slabo izraženi vrh pri 1.5 V. Osim što je tijekom mjerenja praćena promjena struje s naponom, praćen je i potencijal pojedine elektrode pri određenom naponu uz pomoć voltmetra i referentne elektrode. Vrijednosti potencijala su zabilježene unutar *Slike 4.11*.

4.4.1. Ispitivanje Zn//rGO/V₂O₅ baterije metodom cikličke voltametrije



Slika 4.12. Ciklički voltamogram Zn-ionske baterije prije i nakon punjenja i pražnjena

Na *Slici 4.12.* uočavamo porast struje i smanjenje reverzibilnosti procesa pri većim brzinama promjene potencijala. Uvećanjem ciklusa pri 1 mV/s zapažamo dva anodna strujna vrha u polaznom smjeru i dva katodna vrha, manjih struja, u povratnom procesu. Na temelju grafa također možemo zaključiti da je nakon ciklusa punjenja i pražnjenja baterije, došlo do smanjenja reverzibilnosti.

4.5. Ispitivanje baterije $Zn//rGO/V_2O_5$ metodom kronopotenciometrije



Slika 4.13. Kronopotenciometrijski odziv ciklusa punjenja i pražnjenja baterije a) kod različitih struja tijekom 6 ciklusa i b) kronopotenciometrijski odziv za jedan ciklus punjenja i pražnjenja baterije uz struju 0.7 A

Na *Slici 4.13.a* nalazi se kronopotenciometrijski odziv zabilježen kod različitih struja tijekom 6 ciklusa punjenja i pražnjenja baterije. Porastom struje pada vrijeme potrebno za punjenje i pražnjenje baterije. Iz uvećanog prikaza se vidi da napon tijekom punjenja najprije naglo skače s vrijednosti 0.4 V na 0.6 V. Nakon toga porast napona je usporen te ponovno naglo raste nakon 1.2 V. Tijekom pražnjenja naglo pada s 2.0 V na 1.8 V, pad napona se potom nastavlja nešto manjom brzinom. Do značajnijeg smanjenja promjene napona dolazi nakon 1 V.



Slika 4.14. Vrijednosti specifičnog kapaciteta pri različitim jačinama struje

Na *Slici 4.14.* uočavamo dijagram ovisnosti specifičnog kapaciteta baterije o narinutoj struji za četiri ciklusa punjenja i pražnjenja. Pri manjim strujama su veći kapaciteti i njihova vrijednost se ne mijenja značajno osim kod prvog ciklusa punjenja.

5. RASPRAVA

Baterija je vrsta održive tehnologije i predstavlja najbolji pristup za skladištenje energije, što dokazuje široka upotreba ovog elektrokemijskog spremnika/pretvornika energije. Danas se najčešće koriste Li-ionske baterije, čija je prednost mala masa i visoka gustoća energije ali zbog visokih troškova i kratkog životnog vijeka, sve više se razvijaju i druge baterije poput Zn-ionskih baterija.

Punjive Zn-ionske baterije su u središtu pozornosti zbog nekih prednosti cinka kao što su sigurna upotreba, nizak redoks potencijal te visok specifični teorijski kapacitet. Zn-ionske baterije mogu koristiti vodene elektrolite koji su ekološki prihvatljivi za razliku od organskih elektrolita koji se koriste u Liionskim baterijama i koju su zapaljivi te nisu ekološki prihvatljivi.

Problemi koji se javljaju kod Zn-ionskih baterija mogu biti povezani s katodama, koje čine metalni oksidi niske intrinzične vodljivosti što ograničava brzinu prijenosa elektrona. Ove tradicionalne katode imaju i loša mehanička svojstva zbog kojih elektrode ne mogu izdržati konstantne promjene volumena tijekom procesa interkalacije/deinterkalacije. Dolazi i do opadanja kapaciteta, uslijed otapanja aktivnih materijala ako katodu izložimo blagim kiselim elektrolitima. Na anodi se pak javlja nejednoliko električno polje i nekontrolirani rast cinkovih dendrita što uzrokuje kratki spoj i prestanak rada baterije. Kako bi se unaprijedio životni vijek Zn-ionskih baterija te povećala njezina gustoća energije, neophodna su dodatna istraživanja.²

Cilj ovog rada bio je pripremiti i ispitati samostojeći rGO interkaliran s V_2O_5 te koristiti pripremljeni materijal u Zn-ionskoj bateriji. Cilj je također bio usporediti dobivene rezultate s rezultatima koji su provedeni pri istim uvjetima ali uz rGO/Zn anodu.²

Vakuumskom filtracijom pripremljen je modificirani papir od grafenovog oksida, sastavljen od grafenovog oksida (GO) i V_2O_5 . Da bi se formirao fleksibilan samostojeći materijal koji je dobar za primjenu u Zn-ionskoj bateriji, GO je preveden u rGO elektrokemijskom redukcijom. Priređeni materijal korišten je za izradu katode, a kao anoda korištena je Zn pločica. rGO papir je savitljiv i ima samostojeću strukturu, što je posljedica van der Waalsovih sila koje međusobno povezuju grafenske listove i stvaraju kompaktan i funkcionalan sloj. Stoga u ovom slučaju nije potrebno dodavati veziva koja se inače koriste za izradu aktivnog materijala.¹¹

Razlikujemo kemijsku, toplinsku, elektrokemijsku i fotokatalitičku reduckiju grafenovog oksida. Kemijska redukcija koja se najčešće koristi uključuje korištenje redukcijskih sredstava koja moraju biti oprezno dozirana, kako ne bi kontaminirala konačni proizvod te negativno utjecala na okoliš i ljudsko zdravlje. Isto tako, kemijska redukcija ne može potpuno ukloniti funkcionalne skupine u strukturi grafenovog oksida. Toplinska redukcija podrazumijeva visoke temperature pomoću kojih se uklanjaju kisikove fukcionalne skupine. Navedeni proces je skup i potrebno je strogo kontrolirati eksperimentalne uvjete. Fotokatalitička redukcija grafenovog oksida je ovisna o prisutnosti fotoaktivnih materijala pod ultraljubičastim (UV) zračenjem.

S druge strane, elektrokemijska redukcija grafenovog oksida je ekonomična, brza, jednostavna i ekološki prihvatljiva metoda u odnosu na druge. Pristup elektrokemijske redukcije grafenovog oksida usmjeren je na vraćanje određenih izvornih svojstava čistog grafena. Ovaj način redukcije često se uspoređuje s elektrokemijskim raslojavanjem grafena ali je razlika da se u tom procesu nastoje očuvati sva početna svojstva čistog grafena dok se elektrokemijskom redukcijom nastoje vratiti samo neka izvorna svojstva.¹²

Kada se grafitov oksid rasloji, dobiju se GO listovi koji sadrže visok stupanj oksidacije i imaju skupine alkohola, eposkida i karboksilnih kiselina. Nakon uklanjanja kisika, dolazi do eliminacije funkcionalih skupina te nastaje rGO. U skladu s očekivanim, rGO posjeduje nižu električnu provodnost i hidrofilan je u odnosu na čisti grafen.¹³

Na *Slici 4.1.* prikazan je kronoamperometrijski odziv zabilježen za vrijeme redukcije GO/V_2O_5 sloja nanesenog na GC elektrodu. Polarizacija se provodila u dva ciklusa po 60 sekundi u 0.1 mol dm⁻³ otopini KCl pri konstantnom potencijalu od -1.4 V. Na temelju dobivenog rezultata može se zaključiti da je redukcija provedena uspješno te da je proces redukcije najintezivniji u prvih 60 sekundi.

U troelektrodnom sustavu, ispitane su rGO/V₂O₅ elektrode. Na *Slici 4.2., Slici 4.4., Slici 4.6.* i *Slici 4.8.* prikazani su odzivi, karakteristični za redoks reakciju V₂O₅. Na voltamogramima su uočljiva dva strujna vrha u anodnom (A1 i A2) i dva strujna vrha u katodnom dijelu (K1 i K2). Vrhovi su u potpunosti odijeljeni pri malim brzinama promjene potencijala, dok se pri većim brzinama preklapaju. Dobiveni vrhovi odgovaraju redoks reakciji V₂O₅. (reakcija 5.1)

$$V_2O_5 + x Zn^{2+} + n H_2O + 2 x e \rightarrow Zn_xV_2O_5 * n H_2O$$
 (5.1)

Pri većim brzinama promjene potencijala, dva strujna vrha se spajaju u jedan.

Anodne i katodne struje su veće, kod svih brzina promjene potencijala u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄ (*Slika 4.4*), u odnosu na 3 mol dm⁻³ otopinu ZnSO₄ (*Slika 4.2*.). Stoga je za daljnje ispitivanje odabrana 2 mol dm⁻³ otopina ZnSO₄.

Katodne struje su veće kad se nanese 10 μ L disperzije koja sadrži grafenov oksid (GO) i V₂O₅ (*Slika 4.4*) na elektrodu od staklastog ugljika u donosu na 5 μ L navedene disperzije (*Slika 4.6*.) što je bilo i za očekivati s obzirom da je u slučaju većeg volumena nanesena duplo veća količina V₂O₅.

Usporedbom vrijednosti anodnih i katodnih struja za elektrode na koje su nanesene disperzije s 50% i 70% V_2O_5 su gotovo jednake, što znači da je V_2O_5 slabije iskorišten u slučaju kad je veći udio V_2O_5 unutar grafena.

Na temelju grafova prikazanim na *Slici 4.3., Slici 4.5., Slici 4.7.* i *Slici 4.9.* može se zaključiti da su vrijednosti struje gotovo uvijek najveće za prvi anodni vrh (A1) i prvi katodni strujni vrh (K1) pri svim brzinama promjene potencijala. To nam ukazuje da se pri nižem potencijalu veći dio materijala oksidira.

S obzirom da se aktivni materijal nalazi na površini elektrode, potencijali anodnih i katodnih vrhova bi se trebali preklapati. Na temelju dobivenog odziva vidi se da dolazi do pomaka, iz čega se zaključuje da postoji odstupanje od reverzibilnog ponašanja kada su u pitanju veće brzine promjene potencijala, što je u skladu s literaturom.⁹

Na temelju cikličkih voltamograma (*Slika 4.2., Slika 4.4., Slika 4.6.* i *Slika 4.8.*), očitane su vrijednosti struje anodnih i katodnih strujnih vrhova (A1, A2, K1 i K2) pri različitim brzinama promjene potencijala za rGO/V_2O_5 elektrode. (*Tablica 5.1.*)

Tablica 5.1. Očitane vrijednosti struja pri katodnim i anodnim vrhovima za elektrode čiji ciklički votamogrami su prikazani na *Slici 4.2., Slici 4.4., Slici 4.6.* i *Slici 4.8.*

ELEKTRODE	v/mVs^{-1}	<i>I</i> (A1)	<i>I</i> (A2)	<i>I</i> (K1)	<i>I</i> (K2)
	1	0.0451	0.0458	-0.0327	-0.0424
	5	0.2131	0.1938	-0.1452	-0.2033
$10_rGO/50\%V_2O_5$	10	0.3816	0.3455	-0.2413	-0.3673
$c(ZnSO_4) = 3 \mod dm^3$	20	0.6397	0.6251	-0.4101	-0.6268
	50	1.2421	1.3858	-0.2514	-0.8638
	1	0.0396	0.0413	-0.0264	-0.0413
10 rGO/50%V.O.	5	0.2208	0.1863	-0.1410	-0.2123
$c(ZnSO_4) = 2 \text{ mol dm}^{-3}$	10	0.4220	0.3452	-0.2545	-0.3899
	20	0.7613	0.6753	-0.4551	-0.6921
	50	2.0156		-0.9791	-1.3716
	1	0.0208	0.0221	-0.0155	-0.0221
	5	0.1199	0.1100	-0.0849	-0.1156
$5_rGO/50\%V_2O_5$	10	0.2205	0.1833	-0.1463	-0.2220
$c(2nSO_4) = 2 \mod dm$	20	0.3576	0.3452	-0.2386	-0.3809
	50	0.7534	0.8900	-0.0703	-0.5949
	1	0.0413	0.0413	-0.0281	-0.0408
	5	0.2312	0.1947	-0.1504	-0.2324
$5_rGO/70\%V_2O_5$	10	0.4335	0.3384	-0.2759	-0.4373
$c(2nSO_4) = 2 \mod dm^2$	20	0.7610	0.6516	-0.4677	-0.7464
	50	2.1030		-1.0123	-1.4688

Na *Slici 4.3., Slici 4.5., Slici 4.7.* i *Slici 4.9.* su prikazane ovisnosti anodnih i katodnih strujnih vrhova o brzinama promjene potencijala. Dobivene su krivulje karakterizirane pomoću jednadžbi (5.2.) i (5.3.) kako bi se istražio interkalacijski i kapacitativni doprinos ukupnom kapacitetu.

$$I=av^b \tag{5.2.}$$

gdje je *I* struja (A), v je brzina (mV s⁻¹), a *a* i *b* su parametri jednadžbe. Vrijednost *b* parametra određena je iz nagiba krivulje $\log(|i|)$ u odnosu na $\log(v)$. *b* vrijednost od 0,5 označava faradejski proces kao što je interkalacija kontrolirana difuzijom, dok *b* vrijednost od 1,0 označava površinski ograničenu pseudokapacitivnost. Vrijednosti parametra *b* za elektrode karakterizirane u ovom radu iznose 0.85, 0.99,

0.91 i 0.99, što je indikativno za kapacitativno ponašanje i ukazuje na površinsko skladištenje Zn^{2+} iona na rGO/V₂O₅. Nagibi krivulja svake elektrode su slični pa smo prikazali po jednu vrijednost parametra *b* za svaku elektrodu.

Jednadžba (5.3.) opisuje odziv struje (*I*) pri fiksnom naponu (V) kao kombinaciju kapacitivnog učinka $(k_l v)$ i interkalacijskog učinka kontroliranog difuzijom $(k_2 v^{l/2})$.

$$i = k_1 v + k_2 v^{1/2}$$
 (5.3.)

I je struja (A) pri danom potencijalu, v je brzina (mV s–1), a *k1* i *k2* su konstante brzine reakcije vezane uz kapacitativni i interkalacijski efekt. Vrijednosti kapacitativnog učinka izračunat je kod tri najmanje brzine promjene potencijala s obzirom da dobivena ovisnost kod svih brzina nije linearna (*Slika 4.3.b., Slika 4.5.b, Slika 4.7.b.* i *Slika 4.9.*) za prikazane elektrode iznose: 0.03438, 0.03152, 0.01686 i 0.0454. vrijednosti interkalacijskog učinka kontroliranog difuzijom iznose: 0.00984, 0.0107, 0.00715 i -0.00249. Možemo zaključiti da je u svim slučajevima puno veći udio kapacitativnog učinka na brzinu reakcije u odnosu na difuzijski što nam potvrđuju obje jednadžbe. Pretpostavljavmo da Zn nije uspio difundirati u dubinu rGO/V₂O₅ jer se proces odvijao pri velikim brzinama za vrijeme kojih aktivni materijal nije stigao reagirati.¹⁴

Pri ispitivanju rGO/20%CNT elektrode u otopini 2 mol dm⁻³ ZnSO₄ metodom cikličke voltametrije, uočavamo struje koje su karakteristične za depoziciju cinka te strujni vrh, koji odgovara otapanju cinka. Dolazi do pada struje vrha s porastom brzine promjene potencijala (*Slika 4.10.*). S obzirom da je količina cinka na ovoj elektrodi ograničena, očito je da se kod potencijala pozitivnijih od 500 mV sav cink pri čemu dolazi do naglog pada struje. U slučaju Zn pločice količina Zn nije ograničena te kontinuirano dolazi do otapanja cinka kod potencijala pozitivnijih od -1.1 V.

Izračunate su specifične vrijednosti kapaciteta troelektrodnog sustava u kojem su korištene elektrode rGO/V₂O₅ prema izrazu:

$$C_{s} (mA \ h \ g^{-1}) = \frac{A (mA \ V)}{2 * \nu (Vs^{-1}) * m (g)}$$
(5.4.)

gdje je C_s specifični kapacitet (mA h g⁻¹), postupkom integracije cikličkog voltamograma dobivena je površina A (mA V), član v predstavlja brzinu promjene potencijala (V s⁻¹), a m je masa aktivnog materijala elektrode (g⁻¹).

Primjer izračuna specifične vrijednosti kapaciteta za elektrodu 10_rGO/50%V₂O₅ u otopini 3 mol dm⁻³ ZnSO₄ na temelju mjerenja dobivenih metodom cikličke voltametrije za brzinu promjene potencijala 1 mV s⁻¹:

$$C_{s} = \frac{A (mAV)}{2 * v (Vs^{-1}) * m (g)}$$

$$C_{s} = \frac{0,0484 mAV}{2 * 0,001 Vs^{-1} * 0.0000336 g}$$

$$C_{s} = 720238 mA s g^{-1}$$

$$C_{s} = 720238 mA s g^{-1} * \frac{1 h}{3600 s}$$

$$C_{s} = 200.07 mA h g^{-1}$$

Tablica 5.2. Specifični kapaciteti rGO/V2O5 elektroda pri različitim brzinama promjene potencijala

ELEKTRODA	<i>v</i> / mV s ⁻¹	A/ mA V	C_S / mAh g ⁻¹
	1	0.0484	200.07
	5	0.2830	233.96
10_rGO/50%V ₂ O ₅	10	0.5768	238.43
$c(ZnSO_4) = 3 \text{ mol } dm^{-3}$	20	1.0450	215.98
	50	1.9547	161.60
	1	0.0430	177.74
	5	0.2735	211.03
10 rGO/50%V2O5	10	0.5849	241.77
$c(ZnSO_4) = 2 \mod dm^{-3}$	20	1.1941	246.80
	50	2.8088	232.21
	1	0.0238	196.76
	5	0.1493	246.86
5 rGO/50%V ₂ O ₅	10	0.3202	264.72
$c(ZnSO_4) = 2 \text{ mol } dm^{-3}$	20	0.6408	264.88
	50	1.3036	215.54
	1	0.0416	147.39
	5	0.2737	193.95
5 rGO/70%V ₂ O ₅	10	0.5952	210.88
$c(ZnSO_4) = 2 \text{ mol } dm^{-3}$	20	1.2315	218.17
	50	2.8016	198.53

Dobivene vrijednosti kapaciteta ukazuju da kapacitet pada s porastom brzine promjene potencijala. Manji kapaciteti kod brzine 1 mV s⁻¹ u odnosu na 5 mV s⁻¹ ukazuju da elektroda nije bila dovoljno dugo stabilizirana na početnom potencijalu. Tako na samom početku polarizirani sloj nije dovoljno reduciran pa je dobiveno manje anodnog naboja. Trend vrijednosti C_s je u suglasnosti s trendom

vrijednosti strujnih vrhova, zabilježenih u cikličkom voltamogramu (*Slika 4.2, Slika 4.4, Slika 4.6* i *Slika 4.8.* vrhovi: A1, A2, K1, K2). Tako su najveći C_s zabilježeni kod sloja 5_rGO/50%V₂O₅, a najmanji kod sloja 5_rGO/70%V₂O₅ u 2 mol dm⁻³. To nam ukazuje da je aktivni materijal u tanjem sloju ($5_rGO/50\%V_2O_5$) bolje iskorišten nego u debljem sloju ($10_rGO/50\%V_2O_5$). Usporedbom 50% i 70 % V₂O₅ jasno je da su veći kapaciteti dobiveni kod 50 % V₂O₅. Međutim bez obzira na to u ovom radu je za izradu baterije korišten materijal s 70 % V₂O₅ jer je u tom materijalu veća ukupna masa V₂O₅. Također veći kapaciteti su zabilježeni u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄.

Provedeno je ispitivanje dvoelektrodnog sustava s rGO/V₂O₅ elektrodom kao katodom i Zn elektrodom kao anodom koje su bile uronjene u otopinu Na₂SO₄. Pri navedenom ispitivanju je nanesen rGO/V₂O₅ na elektrodu od straklastog ugljika Na voltamogramu prikazanom na *Slici 4.11*. uočavamo anodne strujne vrhove na vrijednosti napona 0.95 V i 1.25 V te slabo izraženi strujni vrh pri 1.7 V. U povratnom dijelu voltamograma zabilježen je katodni strujni vrh pri 0.75 V i slabo izraženi strujni vrh pri 1.5 V. Na cikličkom voltamogramu su naznačeni iznosi potencijala elektrode pri različitim naponima, tako da je potencijal svake elektrode tijekom polarizacije u bateriji, uspoređen s potencijalom referentne elektrode pomoću voltmetra. Vrijednosti potencijala tijekom mjerenja su bili dovoljno niski da nije došlo do razvijanja kisika ili oksidacije grafena na pozitivnoj elektrode bio je dovoljno negativan kako bi se moglo odvijati taloženje/otapanje Zn te nije značajnije varirao s promjenom napona.

Usporedivši *Sliku 4.8.* i *Sliku 4.11.*, može se uočiti da su potencijali pozitivne elektrode, pri naponu kad je formiran strujni vrh u bateriji (*Slika 4.11.*) odgovaraju potencijalu strujnog vrha A1 i A2, a slabo izraženi vrh potencijala 0.5 V odgovara trećem strujnom vrhu (0.7 V) zabilježenom na *Slici 4.8.*. Iz toga se može zaključiti da reakcije u bateriji odgovaraju području potencijala koji je karakterističan za redoks reakciju V₂O₅. To je dokaz da se na pozitivnoj elektrodi zaista odvija reakcija vanadijevog (V) oksida. U skladu s time, potencijal na negativnoj elektrodi odgovara potencijalu redoks reakcije cinka, pa je time dokazano da je taloženje cinka dominantna reakcija na anodi.

Na temelju ovog rada i provedenih ispitivanja u troelektrodnom i dvoelektrodnom sustavu, može se zaključiti da je uspješno priređena baterija Zn//rGO/V₂O₅. Dizajnirane elektrode su dale stabillan odziv u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄, a rGO modificiran s 70% V₂O₅ stvara stabilan samostojeći sloj na GC elektrodi. Nakon provedenog prvog dijela istraživanja, pristupilo se sastavljanju baterije koristeći Zn i rGO/V₂O₅ u formi rGO papira.

Baterija je sastavljena od rGO/V₂O₅ papira, koristivši separator navlažen u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄. Svojstva baterije su ispitana kronopotenciometrijskom metodom, uz različite brzine punjenja i pražnjenja.

Na temelju ovisnosti napona, U (V), o vremenu, t (s), koji je prikazan na *Slici 4.13.a*, izračunate su specifične vrijednosti kapaciteta, C_s za bateriju pomoću izraza:

$$C_{s} (mA \ h \ g^{-1}) = \frac{I(mA) * t(s)}{m(g)}$$
(5.5.)

Na *Slici 4.14.* vidimo dijagram ovisnosti kapaciteta j struji, u procesu uzastopnog punjenja/pražnjenja baterije. Sa *Slike 4.13.a* moguće je zaključiti da se vrijeme potrebno za punjenje i pražnjenje baterije smanjuje, povećanjem jačine struje. Dobiveni odziv je karakterističan za baterije. Veći kapaciteti se javljaju pri manjim strujama. Značajniji pad kapaciteta je dobiven jedino tijekom punjenja kod najmanjih struja na samom početku mjerenja. Uočava se, kako raste broj ciklusa, kod pojedine struje odnos naboja pražnjenja i punjenja postaje gotovo jednak. Stoga se može reći da je postignuta visoka kulonska učinkovitost.¹⁵ Kod najniže vrijednosti struje od 0.7 mA (0.8 A g⁻¹) dobiveni su kapaciteti od 300 mAhg⁻¹ koji su u suglasnosti s literaturom.⁹

Računale su se i vrijednosti specifičnih kapaciteta pri različitim strujama za sve ciklusa punjenja i pražnjenja iz ovisnosti dobivenih metodom cikličke voltametrije (*Slika 4.12.*). Specifične vrijednosti kapaciteta baterije izračunate su na temelju izraza 5.4.

Tablica 5.3. Specifični kapaciteti baterije izračunati iz cikličkih voltamograma (*Slika 4.12.*) pri različitim brzinama promjene potencijala prije i nakon ispitivanja kronopotenciometrijom.

		NAKON		
<i>v</i> / mV s-1	1	10	50	50
A/mA V	1.9310	9.2162	12.7148	12.8315
$C_{\rm s}$ / mAh ${\rm g}^{-1}$	311.85	148.84	41.06	41.44

Tablica 5.3. predstavlja vrijednosti specifičnih kapaciteta za ciklički voltamogram prikazan na *Slici 4.12.* Usporedivši vrijednosti kapaciteta dvaju mjerenja pri 50 mv s⁻¹ prije i nakon što je provedena metoda kronopotenciometrije, vrijednost kapaciteta se nije značajno promijenila nakon provedene metode. Stoga se može zaključiti da je priređena baterija izrazito stabilna tijekom 4 ciklusa punjenja/pražnjenja. Dobivene vrijednosti specifičnih kapaciteta u suglasnosti su sa vrijednostima u literaturi.

Povećanjem brzine promjene potencijala, dolazi do smanjenja specifičnog kapaciteta kod baterije. Pri prevelikim brzinama elektrodne reakcije u bateriji postaju ograničene, odnosno aktivni materijal se ne stigne potpuno iskoristiti u kratkom vremenu. U ovoj bateriji to ograničavajući proces najvjerojatnije je interkalacija Zn^{2+} iona u rGO/V₂O₅ katodu što je i potvrđeno iz grafova ovisnosti log *I* vs. log *v* te grafova ovisnosti ($I/v^{1/2}$) vs. $v^{1/2}$.

Vrijednosti specifičnog kapaciteta baterije izračunate od 311.85 mAh g⁻¹ su manje u odnosu na teorijski kapacitet cinka od 820 mAh g⁻¹ i V₂O₅ od 589 mA h g⁻¹ ali su slične vrijednostima u literaturi i koji se kreću od 150-500 mAhg⁻¹.¹⁶

		PUNJENJE	PRAŽNJENJE	
I/mA	Broj ciklusa, <i>n</i>	C_s / mAh g ⁻¹	C_s / mAh g ⁻¹	
	1	406.07	289.63	
	2	341.18	300.94	
0,7	3	332.59	292.57	
	4	321.06	306.59	
	5	309.76	282.35	
	6	309.76	298.00	
	7	220.64	144.86	
	8	157.50	145.61	
2,3	9	154.52	145.61	
	10	151.55	149.32	
	11	145.61	146.35	
	12	150.81	146.35	
	13	123.61	77.78	
	14	86.11	80.56	
4,3	15	84.72	80.56	
	16	83.33	80.56	
	17	81.94	81.94	
	18	84.72	77.78	
	19	141.54	282.97	
0.7	20	294.15	290.76	
0,7	21	292.57	286.92	
	22	288.50	282.85	
	23	290.08	282.41	
	24	285.56	282.85	

Vrijednosti specifičnog kapaciteta tijekom kronopotenciometrijskog procesa kreću se u rasponu od 77.78 mAh g^{-1} pri najvećoj struji od 4.3 mA do 306.59 mAh g^{-1} pri najmanjoj strji od 0.7 mA.

Na temelju provedenog istraživanja, može se zaključiti da je Zn//rGO/V₂O₅ baterija napravljena uspješno, a njezine karakteristike odgovaraju karakteristikama baterije u literaturi.⁹ Za vrijeme četiri ciklusa punjenja/pražnjenja baterije, nije došlo do kratkog spoja, što znači da nisu nastali cinkovi dendriti.

Vrijednosti C_s , zabilježene u ovom radu 306.59 mA h g⁻¹ veče su od vrijednosti C_s dobivenih za bateriju u kojoj je umjesto Zn pločice kao anoda korišten rGO sa slojem Zn, 133 mA h g⁻¹.² Osim toga baterija priređena u ovom radu pokazuje veću stabilnost. S obzirom da je u oba rada korištena ista katoda to ukazuje da je neophodno dodatno unaprijediti rGO/Zn anodu.²

6. ZAKLJUČAK

Cilj ovog rada bio je ugraditi aktivni materijal u grafensku strukturu te ga primijeniti u Zn-ionskoj bateriji.

Svojstva priređenih rGO/V₂O₅ elektroda u troelektrodnom sustavu su određena metodama cikličke voltametrije (CV). Ispitivanje različitih rGO/V₂O₅ elektroda pokazalo je da se u 2 mol dm⁻³ otopini ZnSO₄ dobivaju veći kapaciteti u odnosu na 3 mol dm⁻³ otopina ZnSO₄. Isto tako pokazano je da se veći kapaciteti dobivaju kod elektroda s 50 % V₂O₅ nego kod elektroda s 70% V₂O₅ te da je materijal bolje iskorišten kad sadrži manju količinu V₂O₅. Najveća vrijednost specifičnog kapaciteta je zabilježena kod elektrode 5_rGO/50%V₂O₅ i iznosi 264.88 mAh g⁻¹, a najmanji kod elektrode 5_rGO/70%V₂O₅ i iznosi 147.39 mAh g⁻¹. U dvoelektrodnom sustavu je praćen potencijal pojedine elektrode pri čemu je utvrđeno da su vrijednosti potencijala elektroda su unutar granica redoks reakcije Zn i V₂O₅ te da nije došlo do oksidacije i razgradnje rGO kao ni do razvijanja kisika i vodika.

Na temelju ovisnosti anodnih i katodnih strujnih vrhova o različitim brzinama promjene potencijala, dobivene su ovisnosti pomoću kojih se istražio interkalacijski i kapacitativni doprinos ukupnom kapacitetu priređenih elektroda. U svim slučajevima puno je veći udio pseudokapacitativnog učinka na brzinu reakcije u odnosu na difuzijski. Pretpostavlja se da zbog male poroznosti V_2O_5 i velikih brzina promjene potencijala Zn-ioni nisu uspjeli difundirati u dubinu rGO/V₂O₅.

Uspješno je priređen reducirani grafenov oksid (rGO) koji sadrži V_2O_5 , u formi grafenskog papira. rGO je fleksibilan samostojeći materijal koji je dobar za primjenu u Zn-ionskoj bateriji. Navedeni papir se koristio kao katoda, a Zn je bio anoda u bateriji.

Baterija priređena u ovom radu je uspoređena s baterijom u kojoj je umjesto Zn pločice kao anoda korišten rGO sa slojem Zn. Vrijednosti C_s , zabilježene u ovom radu od 306.59 mA h g⁻¹ veće su od vrijednosti C_s dobivenih za bateriju s rGO/Zn anodom, 133 mA h g⁻¹. Vrijednosti C_s prije i poslije ciklusa punjenja/pražnjenja minimalno se razlikuju što također ukazuje da je baterija priređena u ovom radu pokazuje veću stabilnost. Zn//rGO/V₂O₅ baterija je napravljena uspješno, a njezine karakteristike odgovaraju karakteristikama baterije u literaturi.

7. POPIS SIMBOLA I KRATICA

- C_s specifični kapacitet, mAh g⁻¹
- E-potencijal, V
- I-jakost struje, A
- *t* vrijeme, s
- U napon, V
- v brzina promjene potencijala, mV s⁻¹
- k_{l} kontstante brzine rekac
- 2D dvije dimenzije
- CA-kronoamperometrija
- CNT carbon nanotubes, ugljikove nanocjevčice
- CP kronopotenciometrija
- CV ciklička voltametrija
- GC glassy carbon, staklasti ugljik
- GO grafenov oksid
- MWCNT multi-walled carbon nanotubes ugljikove nanocjevčice s više stijenki
- rGO reducirani grafenov oksid
- SWCNT single-walled carbon nanotubes, ugljikove nanocjevčice s jednom stijenkom
- ZKE zasićena kalomel elektroda

8. LITERATURA

- I.Hečimović, Punjive baterije i prateći elektronički sklopovi, Završni rad, Fakultet elektrotehnike, računarstva i informacijskih tehnologija, Osijek, Sveučilište Josipa Jurja Strossmayera u Osijeku, 2020.
- (2) T.Štrmelj, Izrada i karakterizacija Zn-ionske baterije temeljene na V₂O₅, Završni rad, Fakultet kemijskog inženjerstva i tehnologije, Sveučilište u Zagrebu, 2023.
- T. Petohleb, Grafen-materijal budućnosti, Završni rad, Studij politehnike, Sveučilište u Rijeci, 2022.
- (4) https://hr.wikipedia.org/wiki/Grafen, pristup 30.siječnja 2024.
- (5) https://hrcak.srce.hr/file/319018, pristup 30.siječnja 2024.
- (6) https://www.tportal.hr/tehno/clanak/grafen-je-supermaterijal-koji-osvaja-svijet-a-evo-sto-ce-namsve-donijeti-u-buducnosti-20181028, pristup 31.siječnja 2024.
- (7) I.Peran, Ekološki prihvatljiva metoda redukcije grafen-oksida, Završni rad, Fakultet kemijskog inženjerstva i tehnologije, Sveučilište u Zagrebu, 2016.
- (8) P.Pongrac, Nanocijevi, Završni rad, Prirodoslovno.matematički fakultet, Sveučilište u Zagrebu,
 2021.
- (9) J.Romić, Karakterizacija hibridnog superkondenzatora s rGO/cink anodom, Diplomski rad, Fakultet kemijskog inženjerstva i tehnologije, Sveučilipte u zagrebu, 2022.
- (10) D. Lovrenčić, Određivanje optimalne koncentracije ZnSO₄ elektrolita u grafen/cink u hiridnom kondenzatoru, Završni rad, Fakultet kemijskog inćenjerstva i tehnologije, Sveučilište u Zagrebu, 2022.
- (11) Jugović D., Milović M.D., Barudžija T., Kuzmanović M., Vujković M., Mitrić M. The Influence of a Binder in a Composite Electrode: The Case Study of Vanadyl Phosphate in Aqueous Electrolyte, Materials (2022.),9041,15
- (12) Yong Toh S., Shyuan Loh K., Kartom Kamarudin S., Ramli Wan Daud W., Graphene production via electrochemical reduction of graphene oxide, Synthesis and characterization, Chemical Engineering Journal (2013.),251,422-434
- (13) Casero E., Parra-Alfambra A.M., Petit-Domínguez M.D., Pariente F., Lorenzo E., Alonso C., Differentiation between graphene oxide and reduced graphene by electrochemical impedance spectroscopy(EIS), Electrochemistry Communications, (2012.),20,63-66

- (14) Palanisamy K., Hyun Um J., Jeong M., Yoon W., Porous V₂O₅/RGO/CNT hierarchical architecture as a cathode material: Emphasis on the contribution of surface lithium storage, Scientific reports, (2016.) 449,8
- (15) Radić G., Šajnović I., Petrović Ž., Kraljić Roković M., Reduced Graphene Oxide/α-Fe₂O₃ Fibres as Active Material for Supercapacitor Application, Croat.Chem.Acta (2018.), 91,481-490
- (16) Changgang L., Xudong Z., Wen H., Guogang X., Rong S. Cathode materials for reeachargeable zinc-ion batteries:From synthesis to mechanism and applications, Journal of Power Sources, (2020.), 227596,449
- (17) https://bs.wikipedia.org/wiki/Grafit#/media/Datoteka:Graphit_gitter.png, pristup 30.siječnja
- (18) https://tuball.com/media/imperavi_redactor_content/e7/b1/e7b13bed-6a23-4c89-acde-67c53fd3c775/%D0%BA%D0%B0%D1%80%D1%82%D0%B8%D0%BD%D0%BA%D0%B8-06%20(1).png , pristup 3.veljače 2024.
- (19) https://cdn.motor1.com/images/mgl/nGbkG/s1/volkswagen-explains-roles-of-cathodes-andanodes-in-ev-adoption.webp , pristup 6.veljače 2024.
- (20) https://upload.wikimedia.org/wikipedia/commons/1/17/Vanadium-pentoxide-monolayer-3Dballs.png, pristup 6.veljače 2024.
- (21) https://www.klikploce.com.hr/nova-zakonska-regulativa-eu-baterije-za-elektricna-vozila-morajuimati-jasne-ekoloske-certifikate/, pristup 16.veljače 2024.
- (22) https://www.klikploce.com.hr/nova-zakonska-regulativa-eu-baterije-za-elektricna-vozila-morajuimati-jasne-ekoloske-certifikate/, pristup 16.veljače 2024.