

触媒の表面反応性へのアロイ化の効果に関する、密度汎関数理論での研究

Queens 大学、Belfast、Cambridge 大学と Tamkang 大学の研究者たちは、密度汎関数理論 (DFT) に基づいたアクセルリスの CASTEP プログラムを用いて、触媒の表面反応性に対するアロイ化の効果について研究しました。

工業界では、触媒の表面反応性を増大させるアロイ化技術の開発に長い間取り組んできました。良い例は銅とプラチナの合金であり、たとえば自動車の排ガス触媒における一酸化炭素の酸化に広く使われています。しかし、純粋な銅触媒は一酸化炭素とはほとんど親和性がなく、一方で純粋なプラチナの触媒は一酸化炭素に対して過剰な親和性があるためすぐに被毒されてしまう - つまり触媒表面に一酸化炭素が過剰に存在すると酸素分子が近づくのを妨げてしまい、酸化反応が抑制されてしまいます。銅とプラチナの合金は、純粋な金属にとって実用可能な代替物となります。さらに近年、Pt または Cu の代わりに Pt(111) を含む合金が、大きな触媒性能強化機能をもつことがわかりました。この合金が大きな関心を集める中で、これによって、触媒表面および反応におけるその後の役割がどのように変わるのかを理解することが非常に望まれています。

Dr. Peijun Hu とチームは、触媒反応性に対する合金化の効果を明らかにすることを目標にして、アクセルリス社の CASTEP プログラムを用いて、Cu₃Pt(111)、Pt(111)、および Cu(111) 上の CO の酸化についての DFT を用いた比較研究を行いました¹。検討された主要な問題は以下のとおりです。

- ・ 結合/吸着サイトに対する合金の効果 - CO および O₂ の吸着
- ・ CO の結合エネルギーおよび O₂-CO 酸化に対する合金の効果
- ・ 反応経路/メカニズムと合金の効果

CASTEP シミュレーションでは次のような結果が結論付けられました。

- ・ CO は、Pt の top サイトに優先的に吸着します。
- ・ 酸素は、Cu₃Pt(111) 上の 3 つの Cu 原子の fcc hollow サイトに優先的に吸着します。
- ・ CO (または Oa) の吸着エネルギーは、純粋な金属表面上よりも合金表面上のほうが低くなります。
- ・ 合金と 2 種類純粋な金属の表面上での CO の酸化に関して遷移状態が特定され、反応障壁が予測されました。合金表面上での反応に対する活性化障壁は、純粋な金属の場合に比べると低いことがわかりました。これによって、Cu₃Pt 合金が純粋な Pt または Cu よりもすぐれた触媒になるという、純粋な Pt のコストが比較的高いことを考えると好都合な結論が得られます。
- ・ このような結果を得た物理的な原因は、合金上での CO 拡散の強い波形を示すポテンシャルエネルギー面が、初期状態から遷移状態への CO の活性化が反応障壁への重要な要因となるということをもたらす、という事実によると言うことを明らかにしました。

Products
CASTEP

Company
Queens
University,
Belfast
University of
Cambridge,
UK
Tamkang
University,
Taiwan

参考文献

1. C. J. Zhang, R. J. Baxter, P. Hu, A. Alavi, and M. H. Lee, A density functional theory study of carbon monoxide oxidation on the Cu₃Pt(111) alloy surface: Comparison with the reactions on Pt(111) and Cu(111), J. Chem. Phys., 2001, 115(11), 5272-5277.

アクセルリス株式会社

〒105-0003 東京都港区西新橋 3-3-1 西新橋 TS ビル
Tel: +81 3 3578 3860 Fax: +81 3 3578 3872
www.accelrys.com/jp/

