بررسی نظری خواص و رفتار LiFePO4 به عنوان کاتد باتری لیتیم-یون با استفاده از نظریه تابعی چگالی

محمد مهدی کلانتریان*

پژوهشکاده سرامیک ، پژوهشگاه مواد و انرژی، ایران، کرج.

تاريخ ثبت اوليه: ١٣٩۶/٣/٢٩، تاريخ دريافت نسخهٔ اصلاح شده: ١٣٩۶/١١/١٧، تاريخ پذيرش قطعي: ١٣٩۶/١٢/١٥

چکیده کاتد در باتریهای لیتیم – یون تعیین کننده کارآیی و رفتار این نوع وسایل ذخیره انرژی میباشد. ماده کاتدی LiFePO₄ (LFP) با ساختار اولیوین و گروه فضایی Pnma (اور تورمبیک) مورد بررسی نظریه تابعی چگالی (DFT) با کد Wien2k قرار گرفت. محاسبات با استفاده از روشهای LSDA+U ،PBE-GGA LSDA (اور تورمبیک) مورد بررسی نظریه تابعی چگالی (DFT) با کد Wien2k قرار گرفت. محاسبات با استفاده از روشهای Becke-Johnson و GGA+U, به GGA+U ، ، GGA+U ، پتانسیل Becke-Johnson بهبود یافته (MBJ) و MBE-Fock-α انجام شدند. محاسبات ساختاری نشان داد ساختار این کاتد پس از خروج لیتیم پایداری خود را حفظ می نماید. حجم ساختار محاسبه شده با روش GGA بزرگتر و با روش LSDA کوچکتر از حجم ساختار آزمایشگاهی تخمین زده شد. پس از خروج لیتیم بیشترین انقباض در صفحه db رخ میده که این پدیده می تواند موجب خروج یکنواخت لیتیم به صورت آبشاری/دومینویی در جهت محور c گردد. این پدیده می تواند مسئول ایجاد ولتاژ یکنواخت برای این کاتد در هنگام شارژ/تخلیه باشد. محاسبات ولتاژ نظری نشان داد نزدیک ترین مقادیر محاسبه شده ولتاژ به مقدار آزمایشگاهی (۲٫۲۷) متعلق به روشهای GGA-GGA+U و GBD است. بر طبق چگالی حالات محاسبه شده، ساختار قبل از خروج لیتیم (LiFePO4) نیمه هادی نوع N و ساختار پس از خروج لیتیم (FePO4) نیمه مودی نوع P می باشد. ترکیب دیود بایاس معکوس اتصال N-۹ موجب نرخپذیری کمتر این کاتد نسبت به کاتدهای اکسیدی، شده است. هرچند به دلیل موقعیت تراز فرمی و باندهای پذیرنده و گیرنده، این کاتد نسبت به بسیاری از پلی آنیونها نرخپذیری بهتری دارد. از دست دادن لیتیم و انتقال حالت یونی FePG III موجب فزایش رسانش می گردد. مسئول این پدیده اوربیتالهای خالی Sd-9 می باشند.

كلمات كليدى: باترى، ليتيم- يون، 4.LiFePO، نظريه تابعي چگالي، DFT.

Theoretical Evaluation of Behaviours and Properties of LiFePO₄ as Li-ion Battery Cathode Material: a DFT Study

Mohammad Mahdi Kalantarian*

Ceramic Research Center, Materials and Energy research Center, Karaj, Iran.

Abstract Cathode material of Li-ion batteries is responsible for performances and behaviours of these high energy storage devices. In this study, olivine, LiFePO₄ (LFP), with Pnma space group (orthorhombic) is evaluated by density functional theory (DFT) using Wien2k program. Calculations were performed by different methods, i. e. LSDA, PBE-GGA, LSDA+U, GGA+U, modified Becke-Johnson (mBJ) and PBE-Fock- α (a Hybrid Functionals method, named HF). Assessments showed structural stability after extraction of one Li per formula. The relaxed structure using LSDA (GGA) calculations was underestimated (overestimated) regarding experimental structure data. According to the calculations, the most shrinkage after Li extraction is occurred in ab plane, which could cause uniform domino-cascade Li extraction in c direction. This phenomenon would lead to constant voltage in charging/discharging. Considering experimental reaction voltage value is 3.2 V, the closest theoretical calculated voltage values belonged to GGA+U, GGA and mBJ methods. According to calculated density of states (DOS) diagrams, lithiated structure (LiFePO₄) is N-type semiconductor. Inversely-biased-diode phenomenon turns this material as low rate capable in comparison by the oxide cathode materials. However, based on the DOS configurations, its rate capability is better than many of polyanion cathodes. Extraction of Li (turning Fe ionic state from II to III) leads to conductivity enhancement. The empty *3d*-Fe orbitals are responsible for this phenomenon.

Keywords: Battery, Lithium-ion, LiFePO4, Density Functional Theory, DFT.

* عهده دار مکاتبات

نشانی: البرز، کرج، مشکین دشت، خیابان امام خمینی، پژوهشگاه مواد و انرژی، پژوهشکده سرامیک.

تلفن: ۹-۰۲۶ ۳۶۲۸۰۰۴ داخلی ۴۸۳، پیام نگار: m.kalantarian@merc.ac.ir

۱– مقدمه

مسالهٔ انرژی بدون شک یکی از مهم ترین چالش های پیش روی بشر در قرن بیست و یکم است. به سبب آسیبپذیری سوختهای فسیلی، نوسانات اخیر قیمت نفت خام، افزایش نگرانی های ناشی از گرم شدن زمین و ملاحظات زیست محیطی، توسعهٔ منابع انرژی تجدیدپذیر بهطور گستردهای مطلوبیت جهانی پیدا کرده است [۱]. بدین ترتیب، پژوهش ها و تلاش ها برای جایگزینی سوختهای تجدیدناپذیر فسیلی با سایر منابع انرژی سبز از قبیل انرژی خورشیدی و بادی در تمام زمینههای مربوط به آن شدت یافته است [۲]. برخلاف سوختهای فسیلی، بیشتر این منابع انرژی، ماهیتی نوسانی و غیر قابل کنترل دارند. بنابراین، دشوار بودن ذخیرهٔ انرژی و تنظیم نیرو موجب هزینهٔ بیشتری نسبت به سوختهای فسیلی گشته و در حال حاضر انرژیهای سبز را در انزوا قرار داده است [۳]. این امر موجب انجام مقادير بي شماري پژوهش براي توسعهٔ مواد جهت ذخیرهٔ انرژی شده است [۴]. جهت این توسعه، سیستمهای ذخیرهٔ انرژی با چگالی انرژی بالا، عمر طولانی، ایمنی بالا و هزينهٔ كم مورد تقاضا مي باشند [۵]. باترى هاى ليتيم-يوني (LIB) بهعنوان یکی از امیدبخشترین فناوریهای ذخیرهٔ انرژی برای به ثمر نشستن این تقاضا هستند [۶و۷]. باتریهای لیتیم- یونی با توجه به چگالی انرژی بالا و نیز طول عمر نظر به شان جایگاه خود را برای کاربرد در وسایل الکتریکی قابل حمل و نقل از جمله رایانهها و گوشیهای همراه بهطور کامل تثبیت نمودهاند [۸،۱و ۹]. قلهٔ قابل فتح بعدی برای این باتریها، کاربرد در سیستمهای مقیاس بالا از جمله ذخیرهٔ انرژیهای سبز است [۲،۳، ۹].

مهمترین چالش های پیش رو در پژوهش بر روی کاتدها چگالی انرژی، هزینه و ایمنی میباشد [۹،۳،۲و ۱۰]. هماکنون باتریهای لیتیم- یونی با استفاده از کاتدهای اکسیدی [۱۱و ۱۲] (و در رأس آنها LiCoO2) و نیز پلیآنیونی (و در رأس آنها LiFePO4) تجاری شدهاند. با این وجود، استفاده از مواد کاتدی اکسیدی موضوع ایمنی را مختل نموده است؛ زیرا خروج اکسیژن در دمای کارکرد بالا موجب ایجاد خطر احتراق میگردد

¹Density Functional Theory ² many-body

[۳۳–۱۶]. این مشکل را می توان با استفاده از پیوندهای کووالانت قوی برای تمام اتمهای اکسیژن در ساختار پلی آنیون حل نمود [۳٬۴۱و ۱۶]. همچنین استفاده از Fe (که در کاتدهای پلی آنیون معمول است) بهجای CO مشکل هزینه را نسبتاً حل نموده است [۱۶]. علاوه بر این، مهمترین کاتد اکسیدی (LiCoO2) به سبب وجود یون کبالت سمی نیز هست. این عوامل موجب جلب توجه پژوهشگران به کاتدهای پلی آنیون شد [۲]. بهطور کلی کاتدهای پلی آنیون، از جمله LiFePO4، در مقایسه با کاتدهای پایین تر و پایداری ساختاری بالاتر هنگام سیکل های شارژ-تخلیه هستند [۱۷]. علاوه بر این، کاتد اید معاز می باشد. ولتاژ این پلی آنیون دارای رفتار ولتاژ-ظرفیت ممتاز می باشد. ولتاژ این

نظریهٔ تابعی چگالی^۱ (DFT) یک روش مدل نمودن مکانیک کوانتومی است که در فیزیک و شیمی استفاده می شود تا ساختار الکترونی (اساسا در حالت پایه) را برای سیستمهای چند- جسمی^۲ ، به ویژه اتمها، مولکولها و فازهای چگال، بررسی نماید. در این نظریه، خواص یک سیستم چند الکترونی با استفاده از تابعیها^۲، یعنی توابعی^۴ از توابع دیگر، می تواند تعیین شود. TFT یکی از فراگیرترین و رایج ترین روش های در دسترس در فیزیک و شیمی محاسباتی است. TFT از دههٔ ۱۹۷۰ برای محاسبات در فیزیک حالت جامد بسیار رایج شده است [۱۹و ۲۰]. هم اکنون، یکی از کدهای رایانهای در دسترس و بسیار می باشد.

با استفاده از محاسبات DFT می توان رفتار مواد کاتدی مورد استفاده در باتری را شبیه سازی کرد. امروزه پیشرفت زیادی در این زمینه صورت گرفته است. این محاسبات موجب درک بهتر سازوکارهای عامل در فرایند الکتروشیمیایی مربوط به باتری، فهمیدن خواص مواد کاتدی و حتی پیشبینی ساختارها و کاتدهای جدید می شود [۲۱و۲۲].

کاتد LiFePO4 با ساختار اولیوین بی شک یکی از مهم ترین کاتدهای باتری لیتیم – یون است. اولیوین از سال ۱۹۹۷ [۲۳] نظر بسیاری از محققان را به خود جلب کرد و بیشترین حجم مطالعات آزمایشگاهی در زمینه این نوع باتری ها را به خود

³Functionals ⁴Functions

اختصاص داد. با این حال، تاکنون مطالعات DFT با استفاده از کد Wien2k بر روی این ماده انجام نشده است. همچنین از کاربرد همزمان روشهای مختلف DFT برای این ماده گزارشی در دسترس نیست.

یژوهش حاضر بررسی نظری جامعی از کاتد LiFePO4 با استفاده از کد Wien2k ارائه میدهد. این تحقیق میتواند کارآمدی روشهای DFT در بررسی اینگونه مواد را نشان داده و نیز به درک رفتار ساختاری، الکتروشیمیایی و الکتریکی این ماده کمک نماید.

۲– روش تحقیق

محاسبات انجام شده در این پژوهش با استفاده از روش موج صفحهای الحاقی خطی پتانسیل-کامل' (FP-LAPW)، که توسط کد WIEN2K (ویرایش ۹) در چارچوب نظریهٔ تابعی چگالی' (DFT) بهکار برده شده، انجام شد.

در این پژوهش ماده کاتدی LiFePO₄ با ساختار اولیوین و گروه فضایی Pnma مورد بررسی DFT قرار گرفت. ساختار (مشخصات ساختاری و محل اتمها) اولیه برای محاسبات از مرجع [۲۴] اخذ شد. RMT (شعاع اتمی) در نظر گرفته شده برای اتمهای Li ،Fe و O بهترتیب ۲٬۰۰، ۱٬۷۶۶، ۱٬۴۲ و ۱٬۴۲ .au.

در محاسبات این پژوهش، جهت گسترش توابع موجی در ناحیهٔ درونشبکهای، موج صفحهای در مقدار 7.0= K_{max} R_{mt} قطع گشت، که R_{mt} کوچکترین شعاع کروی اتمی در ساختار و K_{max} مقدار بزرگترین بردار K میباشد. بسط فوریه چگالی بار در G_{max}=۱۲ (Ryd)^{1/2} بریده شد. بیشینه مقدار اندازه حرکت زاویهای (I_{max}) درون تابع موج داخل کرههای اتمی برابر با ۱۰ در نظر گرفته شد. همگرایی برای از سرگیریهای^۳ خود-سازگار⁴ با مقدار Ry ۲۰۰۰۱ انجام گرفت.

برای بهدست آوردن خواص ساختاری و الکتروشیمیایی از قبیل پارامترهای شبکه و مکان اتمها، چگالی حالات^۵ (DOS)،

- ⁴ self-consistent iterations
- ⁵ density of states

⁷ relaxation

شکاف انرژی، انرژی کل و غیره، قبل از هر چیز ساختارهای اولیه آسوده^۶ شدند. آسایش^۷ در سه حالت: کمینه کردن نیروی بین اتمها با بهینه نمودن جایگاه آنها در شبکه، بهینه نمودن حجم سلول در نسبت ثابت a:b:c و بهینه نمودن نسبتهای بین a، و c در حجم ثابت انجام شد. برای آسایش از دو تقریب اصلی: تقریب چگالی اسپین موضعی^۸ [۲۵] و تقریب گرادیان تعمیم یافتهٔ PBE-GGA [۲۶]–از این پس PBE-GGA خوانده می شود – استفاده شد.

PBE- و LDA^۱ در محاسباتی که در آن تقریبهای ^۱ LDA و PBE-GGA به علاوهٔ پتانسیل تصحیح خود-تراکنشی کلومب در جای، U^{SIC} ^{۱۱} بهکار رفت ⊣ز این پس بهترتیب LDA+U و LDA+U نامیده میشوند- مقدار U برای اتم Fe برابر با eV ۵ در نظر گرفته شد. این مقدار بر پایهٔ منابع [۲۷–۳۱] استفاده شد.

شکل بندی^{۱۲} الکترون ها و اسپین آنها بر طبق پیش فرض نرمافزار بوده و برای اتم های Fe ،O ،Li ،Fe ، به تر تیب عبارت بود از: (Ar] 3d^{6.5}(4.5†, 2↓) 4s^{1.5}(1†, 0.5↓) از: (↓2s² 2p⁴، Ste] Ss² 3p³ ، O: [He] 2s² 2p⁴، اسپین پایین، مشابه با اسپین بالا بوده و فقط جای اسپین ها عوض می شود.

محاسبات با استفاده از روش های PBE-GGA ، LSDA بهبود یافته Becke-Johnson ، پتانسیل GGA+U ، LDA+U یک نوع PBE-Fock-α و (mBJ) و PBE-Fock-α انجام شدند. α روش معاوضه-دقیق از روش های HF (به سبب تشابه است. سایر روش های HF نیز بررسی شدند ولی به سبب تشابه نتایج، از گزارش آنها صرفنظر شد. روش های HF برای از بین بردن اثر منفی اوربیتال های *BC* بر دقت محاسبات، مفید هستند. انتگرال ها بر روی منطقهٔ Brillouin با تعداد tom برابر با با ۶×۵×۳ از شبکه Brillouin تقسیم در منطقه Imailouin برای تعداد ۱۸ این ساختار محاسبه شدند.

ولتاژ نظری (V_T) برای LiFePO₄ در پژوهش حاضر از

¹ full-potential linear augmented plane wave

² density functional theory

³ Iterations

⁶ relax

⁸ local spin density approximation, LSDA

⁹ Perdew–Burke–Ernzerh of generalized gradient approximation

¹⁰ local density approximation

¹¹ on-site Coulomb Self-Interaction Correction potential ¹²Configuration

واکنش شارژ (معادله ۱) و با استفاده از معادله ۲ قابل محاسبه است.

$$LiFePO_4 \rightarrow FePO_4 + Li \qquad (1)$$
$$V_T = E_{LiFePO_4} - E_{FePO_4} - E_{Li} \qquad (\Upsilon)$$

که در آن E_IiFePO₄ ، E_{LiFePO₄} و E_{Li} انرژی کل محاسبه شده برای یک واحد فرمول از (بهترتیب) ساختار لیتیم خارج نشده، لیتیم خارج شده و فلز لیتیم (ساختار obc) است. برای تعیین E_{Li} آسایش ساختار با بهینه کردن حجم انجام شد و سپس انرژی کل بر ۲۰۹۴ k-points شبکه در منطقهٔ Ry (برابر با شبکهٔ 50×50×50) و هم گرایی انرژی در Ry E=۰/۰۰۰۰۱

محاسبات با استفاده از روش های PBE-GGA ،LSDA، محاسبات با استفاده از روش های DA+U و LDA+U انجام شد. جهت محاسبهٔ دقیق تر شکاف انرژی از روش پتانسیلِ Becke-Johnson بهبود یافته [۳۳] نیز استفاده شد. محاسبات به صورت فرومغناطیس (FM) انجام شد.

۳- نتايج و بحث

ساختار LiFePO4 چنان که در شکل ۱ نمایش داده شده است اورتورهمبیک (مکعب مستطیل) و شبکهٔ فضایی آن Pmna میباشد. در این ماده اتمهای لیتیم و آهن درون جایگاههای اکتاهدرال و فسفر در جایگاه تتراهدرال قرار گرفته و این اکتاهدرالها و تتراهدرالها از گوشهها به یکدیگر متصل هستند، لذا به ساختار این ماده اولیوین نیز گفته می شود. چنان که در شکل ۲ نشان داده شده است، نفوذ در این شبکه در جهت محور d و c رخ می دهد که جهت محور d فضای بازتری را جهت نفوذ فراهم کرده است؛ ولی، چنانچه خواهد آمد، نفوذ در جهت

جدول ۱ نتایج ساختاری محاسبه شده برای LiFePO₄ را در دو حالت قبل و بعد از خروج لیتیم با دو روش GGA و LSDA نشان میدهد. شایان ذکر است برای محاسبات ساختاری لازم نیست از پارامتر U (یعنی چارچوب LDA+U) استفاده شود. ساختار محاسبه شده با روش GGA بزرگتر و با روش LSDA کوچکتر از ساختار آزمایشگاهی تخمین زده می شود.

درصد تغییرات پارامترهای شبکه و حجم سلول در جدول ۱ نشان داده شده است. درصد تغییرات حجم پس از خروج لیتیم معیاری از پایداری ساختاری می باشد. چنان چه پس

از خروج لیتیم، سلول واحد انقباض زیادی داشته باشد (بیش از ٪۱۰) در این صورت ساختار پایدار نبوده و شارژ/تخلیه موجب از هم پاشیدن ساختار خواهد شد. ولی اگر انقباض ساختار در اثر خروج لیتیم کم باشد در این صورت ساختار پایدار خواهد بود [۲۱]. بههرحال نتایج جدول ۱ نشان میدهد که این کاتد به لحاظ ساختاری پایدار است.





شکل۲. ترسیم ساختار LiFePO4 در صفحات ac ،bc و ab (بهترتیب از بالا

به پايين).

روش	مادہ	a	b	с	Vol.
GGA	LiFePO ₄	۱۰/۱٦	०/१४	٤/٦٢	۲۷۷/۸٥
	FePO ₄	٩/٩٨	0/11	٤/٥٨	220/11
	% تغييرات	_1/A0	_1/17	_•/A٦	- ٤/٣١
LSDA	LiFePO ₄	٩/٨٩	٥/٧٦	٤/٥٠	200/90
	FePO ₄	१/०१	0/01	٤/٤١	۲۳٦/٠٦
	% تغييرات	-٣/٠٥	-٣/٠٥	_1/AA	- 4/44

جدول ۱. اطلاعات ساختاری محاسبه شده با روشهای مختلف برای LiFePO₄ قبل و بعد از خروج لیتیم (برمبنای آنگستروم)، و نیز تغییرات ساختاری ایجاد

شده در اثر خروج ليتيم (برحسب درصد).

می شود اتم های لیتیم به صورت دومینویی / آبشاری از ساختار خارج شوند و لذا ولتاژ ثابت می ماند. این مقدار کرنش در ساختارهایی مانند Li₂FeSiO₄ وجود ندارد، لذا ولتاژ در آنها ثابت نمی ماند. جدول ۱ نشان می دهد که انقباض در راستای محور c کمتر از دو ساختار دیگر است. با توجه به شکل ۲، محور c یکی از دو مسیر انتخابی جهت نفوذ لیتیم ها است، در نتیجه صفحه ی d-a بیشترین انقباض را دارد که این باعث خواهد شد نفوذ لیتیم در جهت c بیشتر از جهات دیگر باشد.

جدول ۲ ولتاژ نظری محاسبه شده با روش های مختلف برای این ماده کاتدی را نشان میدهد. مقدار آزمایشگاهی ولتاژ این کاتد حدود ۲٫۲ ولت میباشد [۲۳]. نزدیک ترین مقادیر محاسبه شده به مقدار آزمایشگاهی متعلق به روش های U+AGA، AGA و BM است. البته تذکر این نکته لازم است که روش های BJ و HH بیشتر جهت محاسبات خواص الکتریکی مانند چگالی حالات (DOS) و ساختار نواری^۲ استفاده میشوند. جدول ۲ (و نیز جدول ۱ در مورد ساختار) نشان میدهد که روش (U+)ADA دقت کمی برای محاسبه خواص میدهد که روش (U+)ADA دقت کمی برای محاسبه خواص از طرفی دیگر، در برخی آزمایش ها ولتاژ به دست آمده در سیکل اول برای این ماده کاتدی حدود ۹٫۹ ولت میباشد. در این مورت جواب روش های LSDA و U+A ولت میباشد. در این مورت جواب روش های LSDA و U+A ولت میباشد. در این **جدول ۲**. ولتاژ نظری (Vt) محاسبه شده و نیز انرژی داخلی برای یک

ر، د. <i>سر</i> ی بر مشب ۲۰ د د به ۲۰۰۰ به رو م دی د د				
روش	LiFP	FP	Vt	
GGA	_107/11.0	_10874/•7548	۲/۹۴	
GGA+U	_10774/04.9	-10828/0828	۲/٩٦	
LDA	_10858/0.177	_107/1/1517	٣/٩٣	
LDA+U	_10727/A7771	_107/1/200	٣/٩٣	
HF	_10877/7777	_10777/.7777	۲/۰۰	

-10810/91718

5/20

واحد سلولی بر حسب eV محاسبه شده با روش های مختلف.

روش،اي	شدہ با) محاسبه (eV سىب	لمنوعه (برح	نوار ہ	۲. مقادیر	جدول *
--------	--------	------------	--------	-------------	--------	-----------	--------

-10827/1184

مختلف.				
روش	LiFePO ₄	FePO ₄		
GGA+U	۲/۲	۲/۲		
LSDA+U	۲/۹	١/٨		
mBJ	٤/٢	۲/۵		
HF		١/٦		

انقباض ناشی از خروج لیتیم به شبکه LFP کرنش وارد میکند. این کرنش مبنای ارائه سازوکاری به نام آبشار-دومینو^۱ شد [۱۴]. توضیح اینکه کاتد LiFePO4 بر خلاف بسیاری از مواد کاتدی باتری لیتیم- یونی از جمله LiCoO2 و Li2FeSiO4 دارای نمودار ولتاژ-ظرفیت تخت میباشد [۱۸]. به این معنا که ولتاژ در حین شارژ/تخلیه ثابت میماند. نظر بر این است که کرنشی که در اثر خروج لیتیم در ساختار LFP ایجاد میگردد موجب

m BJ



شکل ۳. نمودار چگالی حالات الکترونی (DOS) برای LiFePO4 قبل (ستون راست) و بعد (ستون چپ) از خروج لیتیم، محاسبه شده با روشهای (GGA(+U) (LSDA(+U). تراز فرمی به انرژی صفر منتقل شده است.

وسط باند ممنوعه مقادیر باند ممنوعهی حاصل غیر واقعی میباشد. تنها موردی که برای این نمودارها جالب توجه است محل قرارگیری تراز فرمی در میان باند ممنوعهی بدون در نظر گرفتن 3d-Fe میباشد. چنانچه باندهای ناشی از 3*d-Fe* (خطوط سبز) در نظر گرفته نشوند، در شکلهای ۳–الف و ۳– در از فرمی به نوار هدایت نزدیکتر است، لذا LiFePO4 (ساختار قبل از خروج لیتیم) نیمههادی نوع N میباشد. با توجه به نزدیکی تراز فرمی به نوار ظرفیت در شکلهای ۳–ب و ۳– جالب توجه است که در حالت کلی محاسبات DFT ولتاژ را با تقریب بهتری برای مواد کاتدی پلی آنیون نسبت به مواد اکسیدی محاسبه می نماید.

شکل ۳ نمودار چگالی حالات (DOS) محاسبه شده با روشهای (GGA(+U) و (LSDA(+U را برای ماده کاتدی LFP قبل (LiFePO4) و بعد (FePO4) از خروج لیتیم نشان می دهد. در مورد نمودارهای DOS محاسبه شده با روشهای GGA و LSDA (بدون مقدار U)، به علت قرار گرفتن باندهای 3d-Fe در

مادهی FePO4 (ساختار پس از خروج لیتیم) نیمه هادی نوع P میباشد. ترکیب نیمههادی نوع P و N موجب نرخپذیری کمتر این کاتد نسبت به کاتدهای اکسیدی شده است [۱۷]. با این حال به دلیل موقعیت تراز فرمی و باندهای پذیرنده و گیرنده (در

محاسبات GGA/LSDA +U) این کاتد نسبت به بسیاری از پلی-آنیونها نرخپذیری بهتری دارد.



شکل ۴. نمودار چگالی حالات الکترونی (DOS) برای LiFePO₄ قبل و بعد از خروج لیتیم، محاسبه شده با روش های HF و mBJ. تراز فرمی به انرژی صفر منتقل شده است.

جهت اصلاح نمودن تاثیر مخرب نوارهای اوربیتالهای d و f بر نتایج DOS، از یک فاکتور تصحیح استفاده می شود که U نام دارد. این فاکتور به اوربیتالهای d عناصر واسطه اضافه می شود. بنابراین، انتظار می رود نتایج محاسبات نوار ممنوعه توسط روش های GGA/LSDA به واقعیت نزدیک تر باشد.

شکل ۳-۰ تا ۳-۰ چگالی حالات (DOS) محاسبه شده توسط روشهای U+ GGA/LSDA را برای فازهای قبل و پس از خروج لیتیم به تصویر میکشد. بر طبق شکلهای ۳-۰ و ۳-ز برای LiFePO4 در نوار ظرفیت (زیر تراز فرمی) یک باند (در واقع باند دهنده در نیمه هادی نوع N) در اسپین پایین توسط اوربیتالهای *3d*-Fe ایجاد شده است (شایان ذکر است، اسپین اکثریت اسپین بالا در نظر گرفته شده بود). نوار رسانش، همزمان توسط اوربیتالهای خالی *Bd* اتم آهن و اوربیتالهای سایر اتمها ایجاد شده است. با این وجود اولین باند رسانش متعلق به

اوربیتالهای اسپین پایین از 3*d*-Fe میباشد. برای حالت پس از خروج لیتیم (شکلهای ۳-و، ۳-ح)، در نوار ظرفیت، درست زیر تراز فرمی، اوربیتال اسپین پایین از 3*d*-Fe وجود ندارد (بر خلاف LiFePO4) و اوربیتالهای 3*d*-Fe پر با اسپین بالا در انرژیهای کم (کمتر از 9 ¢) قرار گرفتهاند. در حالی که در این ماده نوار رسانش (در واقع باند پذیرنده در نیمه هادی نوع P) با اوربیتالهای خالی 3*b* (اسپین پایین) ساخته شده است. برای ساختار پس از خروج لیتیم، در مقایسه با ساختار قبل از خروج لیتیم، اوربیتالهای خالی 3*b* بالاتر از تراز فرمی به انرژیهای کمتر منتقل شده و اوربیتالهای خالی سایر اتمها در انرژیهای پالاتر قرار گرفتهاند. لذا، در حقیقت به سبب ایجاد یک نوار پذیرنده توسط 5*d*-*B* شکاف انرژی در این ماده کوچکتر شده

مقادیر نوار انرژی محاسبه شده برای ماده کاتد LiFePO4

با استفاده از روش های محاسباتی مختلف در جدول ۳ آمده است. این مقادیر از نمودارهای DOS (شکلهای ۳ و ۴) استخراج شدهاند. روش mBJ در واقع جهت تخمین صحیح تر نوار ممنوعه ابداع شده است لذا، انتظار میرود عدد این روش دقیق تر از سایر روش ها باشد. پس از mBJ روش U+GGA باید به عدد واقعی نوار ممنوعه نزدیک تر باشد. شایان توجه است که در تمام روش ها رسانش این ماده کاتدی با از دست دادن لیتیم افزایش می یابد.

۴- نتیجه گیری

در این پژوهش، ماده کاتدی LiFePO₄ با ساختار اولیوین و گروه فضایی Pnma (اورتورهمبیک) مورد بررسی DFT با کد Wien2k قرار گرفت. محاسبات با استفاده از روش های LSDA Becke-Johnson قرار LDA+U ، DBE-GGA، پتانسیل Becke-Johnson بهبود یافته (mBJ) و PBE-Fock-α انجام شدند. یک نوع روش معاوضه-دقیق از روش های Hybrid Functionals (HF) است.

بیشترین نفوذ یونها در این شبکه در جهت محور b و c رخ میدهد که جهت محور b فضای بازتری را جهت نفوذ فراهم کرده است. ولی با توجه به انقباض بیشتر در صفحهی ab نفوذ در جهت c نیز بسیار محتمل است.

ساختار محاسبه شده با روش GGA بزرگتر و با روش LSDA کوچکتر از ساختار آزمایشگاهی تخمین زده شد.

درصد تغییرات حجم پس از خروج لیتیم معیاری از پایداری ساختاری میباشد. محاسبات نشان داد که این ماده کاتدی دارای پایداری ساختار پس از خروج لیتیم میباشد.

محاسبات ولتاژ نظری نشان داد نزدیکترین مقادیر محاسبه شده ولتاژ به مقدار آزمایشگاهی (۳٫۲ V) متعلق به روشهای GGA،GGA+U و mBJ است.

بر طبق چگالی حالات محاسبه شده LiFePO4 (ساختار قبل از خروج لیتیم) نیمههادی نوع N و ساختار پس از خروج لیتیم نیمههادی نوع P میباشد. ترکیب دیود بایاس معکوس نیمههادی نوع P و N موجب نرخپذیری کمتر این کاتد نسبت به کاتدهای اکسیدی شده است. با این حال به دلیل موقعیت تراز فرمی و باندهای پذیرنده و گیرنده (در محاسبات GGA/LSDA (+U) این کاتد نسبت به بسیاری از پلیآنیونها نرخپذیری بهتری

دارد. نحوهی قرار گرفتن انرژی اوربیتالهای خالی 3d-Fe در ساختار نواری این ماده موجب می شود که از دست دادن لیتیم و انتقال حالت یونی Fe از II به III موجب افزایش رسانش گردد.

مراجع

- 1. Scrosati, B. Battery technology-challenge of portable power. *Nature*, (1995), 373 (6515), 557-558.
- 2. Gong, Z. & Yang, Y. Recent advances in the research of polyanion-type cathode materials for Li-ion batteries. *Energy & Environmental Science*, (2011), 4 (9), 3223-3242.
- Xu, B., Qian, D., Wang, Z. & Meng, Y. S. Recent progress in cathode materials research for advanced lithium ion batteries. *Materials Science and Engineering: R: Reports*, (2012), 73 (5), 51-65.
- Kim, J. & Manthiram, A. A manganese oxyiodide cathode for rechargeable lithium batteries. *Nature*, (1997), 390 (6657), 265-267.
- 5. Sun, Y.-K. *et al.* High-energy cathode material for longlife and safe lithium batteries. *Nature materials*, (2009), 8 (4), 320-324.
- Kang, B. & Ceder, G. Battery materials for ultrafast charging and discharging. *Nature*, (2009), 458 (7235), 190-193.

۷. کزازی, م., واعظی, م. ر. & زاده, ا. ک. ساخت، مشخصه یابی و سیکل پذیری

ماده كاتدى سولفور- پلى پيرول جهت كاربرد در باترى-هاى ثانويه ليتيمى.

مجله مواد و فن أورى هاى پيشرفته, (١٣٩٢), ٢ (٣), ٧٩-٨٥.

- 8. Barpanda, P. *et al.* A 3.90 V iron-based fluorosulphate material for lithium-ion batteries crystallizing in the triplite structure. *Nature materials*, (2011), 10 (10), 772-779.
- 9. Tarascon, J.-M. & Armand, M. Issues and challenges facing rechargeable lithium batteries. *Nature*, (2001), 414 (6861), 359-367.
- Fergus, J. W. Recent developments in cathode materials for lithium ion batteries. *Journal of Power Sources*, (2010), 195 (4), 939-954.
- Balandeh, M. & Asgari, S. Synthesis and characterization of LiNiO 2 nanopowder with various chelating agents. *Journal of Nanomaterials*, (2010), 2010, 35.
- Soltanmohammad, S. & Asgari, S. Characterization of LiCoO 2 nanopowders produced by sol-gel processing. *Journal of Nanomaterials*, (2010), 2010, 55.
- 13. Kalantarian, M. M. *et al.* Electrochemical characterization of low-cost lithium-iron orthosilicate samples as cathode materials of lithium-ion battery. *Journal of Academic and Applied Studies*, (2017).
- Delmas, C., Maccario, M., Croguennec, L., Le Cras, F. & Weill, F. Lithium deintercalation in LiFePO4 nanoparticles via a domino-cascade model. *Nature materials*, (2008), 7 (8), 665-671.
- 15. Recham, N. *et al.* A 3.6 V lithium-based fluorosulphate insertion positive electrode for lithium-ion batteries. *Nature materials*, (2009), 9 (1), 68-74.
- Nishimura, S.-i. *et al.* Experimental visualization of lithium diffusion in LixFePO4. *Nature materials*, (2008), 7 (9), 707-711.
- 17. Kalantarian, M. M., Asgari, S. & Mustarelli, P. A theoretical approach to evaluate the rate capability of Liion battery cathode materials. *Journal of Materials Chemistry A*, (2014), 2 (1), 107-115.

18. Kalantarian, M. *et al.* Understanding non-ideal voltage behaviour of cathodes for lithium-ion batteries. *Journal of Materials Chemistry A*, (2014), 2 (45), 19451-19460.

- Kalantarian, M. M., Asgari, S., Capsoni, D. & Mustarelli, P. An ab initio investigation of Li 2 M 0.5 N 0.5 SiO 4 (M, N= Mn, Fe, Co Ni) as Li-ion battery cathode materials. *Physical Chemistry Chemical Physics*, (2013), 15, 8035-8041.
- Kalantarian, M. M., Asgari, S. & Mustarelli, P. Theoretical investigation of Li2MnSiO4 as a cathode material for Li-ion batteries: a DFT study. *Journal of Materials Chemistry A*, (2013), 1 (8), 2847-2855.
- Padhi, A. K., Nanjundaswamy, K. & Goodenough, J. B. d. Phospho-olivines as Positive-Electrode Materials for Rechargeable Lithium Batteries. *Journal of the Electrochemical Society*, (1997), 144 (4), 1188-1194.
- 24. Megaw, H. D. *Crystal structures*. (Saunders Philadelphia, 1973).
- 25. Hohenberg, P. & Kohn, W. Inhomogeneous electron gas. *Physical review*, (1964), 136 (3B), B864.
- Perdew, J. P., Burke, K. & Ernzerhof, M. Generalized gradient approximation made simple. *Physical review letters*, (1996), 77 (18), 3865.
- Arroyo-de Dompablo, M., Armand, M., Tarascon, J. & Amador, U. On-demand design of polyoxianionic cathode materials based on electronegativity correlations: An exploration of the Li2MSiO4 system (M= Fe, Mn, Co, Ni). *Electrochemistry Communications*, (2006), 8 (8), 1292-1298.
- Saracibar, A., Van der Ven, A. & Arroyo-de Dompablo, M. Crystal structure, energetics, and electrochemistry of Li2FeSiO4 polymorphs from first principles calculations. *Chemistry of Materials*, (2012), 24 (3), 495-503.
- Jiang, X. & Guo, G. Electronic structure, magnetism, and optical properties of Fe_{2} SiO_{4} fayalite at ambient and high pressures: A GGA+ U study. *Physical Review B*, (2004), 69 (15), 155108.
- Zhou, F., Cococcioni, M., Kang, K. & Ceder, G. The Li intercalation potential of LiMPO< sub> 4</sub> and LiMSiO< sub> 4</sub> olivines with M= Fe, Mn, Co, Ni. *Electrochemistry communications*, (2004), 6 (11), 1144-1148.
- 31. Kalantarian, M. M. & Asgari, S. Theoretical assessment of structural stability, electrochemical properties and the first cycle transition of Li2FeSiO4 as a cathode material. *Journal of Academic and Applied Studies*, (2017).
- 32. Monkhorst, H. J. & Pack, J. D. Special points for Brillouin-zone integrations. *Physical Review B*, (1976), 13 (12), 5188-5192.
- 33. Tran, F. & Blaha, P. Accurate band gaps of semiconductors and insulators with a semilocal exchange-correlation potential. *Physical review letters*, (2009), 102 (22), 226401.

۳۴. کلانتریان, م. م. & عسگری, س. بررسی نظری جامع پلیمورف های مختلف

Li2FeSiO4به عنوان كاتد باترى ليتيم-يون با استفاده از نظريه تابعي چگالي.

.(1399)