"英文长摘要"格式要求

1、篇幅:英文长摘要篇幅要求在800~1000字(单词数)。

2、结构:

- (1)题目、作者和单位(与中文信息对应的英文信息)
- (2) 英文长摘要正文:
 - 1) 叙述本文研究领域的重要性和重要研究进展;
 - 2) 结论与展望(Summary and prospects)
- (3) 关键词(Keywords)。
- 3、不要加参考文献。如果有引用其他文章,建议作者转述。
- 4、请删除原英文摘要。
- 5、"英文长摘要"题目中的单词首字母请大写(除介词外)。
- 6、 缩写首次出现时请用英文说明全称或者说明化学式。
- 7、"英文长摘要"请放在文末,参考文献列表之后。

Vol. 52, No. 1 January, 2024

JOURNAL OF THE CHINESE CERAMIC SOCIETY

DOI: 10.14062/j.issn.0454-5648.20230454

http://www.gxyb.cbpt.cnki.net

综合评述

锰氧化物在水系电池中的研究进展与挑战

杜玲玉1,毕嵩山2,牛志强2

(1. 烟台大学环境与材料工程学院,山东 烟台 264005; 2. 南开大学化学学院,天津 300071)

摘 要:水系二次电池因其安全性高、成本低以及对环境友好等特点,在大规模储能领域展现出广阔的应用前景。电极材料 作为电池的关键组成部分,其性质直接影响电池电化学性能。锰氧化物具有晶体结构丰富、理论比容量高、氧化还原电位高、 成本低等优势,被认为是最具发展潜力的正极材料之一。然而,锰氧化物存在导电性差、结构不稳定、锰溶解等问题,使电 池面临倍率和循环性能差的严峻挑战,限制了其实际应用。此外,锰氧化物的反应机制较为复杂。针对上述问题,本文通过 调研有关锰氧化物的文献,首先分析了其晶体结构类型和特点,进一步按照电解液酸度梳理归纳了锰氧化物在(弱)酸性和碱 性条件下的反应机制,简要阐述了其在水系碱金属离子、多价金属离子以及非金属离子二次电池体系的研究进展,最后对未 来高性能锰氧化物正极的发展方向进行了展望。

关键词:水系电池; 锰氧化物; 晶体结构; 反应机制 中图分类号: TM 911 文献标志码: A 文章编号: 0454–5648(2024)01–0273–19 网络出版时间: 2023–12–07

随着"双碳"战略的贯彻实施,构建清洁低碳、 安全高效的能源体系迫在眉睫。太阳能、风能、水 能等可再生能源的高效清洁利用是实现"双碳"目标 的关键。然而,由于受自然条件的影响,这些能源 存在间歇性或波动性等问题,难以实现稳定、连续 的电力供应。电化学储能是基于氧化还原反应进行 能量存储的技术,它具有响应速率快、可适用多种 场景、受环境因素影响小等特点, 电化学储能将为 可再生能源的高效清洁利用提供关键技术支撑,有 利于保障电力系统稳定运行。目前,储能领域高能 量密度的锂离子电池仍然占据主要市场^[1],但是随 着储能装机量的增加,安全和锂资源受限的问题受 到越来越多的关注。与锂离子电池不同,水系可充 电池使用水溶液作为电解液,具有安全性高、成本 低、环境友好及易于生产的优势^[2-4],在大规模储能 领域展现出广阔的应用前景。

电极材料作为电池的关键组成部分,其结构与 性质是决定电池电化学性能的重要因素^[5-6]。在水系 可充电电池中,钒氧化物、锰氧化物、普鲁士蓝类 似物、有机材料等常被用作电极材料^[7-11]。钒氧化



物种类多样、理论比容量高、循环性能良好,但是 它的氧化还原电位较低,限制了水系电池的操作电 压,而且材料有毒,不利于大规模使用。与钒氧 化物相比, 普鲁士蓝类似物的氧化还原电位较高、 循环性能稳定,但是它存在理论比容量低的缺点, 导致水系电池能量密度低。相比于无机材料,有 机材料来源广泛、结构易调、利于可持续发展, 但是其导电性差, 振实密度低, 难以制备高活性 物质负载量的电极。相比于上述材料,锰氧化物 因锰元素价态丰富而呈现多种化合物形式,基于 Mn²⁺/Mn³⁺/Mn⁴⁺的氧化还原反应最多可以转移 2 个 电子,理论比容量能够达到约 616 mA·h/g,且反应 电位较高,有利于获得高的电池能量密度^[12]。此外, 锰氧化物具有成本低和无毒性特点,这使其成为大 规模储能应用的理想正极材料之一。然而,由于锰 氧化物本身的电子传导性较差,电化学反应动力学 较为缓慢,而且 Mn³⁺ Jahn-Teller 效应和 Mn²⁺溶解 问题会降低晶体结构稳定性,导致电池倍率和循环 性能较差,这使得锰氧化物在储能领域的发展受到 阻碍。

收稿日期: 2023-06-30。 修订日期: 2023-08-03。

基金项目:国家重点研究计划(2019YFA0705600);国家自然科学基金 (21875121)。

第一作者: 杜玲玉(1991一), 女, 博士, 讲师。

通信作者:牛志强(1983一),男,博士,研究员。

Received date: 2023–06–30. Revised date: 2023–08–03. First author: DU Lingyu (1991–), female, Lecturer.

n st author: Do Enigyu (1991-), tennale, Ee

E-mail: dulychem@nankai.edu.cn

Correspondent author: NIU Zhiqiang (1983–), male, Ph.D., Professor. E-mail: zqniu@nankai.edu.cn

近年来,许多工作致力于解决上述问题,并取 得了重要进展。然而,锰氧化物的反应机制比较复 杂,在水系二次电池中的应用缺乏系统性概述。在 本文中,阐述了锰氧化物的晶体结构和性质,基于 电解液酸度梳理了其在(弱)酸性和碱性条件下的反 应机制,简要总结了其在水系碱金属离子电池、多 价金属离子电池、非金属离子电池体系中的研究进 展(图 1),并提出未来发展高性能锰氧化物正极面临 的问题与挑战。这将有助于推动锰氧化物在水系可 充电电池中的发展与应用。



图 1 锰氧化物在水系电池中的研究概述 Fig. 1 Outline of manganese oxides in aqueous batteries

1 锰氧化物的晶体结构

锰氧化物因其锰元素价态丰富而呈现多种化学态,包括 MnO、Mn₂O₃、Mn₃O₄、MnO₂等^[13-14], 其中 MnO₂的晶体结构形式多样,如 α-MnO₂、 β-MnO₂、 γ -MnO₂、R-MnO₂、 δ -MnO₂、 λ -MnO₂、 ε-MnO₂以及 Todorokite-MnO₂。MnO₂的晶体结构框 架是由共顶点和共边的 MnO₆ 八面体单元连接而 成,根据 MnO₆单元之间的连接方式可分为一维隧 道、二维层状以及三维尖晶石结构(表 1)。

表 1 锰氧化物的晶体结构及特点 Table 1 Crystal structures and characteristics of manganese oxides

Crystal structure	Туре	Structure size	Characteristic
Tunneled structure	α -MnO ₂	(2×2) tunnel	Large tunnel size to accommodate guest ions
	β -MnO ₂	(1×1) tunnel	High thermodynamic stability, narrow tunneled structure, inferior ion diffusion
	γ -MnO ₂	(1×1) and (1×2) tunnels	Cathode material of alkaline Zn-MnO ₂ batteries, easy transition from tunnel to spinel structure during electrochemical reaction
	ε-MnO ₂	Similar structure with γ -MnO ₂ , irregular tunneled shape	A metastable phase with many twin defects, prepared by electro-deposition method
	Todorokite-MnO ₂	(3×3) tunnel	Large tunnel size, superior ion storage performance, poor structure stability
Layered structure	δ -MnO ₂	Interlayer space with 0.70 nm	Large interlayer space, facilitated ion storage and diffusion, poor structure stability
Spinel structure	λ -MnO ₂	Three-dimensional tunneled structure	Abundant ion transport pathways, Mn ³⁺ Jahn-Teller distortion, poor structure stability

1.1 隧道结构

 α -MnO₂、 β-MnO₂、 γ -MnO₂、 R-MnO₂ 和 Todorokite-MnO₂ 均呈现隧道结构形式,但其结构 尺寸存在很大差异。 α -MnO₂具有(2×2)隧道结构, 隧道尺寸较大,约为(0.46 nm×0.46 nm),具有足够 的空间容纳外来离子。与 α -MnO₂相比, β -MnO₂ 的隧道结构为(1×1)型,尺寸较小,约为 (0.23 nm×0.23 nm), 这在一定程度上会影响较大尺 寸的离子传输,从而导致缓慢的电化学反应动力 学。通过离子掺杂或引入氧缺陷能够调控隧道尺 寸,有利于增强β-MnO₂的离子存储能力。γ-MnO₂ 结构由(1×1)和(1×2) 2 种隧道交替形成,尺寸介于 α-MnO₂和 β-MnO₂之间,常作为碱性 Zn-MnO₂电 池体系的正极活性材料。然而,γ-MnO2 在电化学 反应过程中发生由隧道结构向尖晶石结构的转变, 从而导致电池容量出现衰减。ε-MnO₂ 与 γ-MnO₂ 的结构类似,不同的是 ε-MnO₂存在很多孪晶缺 陷,是一种亚稳态相,通常存在于电沉积法制备 的锰氧化物中。R-MnO2具有(1×2)隧道结构,尺 寸为 (0.23 nm×0.46 nm)。与前面几种 MnO2结构相 比,Todorokite-MnO₂的隧道尺寸最大,为(3×3)隧 道结构,约为(0.70 nm×0.70 nm),这有利于离子的 存储与扩散。然而,由于其隧道尺寸较大,晶体结 构不稳定, 使得电池稳定性降低。通过在隧道中引 入金属离子和水分子能够提高其结构稳定性,但是 这会降低锰元素的价态,致使电池存储容量受限。

1.2 层状结构

与隧道结构的 MnO₂不同,δ-MnO₂呈现典型的 层状结构,具有较大的层间距,约为 0.70 nm,更适 合作为离子存储的主体材料。然而,在电化学反应 过程中,随着离子反复嵌入/脱出,δ-MnO₂ 晶体结 构发生畸变以及变得无序,导致电池循环稳定性变 差。采用阳离子或分子预嵌入策略能够减少离子脱 嵌反应过程的体积变化,从而提高 δ-MnO₂ 结构稳 定性。此外,在循环过程中,δ-MnO₂ 会由层状结构 转变成尖晶石结构,由于该结构转变的不可逆性以 及尖晶石结构的非活性特征,电池比容量衰减较为 严重。

1.3 尖晶石结构

λ-MnO₂具有典型的尖晶石结构,它由四面体和 八面体连接起来的三维隧道构成, Mn^{2+} 和 Mn^{3+} 分别 占据四面体中心和八面体中心。除了λ-MnO₂之外, Mn₃O₄、LiMn₂O₄和ZnMn₂O₄等也具有尖晶石结构。 三维隧道结构可以为电子转移和离子扩散提供更多 的传输路径,有利于提高电化学反应过程中的电荷 传输效率。然而,需要注意的是,尖晶石结构中 Mn³⁺离子易发生Jahn-Teller 畸变,导致电池循环稳 定性较差。此外,在电化学反应过程中, Mn^{3+} 容易 发生歧化反应生成 Mn^{4+} 和 Mn^{2+} ,而 Mn^{2+} 会溶解于 电解液中,从而导致活性材料损失。 综上所述, 锰氧化物具有丰富的晶体结构, 表现出独特的物理化学性质。然而, 锰氧化物也存在 结构稳定性差和 Jahn-Teller 效应等问题, 导致其 电化学稳定性较差。因此, 需要进一步发展有效的 改进策略, 提升锰氧化物在电化学反应过程中的稳 定性。

2 锰氧化物的反应机制

储能器件的性能依赖于电极材料的电化学反应过程。与其他电极材料相比,水系电池中锰氧化物的反应机制较为复杂,特别是在水系锌离子电池中,随着电解液酸度变化,锰氧化物呈现不同的电化学反应,主要包括离子嵌入-脱出、转化以及溶解-沉积,本节将基于碱性和(弱)酸性电解液对此进行介绍。

2.1 碱性电解液条件

锰氧化物最早应用于碱性 Zn-MnO₂ 一次电池, 因其存储能量多、电压平台高以及生产成本低而被 广泛应用于便携式电子设备。Zn-MnO₂ 一次电池主 要发生转化反应,如式(1)和式(2)所示^[15]:

 $MnO_2 + H_2O + e^- \rightarrow MnOOH + OH^-$ (1)

 $\rm MnOOH + H_2O + e^- \rightarrow Mn(OH)_2 + OH^-$ (2)随着放电过程进行,质子嵌入 MnO2 使其转变 成 MnOOH, 然后 MnOOH 进一步被还原成 Mn(OH)₂,并且伴随着 Mn₂O₃、Mn₃O₄和 ZnMn₂O₄ 等副产物的生成,如图 2a 所示^[16]。在 MnOOH 中, Mn³⁺容易发生歧化反应生成 Mn⁴⁺和 Mn²⁺。在碱性 电解液中, Mn²⁺与 OH⁻配位形成络合离子溶解在电 解液中,导致电池容量损失。此外,由于副反应的 不可逆性,充电后的电池容量和 Coulomb 效率均较 低。通过降低放电深度(约 5%~10%),不可逆副反 应得到抑制,碱性 Zn-MnO2 电池循环性能有所改 善。但是, 电池能量密度受到严重削减, 限制了其 实际应用。为了提高 MnO2 正极反应的可逆性, Manickam 等^[17]将 LiOH 电解液用于 Zn-MnO2 电池 体系。不同于 KOH 电解液,在放电过程中,Li⁺嵌 入 MnO₂ 晶格中形成 Li_xMnO₂,并且没有检测到因 质子嵌入形成的 MnOOH 以及 Mn₂O₃和 Mn₃O₄物 相。随后,在充电过程中,Li⁺可逆地从 MnO₂ 晶格 中脱出。因此, LiOH 电解液的使用有效避免了不 可逆反应的发生,Zn-MnO2电池的循环稳定性得到 明显提高。然而,由于 MnO2 结构中 Li⁺嵌入量有限, 电池的比容量较低。为了提升 MnO2 的存储能力, Hertzberg 等^[16]采用混合的 KOH 和 LiOH 电解液。

在该电解液中,质子和Li⁺共同嵌入MnO₂晶格中, 避免了Mn₃O₄和ZnMn₂O₄等非活性相的生成。尽管 通过优化电解液组成能够增强MnO₂正极的电化学 性能,但是碱性电解液对锌负极的腐蚀以及电极表面 ZnO或 Zn(OH)₂的生成,仍然是限制碱性电池使用寿命的重要因素。





Fig. 2 Reaction processes of manganese oxides in basic and acidic electrolytes

2.2 (弱)酸性电解液条件

与碱性电解液不同, MnO₂ 在酸性条件下的反应机制更加复杂。在弱酸性电解液条件下, 如 2 mol/L ZnSO₄电解液, MnO₂展现出离子嵌入--脱出的电化学反应过程[式(3)]^[18]。

$$2MnO_2 + Zn^{2+} + 2e^- \rightarrow ZnMn_2O_4$$
(3)

如图 2b 所示,在放电过程中,Zn²⁺嵌入到 MnO₂ 中形成 ZnMn₂O₄, 然后在充电过程中 Zn²⁺ 可逆脱出,如此循环往复。在之后的研究报道中, Pan 等^[19]观察到 MnO₂ 的前 2 次放电曲线表现不一 致,第2次放电比容量更高,而且充放电反应之 间的电位差很大,这在离子嵌入型反应中比较少 见。经过 X 射线衍射(XRD)表征得到首次放电产 物为 MnOOH, 没有 ZnMn₂O₄ 等物相,并且高分 辨透射电子显微镜(HRTEM)照片中显示的晶面间 距(0.33 nm 和 0.26 nm)与单斜相 MnOOH 的(210) 和(020)晶面相互对应,这些结果表明 MnO2 经过 放电过程转化为 MnOOH, 而没有发生离子嵌入 反应。具体而言, MnO_2 接受 H⁺形成 MnOOH, 为 了保持电解液体系中的电荷平衡, OH-与 ZnSO₄、 H₂O 反应形成 ZnSO₄[Zn(OH)₂]₃·xH₂O, 如式(4)~ 式(6)所示。

$$\mathrm{H}_{2}\mathrm{O} \to \mathrm{H}^{+} + \mathrm{O}\mathrm{H}^{-} \tag{4}$$

$$MnO_2 + H^+ + e^- \rightarrow MnOOH$$
 (5)

$$\frac{1}{2}Zn^{2+} + OH^{-} + \frac{1}{6}ZnSO_{4} + \frac{x}{6}H_{2}O \rightarrow \frac{1}{6}ZnSO_{4}[Zn(OH)_{2}]_{3} \cdot xH_{2}O$$
(6)

Sun 和 Li 等^[20-21]研究发现 Zn-MnO₂ 电池的 放电产物为 MnOOH 和 ZnMn₂O₄,进而提出了基 于 H⁺和 Zn²⁺共嵌入的反应机制(图 2c)。相比于 ZnSO₄ 电解液中存在复杂的电化学反应过程,在 Li₂SO₄、Na₂SO₄、MgSO₄、(NH₄)₂SO₄等电解液体 系中,MnO₂则主要发生离子嵌入-脱出反应,形 成 LiMn₂O₄、Na_xMnO₂、Mg_xMnO₂以及(NH₄)_xMnO₂ 等^[22-25]。

当电解液酸度增加时,如在 1 mol/L MnSO₄+ 0.05 mol/L H₂SO₄电解液中,Chen 等^[26]提出基于 MnO₂/Mn²⁺溶解-沉积的反应机制。与上述离子嵌 入-脱出或转化反应相比,该溶解-沉积反应发生 2 电子转移,可提供约 616 mA·h/g 的比容量,而 且具有较高的氧化还原电位[约 1.23 V vs.标准 氢电极(SHE)]。采用有限元方法模拟充放电过程 Mn²⁺浓度变化可以发现,充电过程中 Mn²⁺浓度 逐渐降低,而放电过程则呈现增加趋势,证明在 酸性电解液条件下 MnO_2 发生溶解-沉积反应。 Chao 等^[27]将 Zn-MnO₂ 电池进一步放电至 0.8 V, 通过 XRD 和 X 射线光电子能谱(XPS)检测到 MnOOH、ZnMn₂O₄ 和 Zn_xMnO₂ 等产物,表明 MnO₂ 发生 H⁺和 Zn²⁺共嵌入反应,如式(7)~式(9) 所示(图 2d)。

$$MnO_2 + 4H^+ + 2e^- \rightarrow Mn^{2+} + 2H_2O$$
 (7)

$$MnO_2 + H^+ + e^- \to MnOOH$$
(8)

$$MnO_2 + 0.5Zn^{2+} + e^- \rightarrow Zn_{0.5}MnO_2$$
 (9)

需要注意的是,当电解液中不含 H₂SO₄时,电 池循环 20 次后,电解液的 pH 值由初始 4.60 降低 到 2.30,从充放电曲线可以看出 MnO₂/Mn²⁺反应贡 献的容量逐渐增加,表明随着电解液酸度增加, MnO₂/Mn²⁺反应动力学得到改善。然而,电解液酸 度过高则会引起严重的析氢反应,以及电极材料和 集流体腐蚀,降低了储能系统的耐久性和安全性。 此外,MnO₂在放电过程中还存在溶解不完全的问 题,这导致电池可逆性下降以及循环性能衰退。研 究表明通过在电解液中添加氧化还原媒介(如 Γ/I₃⁻ 或 Fe²⁺/Fe³⁺)或催化剂(如 Ni²⁺)能够增强 MnO₂/Mn²⁺ 反应的可逆性^[28–30],从而提升电池稳定性。相比于 上述酸性电解液体系,在 2 mol/L Al(CF₃SO₃)3 电解 液中,MnO₂则发生 Al³⁺嵌入–脱出反应,形成 Al_xMnO₂^[31]。

综上所述, 锰氧化物在(弱)酸性或碱性电解液 体系中展现出不同的电化学反应机制, 这为电池体 系设计提供丰富的思路。然而, 在充放电过程中锰 氧化物也存在不可逆副反应以及结构畸变等问题, 使其发展受到阻碍。因此, 需要深入探究反应机理 并开发有效的应对策略, 从而提升锰氧化物的电化 学性能。

3 锰氧化物在水系电池中的应用

锰氧化物因其晶体结构类型多样、氧化还原电 位高、理论比容量高、制备成本低等优势,在能源 存储领域的应用较为广泛,本节将从水系碱金属离 子、多价金属离子以及非金属离子电池体系进行简 要阐述。

3.1 水系碱金属离子电池

3.1.1 水系锂离子电池 MnO₂及其富锂化合物 LiMn₂O₄常用于水系锂离子电池正极(表 2),在

放电过程中,Li⁺嵌入到锰氧化物正极,充电时Li⁺ 脱出,如此循环往复实现能量存储与释放。在饱和 LiCl电解液(13 mol/L)中,Deutscher等^[32]使用MnO₂ 作为活性材料,在初始充放电过程容量发生迅速衰 减,在循环 25 次以后趋于稳定,最终可实现 60 次 Li⁺可逆嵌入/脱出反应。研究表明,在MnO₂中添 加适量TiS₂^[33]、CeO₂^[34]、TiB₂^[35]、Bi₂O₃^[36]、碱土 金属(BaO、CaO 或 MgO)^[37]等可以有效抑制副反 应、稳定晶体结构,促进Li⁺嵌入,提高电池放电 容量和循环稳定性。

Li 等^[38]将 LiMn₂O₄ 正极材料与 VO₂ 负极材料 匹配得到水系锂离子电池,在 5 mol/L LiNO₃ 电解 液中,可实现 1.5 V 的输出电压和 10 mA·h 存储容 量,电池能量密度达到 75 W·h/kg,超越商业化的 铅酸和镍铬电池体系。但是,当放电电压过低时, Li⁺嵌入量将会增加,这使得其中低价态 Mn³⁺含量 增加,导致 LiMn₂O₄ 晶体结构发生畸变,电池循环



(a) SEM image of LiMn₂O₄ nanotubes^[22]



(c) TEM image (inset shows the optical image) of binder-free $LiMn_2O_4/CNT^{[45]}$

稳定性降低。一维纳米结构、三维有序多孔结构的 设计能够缩短离子扩散路径,促进 Li⁺快速嵌入/ 脱出,并且纳米结构能够缓解反应过程中产生的结 构应力与形变,有利于增强电池电化学性能。例如, Tang 等^[22]采用牺牲多壁碳纳米管模板的方法制备 得到一维 LiMn₂O₄ 纳米管(图 3a),在 0.5 mol/L Li₂SO₄ 电解液中,当电流密度为 0.5 A/g 时, LiMn₂O₄的比容量为 110 mA·h/g, 当电流密度增 加至 10 A/g 时,仍能达到 99 mA·h/g(约为初始容 量的 90%, 图 3b), 而且在 0.5 A/g 循环 1 200 次 后比容量几乎没有衰减,展现出优异的倍率和循 环性能。除了优化材料结构以外,通过引入金属 离子取代部分 Mn³⁺形成 LiM_xMn_{2-x}O₄(M 表示 Al、 Ni、Cr 等)^[39-41],这能够降低晶体结构中 Mn³⁺浓 度,从而抑制 Jahn-Teller 效应,起到稳定结构的 作用。例如,在 0.5 mol/L Li₂SO₄ 电解液中, LiNi_{0.1}Mn_{1.9}O₄在1.5 A/g 电流密度下循环 800 次后



AB is acetylere black; CNT is carbon nanotubes.

```
图 3 锰氧化物的形貌表征及其水系锂离子电池电化学性能
```

Fig. 3 Morphology characterization and electrochemical performance of manganese oxides in aqueous lithium-ion batteries

容量保持率达到 91.1%, 远高于原始 LiMn₂O₄ 的 37.8%^[40],电池循环稳定性显著增强。除上述策略 以外,LiMn₂O₄与碳材料(如碳纳米管、石墨烯)的复 合物设计也是解决上述问题的有效方法^[42-45]。碳材 料所具有的高导电性以及大比表面积等优点能够改 善电子传导,为离子扩散提供通道,降低电荷转移 阻抗,同时抑制 Mn²⁺溶解,缓解 Jahn-Teller 畸变效 应。以碳纳米管作为结构单元组装的自支撑 LiMn₂O₄复合电极在 0.12 A/g (1 C)电流密度下比容 量为120 mA·h/g,在 0.48 A/g 循环 300 次后容量保 持率为 76.7% (图 3c~图 3d)^[45]。由上述介绍可知, LiMn₂O₄在水系锂离子电池正极研究中取得了重要 进展。为了充分发挥 LiMn₂O₄ 正极材料的优势,近 年来研究者们通过设计具有高电化学稳定性的电解 液使其与较低电位的 Mo₆S₈、Li₄Ti₅O₁₂、NbO₂等负 极材料相匹配,以此构建的水系锂离子电池能量密 度得到大幅提升[46-50]。

3.1.2 水系钠离子电池 相比于锂离子电池,钠 离子电池因钠元素储量丰富而更凸显出发展优势。 MnO₂、Na_{0.44}MnO₂以及其他含钠化合物常用作水系 钠离子电池正极材料(表 2),通常基于 Na⁺嵌入-脱 出反应进行能量存储与释放。然而,Na⁺的水合离子 半径较大,导致电化学反应过程中的扩散动力学较 为缓慢。此外,随着 Na⁺嵌入,锰元素的价态降低, 进而引发 Jahn-Teller 畸变,使得锰氧化物的结构稳 定性变差。尽管如此,有研究发现 Jahn-Teller 畸变 能够促进 Na⁺传输,有利于提升锰氧化物的比容量 和电压^[51]。

Liu 等^[23]采用简便高效的拓扑化学反应制备得 到 K⁺预嵌入的层状 K_{0.27}MnO₂,并且呈现微米花状 的分级结构特征。在 1 mol/L Na₂SO₄ 电解液中, K_{0.27}MnO₂在 0.2 A/g 电流密度下首次放电比容量为 64.7 mA·h/g (图 4a 和图 4b),循环 100 次后比容量 保留率为 85%,表现出稳定的循环性能。此外,Lu 等^[52]通过常压水热法合成了 Na⁺和 K⁺共同嵌入的无 定形 MnO₂,材料表面活性位点和缺陷浓度增加, 这有利于促进钠离子扩散,增强电池电化学性能。 尽管通过碱金属离子预嵌入能够改善 MnO₂的结构 稳定性,但是它们不具有氧化还原活性,不利于电 池能量密度的提高。为此,Shan 等^[53]采用湿化学法 在 MnO₆ 八面体结构单元中引入具有氧化还原活性 的 Ni 组分,得到[MnO₆]和[NiO₆]共存的层状 (Ni)MnO₂。该材料中 Ni 和 Mn 组分均具有氧化还原 活性,而且[NiO₆]结构单元的引入有利于提高钠离 子电容储存性能,在2000次循环过程中比容量保 持约60mA·h/g,性能没有发生明显衰退。另外,他 们采用简单溶液合成–退火处理的方法合成层状 MnO₂·H₂O 与尖晶石 Co_{1.21}Mn_{1.75}O_{3.72} 共存的双相 Co—Mn—O 复合物^[54],其中尖晶石相的阳离子无 序化为钠离子提供平滑的迁移路径,而层状结构的 大层间距能够增强钠离子存储能力和促进快速的氧 化还原反应,这些优点使其在充放电过程具有低的 极化电位。在2A/g 电流密度下循环 5 000次后, Co—Mn—O 复合物的比容量为81mA·h/g,在10A/g 电流密度下仍然有 57mA·h/g,展现出优异的循环和 倍率性能。

Na0.44MnO2 具有双隧道结构,其中一种隧道呈 S 形, 钠离子为半填充状态, 而另一种隧道呈五边 形,由钠离子完全填充。位于 S 形隧道中的钠离子 能进行可逆脱嵌,可提供约50mA·h/g的比容量^[55]。 为提高 Na₀₄₄MnO₂ 的电化学性能, Chua 等^[56]通过 溶胶凝胶法和高温退火处理的方法合成平板状的 Na0.44MnO2,在 0.1 A/g 电流密度下初始放电比容量 为 77.2 mA·h/g, 在 0.5 A/g 电流密度下循环 1000 次 后比容量保留约 35 mA·h/g。除了调控材料形貌, Wang 等^[57]采用固相反应法制备得到 Ti 掺杂的 Na_{0.66}[Mn_{0.66}Ti_{0.34}]O₂材料(与Na_{0.44}[Mn_{0.44}Ti_{0.56}]O₂具 有相同结构)(图 4c), Ti 掺杂不仅能稳定隧道结构, 还能提升钠离子嵌入量,在1 mol/L Na₂SO₄电解液 中, Na_{0.66}[Mn_{0.66}Ti_{0.34}]O₂在 0.23 A/g (2 C)电流密度 下比容量达到 76 mA·h/g, 循环 300 次后容量保留率 为 89% (图 4d), 电化学性能得到明显改善。此外, 研究表明多元素共掺杂(如 Li、Zn)能够有效抑制 Mn³⁺发生 Jahn-Teller 畸变^[58], 提升电极材料结构稳 定性, 增强电池循环性能。

除了隧道结构的 Na_{0.44}MnO₂, 层状结构的含钠 锰氧化物在水系钠离子电池中也得到应用。例如, Shan 等^[59]通过固相反应法合成了富钠且呈无序结 构的 Na_{0.27}MnO₂, 在高电位充电过程中, 水分子和 钠离子共同脱出使得 MnO₂ 层间的距离收缩, 从而 提高层状结构的稳定性, 使其在 0.2 A/g 电流密度 下经过 5 000 次循环后比容量仍能保留 83 mA·h/g。 此外, 通过调控含钠锰氧化物形貌(如纳米线状 Na_{0.35}MnO₂^[60]、棒状 Na_{0.95}MnO₂^[61]以及三维结 构 Na_{0.21}MnO₂^[62]等)也可以改善水系钠离子电池 性能。



图 4 锰氧化物的结构及其水系钠离子电池电化学性能

Fig. 4	Structure and electrochemica	l performance of	f manganese oxic	des in aqueous	sodium-ion	batteries
--------	------------------------------	------------------	------------------	----------------	------------	-----------

	Electrolyte	Cycling performance			Rate performance		
Cathode		Capacity/ (mA·h·g ⁻¹)	Current density/ (A·g ⁻¹)	Cycle	Capacity/ (mA·h·g ⁻¹)	Current density/ $(A \cdot g^{-1})$	Reference
LiMn ₂ O ₄ nanotubes	0.5 mol/L Li ₂ SO ₄	120.0	0.50	1 200	99.0	10.00	[22]
$LiNi_{0.1}Mn_{1.9}O_4$	0.5 mol/L Li ₂ SO ₄	64.7	1.50	800	60.0	5.00	[40]
LiMn ₂ O ₄ /CNT	2 mol/L Li ₂ SO ₄ +1 mol/L ZnSO ₄	92.0	0.48	300	92.0	2.40	[45]
LiMn ₂ O ₄	21 mol/L LiTFSI	48.0	0.54	1 000			[46]
LiMn ₂ O ₄	3.6 mol/L LiTFSI/sulfolane–H ₂ O (8:8 with molar ratio)	76.0	0.50	1 000			[49]
LiMn ₂ O ₄	9.5 mol/L LiTFSI-TMP-H ₂ O	53.0	0.50	1 000			[50]
K _{0.27} MnO ₂	1 mol/L Na ₂ SO ₄	68.5	0.20	100	35.6	0.60	[23]
$Na_{0.28}K_{0.11}Mn_{0.62}O_{1.42}$	1 mol/L Na ₂ SO ₄	41.3	1.00	1 000	10.6	20.00	[52]
(Ni)MnO2 birnessite	0.1 mol/L Na ₂ SO ₄	60.0	0.20	2 000	13.0	2.00	[53]
Biphase cobalt-manganese oxide	1 mol/L Na ₂ SO ₄	81.0	2.00	5 000	57.0	10.00	[54]
Na _{0.44} MnO ₂ plates	1 mol/L Na ₂ SO ₄	35.0	0.50	1 000	55.0	0.50	[56]
$Na_{0.66}[Mn_{0.66}Ti_{0.34}]O_2$	1 mol/L Na ₂ SO ₄	65.0	0.24	300	54.0	1.18	[57]
Na _{0.27} MnO ₂	0.1 mol/L Na ₂ SO ₄	83.0	0.20	5 000	24.0	10.00	[59]

表 2 水系碱金属离子电池中锰氧化物的电化学性能 Table 2 Electrochemical performance of manganese oxides in aqueous alkali metal-ion batteries

3.2 水系多价金属离子电池

3.2.1 水系锌离子电池 金属锌具有氧化还原电位 适当(-0.76 V vs. SHE)、理论比容量高(820 mA·h/g)、 在水中稳定性优异以及成本低等优点,赋予水系锌 离子电池巨大的发展潜力。在水系锌离子电池中, 锰氧化物是常用的正极材料^[63-67] (表 3),其储能机 制主要是基于 Zn²⁺的嵌入-脱出反应。需要注意的 是,由于电解液多呈弱酸性,体积较小的 H⁺也会 嵌入锰氧化物中,这种共嵌入有利于提高锰氧化物 的存储能力。然而,在电化学反应过程中,锰氧化 物面临不可逆结构转变、锰溶解、Jahn-Teller 畸变 等问题,导致较差的电池循环性能。调控锰氧化物 结构是改善电池电化学性能的常用手段,近年来已 得到广泛研究。Xu 等^[18]采用隧道型 α-MnO₂ 作为 正极、金属锌作为负极组装得到水系锌离子电池, 在 0.15 A/g 电流密度下电池初始放电比容量为 210 mA·h/g,当电流密度增加至 38 A/g 时,放电比 容量仍有 68 mA·h/g, 在 1.8 A/g 循环 100 次后容量 保留率为 75%。相比于隧道型结构, 层状 δ-MnO₂ 具有较大的层间距,能够存储更多的锌离子,在 1 mol/L ZnSO4 电解液中, 0.1 A/g 电流密度下可提供 269 mA·h/g 比容量^[68]。但是,随着大量水合阳离子 的嵌入, MnO₂ 的层状结构在充放电过程中会发生 坍塌,这导致循环过程出现容量衰减。层间预嵌入 阳离子或分子被证明是一种有效提升结构稳定性的 策略^[69-74]。例如, Wang 等^[69]在 MnO₂ 层间预先嵌 入 Na⁺和晶格水,并以此作为正极材料,在 6.16 A/g 电流密度下循环10000次容量保留率高达98%。Jing 等^[75]通过一步水热法将 K⁺和 Mg²⁺嵌入 MnO₂ 层间, 双离子预嵌入保证了 Zn²⁺的快速扩散和优异的结构 稳定性,在0.1 A/g电流密度下可提供 400 mA·h/g 的高可逆容量和出色的循环稳定性(在 0.5 A/g 循环 1 000 次后容量保持率为 94%)。此外, Huang 等^[70] 采用界面反应法在 MnO2 层间引入聚苯胺(图 5a), 这不仅能增强层状结构稳定性,还可以促进电荷存 储。所制备的聚苯胺插层 MnO2 复合材料在 0.2 A/g 电流密度下呈现约 280 mA·h/g 比容量(图 5b), 实 现了 90%的活性材料利用率。当在 2 A/g 电流密度 下进行循环测试时,复合材料在5000次后表现出 125 mA·h/g 的稳定放电容量,展现出优异的循环 性能。

除了稳定晶体结构以外,增强电子传导对提升 MnO₂ 正极性能也很重要。Alfaruqi 等^[76]采用一种简单的室温氧化还原法制备得到钒掺杂的

MnO₂,由于钒离子掺入 MnO₂ 框架中, MnO₂ 晶 格发生各向异性膨胀,不仅增加了电化学活性表 面积,而且能够提高电子电导率。与原始材料相 比, 钒掺杂的 MnO2表现出更高的放电比容量(约 266 mA·h/g)。另外,研究结果表明铋掺杂或银掺 杂等也能够降低电极的电荷转移电阻[77],从而改 善锌离子存储性能。除采用金属掺杂策略以外, 与碳纳米管、石墨烯、导电聚合物、MXene 等导 电材料进行复合也是改善 MnO2 电子传导的有效 手段^[78-84]。例如, Bi 等^[85]在碳纳米管泡沫上采用 原位化学沉积法制备得到自支撑结构的无定形 MnO₂复合电极,三维多孔碳纳米管泡沫能够增强 电子传导性能,无定形 MnO₂ 结构可以提供更多 的活性位点,二者相结合使电极具有快速的反应 动力学,从而使得组装的水系 Zn-MnO2 电池展现 出优异的倍率性能。之后,为提升电极循环稳定 性,利用高温条件下金属有机框架材料衍生的策 略合成了在碳骨架中均匀分散的 ZnMn₂O₄ 量子点 (ZMO QD@C)(图 5c)^[86]。具体而言,量子点的小 尺寸特点可提供更多的反应位点并缩短离子扩散 路径,有助于获得高比容量;碳框架的多孔结构 能够增强电子传输和抑制 Mn²⁺溶解,而且在量子 点和碳骨架的界面上能够形成 Mn—O—C 键, 可 以有效抑制 Mn³⁺ Jahn-Teller 畸变效应和歧化反 应。在 2 mol/L ZnSO4 电解液中(无 MnSO4), ZMO QD@C 复合材料在 0.2 A/g 电流密度下循环 300 次 后容量没有明显衰减(图 5d)。类似地, Islam 等^[87] 通过溶胶凝胶-退火处理的方法制备得到碳包覆 的 α-MnO₂纳米颗粒复合材料,碳包覆后能够提高 电导率,同时防止 Mn²⁺在电化学反应过程中从活 性材料中溶解,从而增强电极的可循环性和容量 保持率。为进一步提升 MnO2 的电荷存储能力, Zhao 等^[88]在多孔碳上采用电化学聚合和电化学 沉积相结合的方法制备得到聚(4,4'-二氨基二苯 醚)半包裹的 MnO₂ 纳米球(C@PODA/MnO₂)复合 材料, PODA 中的 C=N 基团不仅为锌离子提供额 外的反应位点,还可以形成 Mn—N 界面化学键促 进离子扩散、防止锰溶解,从而增强 MnO₂ 的氧 化还原反应动力学和结构完整性。在 6.8 mg/cm² 面积活性质量负载下,C@PODA/MnO2复合材料 展现出 1.7 mA·h/cm² 的面积容量。此外, Yang 等^[89]采用墨水直写 3D 打印技术制备得到由氧化 石墨烯和碳纳米管组成的三维骨架结构,再通过 电沉积法将 MnO2负载上去得到自支撑复合电极。

得益于独特的三维导电网络结构,当 MnO_2 负载量为 28.4 mg/cm^2 时,复合电极的比容量仍然能够达到 280 mA·h/g,对应面积容量可达 7.95 mA·h/cm²。

缺陷工程(如氧空位、阳离子缺陷)能够改变锰 氧化物的表面化学性质,促进离子扩散动力学, 有效提升水系锌离子电池性能^[13,90-94]。Han等^[67] 使用水热法制备得到富含氧缺陷的β-MnO₂,氧缺 陷的引入增加了离子吸附位点,并开辟了额外的 离子嵌入通道。在 0.05 A/g 电流密度下,富含氧缺 陷的β-MnO₂放电比容量为 302 mA·h/g,在 0.5 A/g 循环 300 次容量保留率达到 94%,性能远高于商 业化的β-MnO₂。Xiong等^[95]通过室温共沉淀法制 备得到含有氧空位的 MnO₂,理论计算表明 Zn²⁺ 在氧空位附近具有适中的吸附 Gibbs 自由能,而 且氧空位能够削弱 Zn—O 化学键的相互作用使更 多的电子参与电化学反应,这有助于增加电化学 活性表面积和提高可逆容量。该材料在 0.2 A/g 电 流密度下的初始比容量为 345 mA·h/g,循环 100 次后容量没有明显衰减,即使在 5 A/g 电流密度下 在 2 000 次循环后仍然可以获得 84%的容量保留 率,展现出优异的长循环稳定性。Zhu 等^[96]采用 电化学充电的方式诱导 MnO 产生 Mn^{2+} 缺陷,使 其转化为高电化学活性的正极材料 $Mn_{0.61}O$,阳离 子缺陷的存在为 Zn^{2+} 嵌入提供丰富的通道和活性 位点。Zhang 等^[97]以含有阳离子缺陷的 ZnMn_{1.86}O₄ 作为正极,在 3 mol/L Zn(CF₃SO₃)₂ 电解液中,0.5 A/g 电流密度下 ZnMn_{1.86}O₄ 能够稳定循环 500 次。此 外,Lv 等^[98]利用 K⁺预嵌入和氧空位的协同效 应,有效增强 MnO₂的结构稳定性,提升其电化 学性能。



图 5 锰氧化物的制备示意图及其水系锌离子电池电化学性能 Fig. 5 Preparation and electrochemical performance of manganese oxides in aqueous zinc-ion batteries

除了结构调控以外,在电解液中添加 MnSO₄ 被认为是提升电池循环稳定性的有效方法,它能够 维持电解液中锰的溶解平衡,有效抑制活性材料中 锰的溶解。例如,Pan等^[19]在2 mol/L ZnSO₄电解 液中添加 0.1 mol/L MnSO₄,所组装的 Zn-MnO₂电 池在 1.54 A/g 电流密度下循环 5 000 次后容量保留 率达到 92%。然而,在溶解平衡量以上或以下添加 Mn²⁺会引起复杂副反应和异常容量波动等问题, 不能很好地解决容量衰减问题^[99],需要通过大量 实验反复验证,这对锰氧化物的应用提出了新的 挑战。

3.2.2 水系镁离子电池 镁离子电池因镁资源丰 富、成本低等特点,日益受到关注。然而,由于 Mg²⁺电荷密度较高,导致其在固相中的扩散动力学 较为缓慢。因此,开发合适的 Mg²⁺存储材料至关重 要。锰氧化物因其结构种类丰富,主要通过 Mg²⁺ 离子嵌入--脱出反应进行能量存储和释放,在水系镁 离子电池体系占据一席之地(表 3)。Yuan 等^[100]通过 简单的硫酸刻蚀法将 Li⁺从 LiMn₂O₄ 中去除合成 λ-MnO₂,当电流密度为 13.6 A/g 时,λ-MnO₂的放 电比容量为 545.6 mA·h/g,展现出优异的 Mg²⁺存储 能力。Nam 等^[24]采用一种非常规的方法将结晶水引 入水镁石 MnO₂ 的层状结构中,削弱 Mg²⁺与主体材 料之间的静电相互作用,有效增强 Mg²⁺在 MnO₂中 的扩散动力学(图 6a 和图 6b)。在 0.1 A/g 电流密度 下 MnO₂ 的工作电压为 2.8 V (*vs.* Mg²⁺/Mg),可提供 比容量约为 231.1 mA·h/g (图 6e),循环 10 000 次容 量保留率达到 62.5%。此外,Wang 等^[101]发现当 MnO₂ 层间距由 0.70 nm 增加至 0.97 nm 时(图 6c), 在 0.2 A/g 电流密度下,其比容量可提升为原来的 2 倍(图 6d),表明层间距扩大有利于改善 Mg²⁺的扩 散动力学^[102]。

 $MgMn_2O_4$ 是一种典型的水系镁离子电池正极 材料,但是其电导率较低,导致电池倍率性能较差。 为此, Zhang 等^[103]采用溶胶凝胶法制备了不同 Fe/Mn 比例的 MgFe_xMn_{2-x}O₄,在 1 A/g 电流密度下, MgFe_{1.33}Mn_{0.67}O₄循环 1 000 次比容量仍然可以保留 88.3 mA·h/g。类似地,掺杂 Ni 的 MnO₂ 也展现出较 好的电化学性能^[104-105]。Zhang 等^[106]通过电化学转 化法制备得到 MgMn₂O₄ 与多壁碳纳米管的复合物, 碳纳米管的加入不仅提高电导率以降低电极极化, 而且其多孔结构使电极与电解质充分接触,使得电 化学活性位点增加,进而提升活性物质利用率。在 0.05 A/g 电流密度下,复合材料的放电比容量为 322.3 mA·h/g,当电流密度增加至 1 A/g 时,仍然能 够达到 145.8 mA·h/g。

氧化锰八面体分子筛(OMS),如 Mg-OMS-1^[107-108]、Mg-OMS-2^[109]、Mg-OMS-7^[110], 具有大的隧道尺寸结构,是常用的Mg²⁺存储材料。 Zhang等^[110]通过水热法制备得到Mg-OMS-7,在 0.5 mol/L Mg(NO₃)₂电解液中,在 0.1 A/g 电流密度 下,Mg-OMS-7 的初始放电比容量为100 mA·h/g, 循环 200 次后容量保留率为 94.1%,展现出优异的 循环稳定性。为提升Mg-OMS 材料的导电性,他们 进一步将Mg-OMS-2 与石墨烯进行复合^[109]。与纯 Mg-OMS-2 相比,复合材料的倍率和循环性能得到 显著增强,在 0.1 A/g 电流密度下循环 500 次后容量 保留率高达 95.8%。



TMA is tetra methyl ammonium.

图 6 锰氧化物的结构表征及其水系镁离子电池电化学性能 Fig. 6 Structural characterization, and electrochemical performance of manganese oxides in aqueous magnesium-ion batteries

3.2.3 水系铝离子电池 金属铝具有理论比容量高(2980 mA·h/g)、地壳中储量丰富、安全性高以及易于获得等特点,使得水系铝离子电池表现出显著

的优越性。锰氧化物具有丰富多样的晶体结构,为 存储 Al³⁺提供可能(表 3)。相比于 Zn²⁺和 Mg²⁺, Al³⁺ 的电荷密度更高,与主体存储材料的静电相互作用 更强,导致缓慢的电化学反应动力学和高的极化电 位。此外,由于 Al³⁺/Al 的氧化还原电位(-1.68 V vs. SHE)低于氢析出的反应电位,导致电解液的析氢反 应难以抑制,这使得水系铝离子电池面临 Coulomb 效率低和循环性能差的挑战。Joseph 等[111]通过水热 法制备了一种富含 K^+ 的钾锰矿结构 MnO_2 纳米线, K⁺位于(2×2)隧道结构中,为Al³⁺嵌入提供足够的空 间,在电流密度为0.02 A/g时,电池初始放电容量 为 109 mA·h/g。Wu 等^[31]将尖晶石 Mn₃O₄ 通过电化 学活化的方式制备得到水分子和 Al³⁺共嵌入的层状 Al_xMnO₂·nH₂O(图 7a),并以此作为水系铝离子电池 正极活性材料。层间的结晶水能够屏蔽 Al³⁺和主体 框架之间的静电相互作用,从而实现可逆的氧化还 原反应。因此,在5mol/LAl(CF₃SO₃)3电解液中, Al_xMnO₂·nH₂O 电极表现出 1.2 V 的放电平台以及 467 mA·h/g 的高放电比容量(图 7b),并且循环 50 次 后比容量仍然能保留 250 mA·h/g。研究发现,通过 在电解液中预先加入 MnSO4 来增加 Mn²⁺的浓度, 能够促进充电过程中反应平衡向Al_xMn_{1-x}O₂生成的方 向移动,有利于增强电池比容量和稳定性[112]。当电流 密度为 0.1 A/g 时, 电池初始放电可提供 554 mA·h/g 的比容量,并且能够循环 65 次。为了进一步提高水 系铝离子电池的循环稳定性, Yan 等^[113]将 Al_xMnO₂ 正极与 Zn-Al 合金负极进行匹配,在 0.1 A/g 电流 密度下循环 80 次后电池仍然展现出 460 mA·h/g 的 比容量,明显优于采用纯 Al 负极的电池性能(图 7c 和 7d)。此外, Yang 等^[114]等通过高温固相反应和 酸处理的方法得到 Mn0.7口0.1Co0.2O2(式中口表示空 位), 掺杂的 Co 原子和 Mn 空位之间的协同作用能 够有效抑制循环过程中 Mn²⁺的溶解,同时改善电 子传导和 Al³⁺扩散动力学。在 0.1 A/g 电流密度下, Mn_{0.8}Co_{0.2}O₂-Al 电池展现出 585 mA·h/g 的高可逆容 量(能量密度为 685 W·h/kg), 在 300 次循环后容量 保持率为 78%。



图 7 锰氧化物的结构表征及其水系铝离子电池电化学性能

Fig. 7 Structural characterization and electrochemical performance of manganese oxides in aqueous aluminum-ion batteries

		Cycling performance			Rate performance		
Cathode	Electrolyte	Capacity/	Current	Cycle	Capacity/	Current	Reference
		$(mA \cdot h \cdot g^{-1})$	density/($A \cdot g^{-1}$)	Cycle	$(mA \cdot h \cdot g^{-1})$	density/($A \cdot g^{-1}$)	
$Na_{0.46}Mn_{2}O_{4}{\cdot}1.4H_{2}O$	$2 \ mol/L \ ZnSO_4{+}0.2 \ mol/L \ MnSO_4$	106.5	6.16	10 000	106.0	6.16	[69]
$K_{0.16}Mg_{0.06}Mn_2O_4{\cdot}1.4H_2O$	Aqueous ZnSO ₄ solution	200.0	0.50	1 000	105.0	3.00	[75]
PANI-intercalated MnO ₂	$2 \ mol/L \ ZnSO_4{+}0.1 \ mol/L \ MnSO_4$	280.0	0.20	200	110.0	3.00	[70]
V-doped MnO ₂	1 mol/L ZnSO ₄	131.0	0.66	100	67.0	1.06	[76]
$\gamma\text{-}MnO_2 \text{ nanorods/graphene}$	$2 \ mol/L \ ZnSO_4{+}0.4 \ mol/L \ MnSO_4$		10.00	300	95.8	10.00	[81]
K-V ₂ C@MnO ₂	$2 \ mol/L \ ZnSO_4 + 0.25 \ mol/L \ MnSO_4$	119.2	10.00	10000	87.7	15.00	[84]
PPy-encapsulated Mn ₂ O ₃ composite	2 mol/L ZnSO ₄ +0.1 mol/L MnSO ₄	178.0	0.40	2 000	75.6	2.00	[83]
Free-standing α -MnO ₂ @CNT foams	2 mol/L ZnSO ₄ +0.2 mol/L MnSO ₄	150.0	10.00	1 000	50.0	30.00	[85]
ZnMn ₂ O ₄ quantum dots@carbon composite	2 mol/L ZnSO ₄	143.9	1.00	1 500	157.7	1.00	[86]
C@PODA/MnO2	2 mol/L ZnSO ₄ +0.1 mol/L MnSO ₄	137.0	2.00	2 000	90.0	10.00	[88]
3D-printed MnO ₂	1 mol/L ZnSO ₄ +0.1 mol/L MnSO ₄				120.4	5.00 mA/cm ²	[89]
MnO ₂ /MnHCF	2 mol/L ZnSO ₄ +0.1 mol/L MnSO ₄	180.0	1.00	350	131.0	1.00	[90]
Oxygen deficient Mn ₃ O ₄	2 mol/L ZnSO ₄ +0.2 mol/L MnSO ₄	151.3	3.00	1 000	128.4	3.00	[91]
P-MnO _{2-x} @VMG	2 mol/L ZnSO ₄ +0.2 mol/L H ₂ SO ₄	185.8	2.00	1 000	150.1	10.00	[92]
Oxygen anions deficient ZMn ₂ O ₄ @PEDOT	1 mol/L ZnSO ₄				62.5	1.66	[93]
N-doped ε-MnO ₂	2 mol/L ZnSO ₄ +0.5 mol/L MnSO ₄	102.9	5.00	1 000	50.6	7.00	[94]
Oxygen defect-β-MnO ₂	3 mol/L ZnSO ₄ +0.1 M MnSO ₄	200.0	0.50	300	112.0	1.00	[67]
Oxygen defects-MnO ₂	1 mol/L ZnSO ₄ +0.2 mol/L MnSO ₄	330.0	0.20	100	60.0	30.00	[95]
Mn-defects-MnO ₂	2 mol/L ZnSO ₄ +0.1 mol/L MnSO ₄	116.0	1.00	1 500	105.0	2.00	[96]
ZnMn ₂ O ₄ /carbon composite	3 mol/L Zn(CF ₃ SO ₃) ₂	80.0	0.50	500	72.0	2.00	[97]
δ -MnO ₂ with intercalated K ⁺ and oxygen vacancies	2 mol/L ZnSO ₄ +0.1 mol/L MnSO ₄ + 0.1 mol/L K ₂ SO ₄	80.0	1.00	1 500	85.7	1.00	[98]
Birnessite MnO ₂	0.5 mol/L Mg(ClO ₄) ₂	50.0	2.00	10 000	50.0	2.00	[24]
λ -MnO ₂	1 mol/L MgCl ₂	120.0	0.14	500	60.0	6.80	[100]
Tetramethyl ammonium ions-intercalated birnessite MnO ₂	1 mol/L MgSO ₄	63.0	0.46	500	50.3	2.30	[101]
$MgFe_{1.33}Mn_{0.67}O_4$	0.5 mol/L MgCl ₂	88.3	1.00	1 000	60.0	2.00	[103]
Ni-doped magnesium manganese oxide	0.5 mol/L Mg(NO ₃) ₂	100.0	0.10	300	55.0	0.50	[104]
MgMn ₂ O ₄ /MWCNTs	0.5 mol/L MgSO ₄	101.0	1.00	2 000	145.8	1.00	[106]
Mg-OMS-7	0.5 mol/L Mg(NO ₃) ₂	97.1	0.10	200	30.0	1.00	[110]
Mg-OMS-2/Graphene	0.5 mol/L Mg(NO ₃) ₂	115.0	0.10	300	50.0	1.00	[109]
Mg-OMS-1	0.5 mol/L MgCl ₂	88.7	0.10	300	26.0	1.00	[107]
$Mg_{1.1}Mn_6O_{12}$ ·4.5H ₂ O	0.5 mol/L Mg(NO ₃) ₂	93.5	0.10	200	30.0	1.00	[108]
$Al_xMnO_2 \cdot nH_2O$	5 mol/L Al(CF ₃ SO ₃) ₃	272.0	0.03	60			[31]
Birnessite MnO ₂	2 mol/L Al(CF ₃ SO ₃) ₃ +0.5 mol/L MnSO ₄	320.0	0.10	65	125.0	0.30	[112]
Al _x MnO ₂	2 mol/L Al(CF ₃ SO ₃) ₃	460.0	0.10	80	100.0	3.00	[113]
$Mn_{0.7}Co_{0.2}O_2$	2 mol/L Al(CF ₃ SO ₃) ₃	585.0	0.10	300	185.0	0.50	[114]

表 3 水系多价金属离子电池中锰氧化物的电化学性能 Table 3 Electrochemical performance of manganese oxides in aqueous multivalent metal-ion batteries

PANI is polyanillire; PPy is polypyrrole; PODA is ploy 4'4'-oxybisbenzenamire daimio biphenyl ether; MWCTNs is multi-walled carbon nanotubes; OMS is octahedral molecular sieres; P-MnO_{2-x}@VMG: Phosphate ions intercalated manganese dioxide/vertical multilayer graphene (VMG) arrays.

除优化电极材料结构以外,Xu 等^[115]提出通过 调节电解液 Al³⁺溶剂化结构的策略来提升 Al-MnO₂ 电池性能,采用含有 4.4 mol/L AlCl₃ 和 1 mol/L MnCl₂ 的饱和盐溶液作为电解液,鉴于 Al³⁺溶剂化 结构尺寸大于 MnO₂ 的晶格间距,这可以有效避免 Al³⁺嵌入 MnO₂,从而提高 MnO₂/Mn²⁺溶解-沉积反 应的可逆性。基于该电解液设计的 Al-MnO₂ 电池展 现出高的放电电压(约 1.9 V),并且循环 1 000 次后 仍然可提供 493 mA·h/g 的高比容量。

3.3 水系非金属离子电池

除了碱金属离子和多价金属离子电池以外,锰 氧化物也常用于水系非金属离子电池体系。H⁺因其 质量轻、离子半径小、扩散动力学快,赋予水系氢 离子电池无限的发展潜力。Yan 等^[116]在石墨毡基底 上采用电沉积法制备得到 MnO2@石墨毡复合电极, 进一步与 MoO3 电极进行匹配,在 2 mol/L H2SO4+ 2 mol/L MnSO4 电解液中,所组装的电池实现了基于 MnO2/Mn2+溶解-沉积(正极)和水合氢离子嵌入-脱 出(负极)的电化学反应过程。在1A/g电流密度下, 该电池能够提供 209.6 mA·h/g 比容量,并且在电流 密度增加至 60 A/g 时依然能够释放 103 mA·h/g, 展 现出优异的倍率性能。得益于快速的反应动力学过 程,该电池在-70℃低温条件下仍然能够保留常温 下 81.5%的比容量。除 MoO₃ 以外, MnO₂ 还与四甲 基苯醌^[117]、咯嗪^[118]等低电位材料进行匹配,拓展 了 MnO2 在水系氢离子电池体系的应用。

相比于水系氢离子电池,水系铵离子电池通常使 用性质温和的电解液[如(NH4),SO4、CH3COONH4], 这能够有效避免电极材料和集流体腐蚀,因而受到 研究学者的青睐。Song 等^[119]通过电沉积法制备得 到 MnO_x,在 0.5 mol/L CH₃COONH₄电解液中, NH₄⁺ 能够在 MnO_x中进行可逆的嵌入/脱出,其存储电位 约为 0.5 V (vs. SHE), 在 0.5 A/g 电流密度下放电比 容量为176 mA·h/g,当电流密度增加至10 A/g 时, 仍然具有 66 mA·h/g, 并且在 5 A/g 循环 10 000 次 后容量保留率达到 97%,展现出优异的倍率和循环 性能。为进一步改善 MnO₂ 的电子传导性能, Lu 等[120]通过化学还原法制备得到富含氧缺陷的 MnO_{2-x}, 在-10℃低温条件下放电比容量为室温时 的 50%, 表明氧缺陷工程有助于 MnO_{2-x}实现快速 的反应动力学以及增强 NH4⁺存储性能。Wang 等^[25] 发现在 α -MnO₂ 结构中可实现 H⁺/NH₄⁺共嵌入, 这 种非金属离子共嵌入反应不仅能增加放电容量,

还能促进可逆的结构演变,基于 Zn-MnO₂ 构建的 混合电池体系在 0.5 A/g 电流密度下放电比容量为 365 mA·h/g,高于嵌入单一 H⁺或 NH₄⁺时的容量。 此外,在 4 A/g 电流密度下循环 4 000 次后,电池 仍然保留 115 mA·h/g,展现出优异的稳定性。综上 所述,锰氧化物在铵离子存储研究中取得了重要进 展,它作为一种潜在的铵离子存储材料,将为构建 高性能水系铵离子电池提供材料基础。

4 总结与展望

锰氧化物具有晶体结构丰富、理论比容量高、 氧化还原电位高、成本低等优势,是极具发展前景 的电化学储能材料之一。锰氧化物正极的电化学性 能与其晶体结构、元素价态等密切相关,并且在不 同的电解液酸度条件下表现出各异的反应机制。通 过采用纳米结构、异质元素掺杂、缺陷工程以及与 其它导电材料复合等方式可以有效调节锰氧化物 的电子结构、抑制 Mn³⁺ Jahn-Teller 畸变和歧化反 应,这使得锰氧化物正极的倍率和循环稳定性明显 提升。

尽管锰氧化物在水系电池储能体系中取得了重要进展,然而在基础科学问题研究和实际应用中仍然面临很多挑战(图 8)。首先,锰氧化物的反应机制比较复杂,特别是对于水系锌离子电池体系,同种晶体结构的电化学反应过程也不尽相同,有必要开展系统且全面的研究形成共识理论。例如,采用先进的原位表征技术,利用电化学石英晶体微天平(EQCM)监测电化学反应过程中电荷存储引发的电极质量变化,结合 XRD、XPS 等表征技术和理论计算明确电化学反应过程和反应产物。其次,晶体结



EQCM is electrochemical quartz crystal microbalance.

图 8 未来锰氧化物基水系电池的发展方向

Fig. 8 Prospects of manganese oxide-based aqueous batteries in the future

构稳定性差和锰溶解是导致循环过程容量衰减的重 要原因,需要深入理解锰氧化物结构特点以提出精 准的材料结构优化策略,如通过与碳材料以及其他 功能性材料复合调节界面相互作用,或通过阴离子 掺杂改变锰元素价态,抑制 Jahn-Teller 畸变,提升 结构稳定性。与此同时,开发高浓度(如盐包水)、 分子拥挤型、水合共晶型以及有机/无机混合型等电 解液体系,通过降低自由水含量和水分子活性抑制 锰溶解, 或调控载流子溶剂化结构促进充放电过程 的反应动力学,发挥多重协同作用实现宽温域条件 下优异的电化学性能。此外,通过调节电解液 pH 值,充分利用锰氧化物的反应多样性,发展出兼具 高电压、高容量和高倍率的电化学储能器件。最后, 通过电极结构设计和电解液优化提升高面积负载 量锰氧化物正极的电化学性能,进一步发展可控的 宏量制备方法,推动水系二次电池实现大规模产业 化应用。

参考文献:

- LARCHER D, TARASCON J M. Towards greener and more sustainable batteries for electrical energy storage[J]. Nat Chem, 2015, 7(1): 19–29.
- [2] CHAO D L, ZHOU W H, XIE F X, et al. Roadmap for advanced aqueous batteries: From design of materials to applications[J]. Sci Adv, 2020, 6(21): eaba4098.
- [3] SHIN J, CHOI J W. Opportunities and reality of aqueous rechargeable batteries[J]. Adv Energy Mater, 2020, 10(28): 2001386.
- [4] ZHANG F L, ZHANG W C, WEXLER D, et al. Recent progress and future advances on aqueous monovalent-ion batteries towards safe and high-power energy storage[J]. Adv Mater, 2022, 34(24): e2107965.
- [5] LI L, ZHANG Q C, HE B, et al. Advanced multifunctional aqueous rechargeable batteries design: From materials and devices to systems[J]. Adv Mater, 2022, 34(5): e2104327.
- [6] FU N, XU Y T, ZHANG S, et al. Electrode materials for aqueous multivalent metal-ion batteries: Current status and future prospect[J]. J Energy Chem, 2022, 67: 563–584.
- [7] WAN F, NIU Z Q. Design strategies for vanadium-based aqueous zinc-ion batteries[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2019, 58(46): 16358–16367.
- [8] MATHEW V, SAMBANDAM B, KIM S, et al. Manganese and vanadium oxide cathodes for aqueous rechargeable zinc-ion batteries: A focused view on performance, mechanism, and developments[J]. ACS Energy Lett, 2020, 5(7): 2376–2400.
- [9] GAO Y N, YANG H Y, BAI Y, et al. Mn-based oxides for aqueous rechargeable metal ion batteries[J]. J Mater Chem A, 2021, 9(19): 11472–11500.
- [10] JIANG M W, HOU Z D, REN L B, et al. Prussian blue and its analogues for aqueous energy storage: From fundamentals to advanced devices[J]. Energy Storage Mater, 2022, 50: 618–640.
- [11] TIE Z W, NIU Z Q. Design strategies for high-performance aqueous Zn/organic batteries[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2020, 59(48): 21293–21303.

- [12] ZHANG K, HAN X P, HU Z, et al. Nanostructured Mn-based oxides for electrochemical energy storage and conversion[J]. Chem Soc Rev, 2015, 44(3): 699–728.
- [13] XIONG T, ZHANG Y X, LEE W S V, et al. Defect engineering in manganese-based oxides for aqueous rechargeable zinc-ion batteries: A review[J]. Adv Energy Mater, 2020, 10(34): 2001769.
- [14] SONG M, TAN H A, CHAO D L, et al. Recent advances in Zn-ion batteries[J]. Adv Funct Materials, 2018, 28(41): 1802564.
- [15] KORDESCH K, GSELLMANN J, PERI M, et al. The rechargeability of manganese dioxide in alkaline electrolyte[J]. Electrochim Acta, 1981, 26(10): 1495–1504.
- $[16] HERTZBERG B J, HUANG A, HSIEH A, et al. Effect of multiple cation electrolyte mixtures on rechargeable Zn-MnO_2 alkaline battery[J]. Chem Mater, 2016, 28(13): 4536–4545.$
- [17] MANICKAM M, SINGH P, ISSA T B, et al. Lithium insertion into manganese dioxide electrode in MnO₂/Zn aqueous battery[J]. J Power Sources, 2004, 130(1–2): 254–259.
- [18] XU C J, LI B H, DU H D, et al. Energetic zinc ion chemistry: The rechargeable zinc ion battery[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2012, 51(4): 933–935.
- [19] PAN H L, SHAO Y Y, YAN P F, et al. Reversible aqueous zinc/manganese oxide energy storage from conversion reactions[J]. Nat Energy, 2016, 1: 16039.
- [21] LI Y, WANG S Y, SALVADOR J R, et al. Reaction mechanisms for long-life rechargeable Zn/MnO₂ batteries[J]. Chem Mater, 2019, 31(6): 2036–2047.
- [22] TANG W, HOU Y Y, WANG F X, et al. LiMn₂O₄ nanotube as cathode material of second-level charge capability for aqueous rechargeable batteries[J]. Nano Lett, 2013, 13(5): 2036–2040.
- [23] LIU Y, QIAO Y, ZHANG W X, et al. High-performance aqueous sodium-ion batteries with K_{0.27}MnO₂ cathode and their sodium storage mechanism[J]. Nano Energy, 2014, 5: 97–104.
- [24] NAM K W, KIM S, LEE S, et al. The high performance of crystal water containing manganese birnessite cathodes for magnesium batteries[J]. Nano Lett, 2015, 15(6): 4071–4079.
- [25] WANG S, YUAN Z S, ZHANG X, et al. Non-metal ion co-insertion chemistry in aqueous Zn/MnO₂ batteries[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2021, 60(13): 7056–7060.
- [26] CHEN W, LI G D, PEI A, et al. A manganese-hydrogen battery with potential for grid-scale energy storage[J]. Nat Energy, 2018, 3(5): 428–435.
- [27] CHAO D L, ZHOU W H, YE C, et al. An electrolytic Zn-MnO₂ battery for high-voltage and scalable energy storage[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2019, 58(23): 7823–7828.
- [28] LEI J F, YAO Y X, WANG Z Y, et al. Towards high-areal-capacity aqueous zinc-manganese batteries: Promoting MnO₂ dissolution by redox mediators[J]. Energy Environ Sci, 2021, 14(8): 4418–4426.
- [29] YE X L, HAN D L, JIANG G Y, et al. Unraveling the deposition/dissolution chemistry of MnO₂ for high-energy aqueous batteries[J]. Energy Environ Sci, 2023, 16(3): 1016–1023.
- [30] CHAO D L, YE C, XIE F X, et al. Atomic engineering catalyzed MnO₂ electrolysis kinetics for a hybrid aqueous battery with high power and energy density[J]. Adv Mater, 2020, 32(25): e2001894.
- [31] WU C, GU S C, ZHANG Q H, et al. Electrochemically activated spinel manganese oxide for rechargeable aqueous aluminum battery[J].

Nat Commun, 2019, 10(1): 73.

- [32] DEUTSCHER R L, FLORENCE T M, WOODS R. Investigations on an aqueous lithium secondary cell[J]. J Power Sources, 1995, 55(1): 41–46.
- [33] MANICKAM M, MITCHELL D R G, SINGH P. TEM investigation of MnO₂ cathode containing TiS₂ and its influence in aqueous lithium secondary battery[J]. Electrochim Acta, 2007, 52(9): 3294–3298.
- [34] MINAKSHI M, NALLATHAMBY K, MITCHELL D R G. Electrochemical characterization of an aqueous lithium rechargeable battery: The effect of CeO₂ additions to the MnO₂ cathode[J]. J Alloys Compd, 2009, 479(1–2): 87–90.
- [35] MINAKSHI M, MITCHELL D, PRINCE K. Incorporation of TiB₂ additive into MnO₂ cathode and its influence on rechargeability in an aqueous battery system[J]. Solid State Ion, 2008, 179(9–10): 355–361.
- [36] MINAKSHI M, MITCHELL D R G. The influence of bismuth oxide doping on the rechargeability of aqueous cells using MnO₂ cathode and LiOH electrolyte[J]. Electrochim Acta, 2008, 53(22): 6323–6327.
- [37] MINAKSHI M. Alkaline-earth oxide modified MnO₂ cathode: enhanced performance in an aqueous rechargeable battery[J]. Ind Eng Chem Res, 2011, 50(14): 8792–8795.
- [38] LI W, DAHN J R, WAINWRIGHT D S. Rechargeable lithium batteries with aqueous electrolytes[J]. Science, 1994, 264(5162): 1115–1118.
- [39] YUAN A B, TIAN L, XU W M, et al. Al-doped spinel LiAl_{0.1}Mn_{1.9}O₄ with improved high-rate cyclability in aqueous electrolyte[J]. J Power Sources, 2010, 195(15): 5032–5038.
- [40] WANG F X, XIAO S Y, SHI Y, et al. Spinel LiNi_xMn_{2-x}O₄ as cathode material for aqueous rechargeable lithium batteries[J]. Electrochim Acta, 2013, 93: 301–306.
- [41] CVJETICANIN N, STOJKOVIC I, MITRIC M, et al. Cyclic voltammetry of LiCr_{0.15}Mn_{1.85}O₄ in an aqueous LiNO₃ solution[J]. J Power Sources, 2007, 174(2): 1117–1120.
- [42] ZHAO M S, ZHANG B, HUANG G L, et al. Electrochemical performance of modified LiMn₂O₄ used as cathode material for an aqueous rechargeable lithium battery[J]. Energy Fuels, 2012, 26(2): 1214–1219.
- [43] BUBULINCA C, SAPURINA I, KAZANTSEVA N E, et al. Fabrication of a flexible binder-free lithium manganese oxide cathode for secondary Li-ion batteries[J]. J Phys Chem Solids, 2020, 137: 109222.
- [44] WILLENBERG S, ROSS N. Enhanced electrochemistry of carbon supported functionalized nanocomposite cathode for aqueous lithium-ion batteries[J]. Electroanalysis, 2020, 32(12): 2976–2981.
- [45] ZHU X A, WU X W, DOAN T N L, et al. Binder-free flexible LiMn₂O₄/carbon nanotube network as high power cathode for rechargeable hybrid aqueous battery[J]. J Power Sources, 2016, 326: 498–504.
- [46] SUO L M, BORODIN O, GAO T, et al. Water-in-salt electrolyte enables high-voltage aqueous lithium-ion chemistries[J]. Science, 2015, 350(6263): 938–943.
- [47] XIE J, LIANG Z J, LU Y C. Molecular crowding electrolytes for high-voltage aqueous batteries[J]. Nat Mater, 2020, 19(9): 1006–1011.
- [48] LIN R, KE C M, CHEN J E, et al. Asymmetric donor-acceptor molecule-regulated core-shell-solvation electrolyte for high-voltage aqueous batteries[J]. Joule, 2022, 6(2): 399–417.
- [49] WANG Y, WANG T R, DONG D J, et al. Enabling high-energy-density aqueous batteries with hydrogen bond-anchored electrolytes[J]. Matter, 2021, 5(1): 162–179.

- [50] LI Q, YANG C Y, ZHANG J X, et al. Controlling intermolecular interaction and interphase chemistry enabled sustainable water-tolerance LiMn₂O₄||Li₄Ti₅O₁₂ batteries[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2022, 61(49): e202214126.
- [51] WANG P F, JIN T, ZHANG J X, et al. Elucidation of the Jahn-Teller effect in a pair of sodium isomer[J]. Nano Energy, 2020, 77: 105167.
- [52] LU Y M, WU X N, LI Z, et al. Na⁺/K⁺-codoped amorphous manganese oxide with enhanced performance for aqueous sodium-ion battery[J]. J Alloys Compd, 2023, 937: 168344.
- [53] SHAN X Q, GUO F H, PAGE K, et al. Framework doping of Ni enhances pseudocapacitive Na-ion storage of (Ni)MnO₂ layered birnessite[J]. Chem Mater, 2019, 31(21): 8774–8786.
- [54] SHAN X Q, CHARLES D S, XU W Q, et al. Biphase cobalt–manganese oxide with high capacity and rate performance for aqueous sodium-ion electrochemical energy storage[J]. Adv Funct Materials, 2018, 28(3): 1703266.
- [55] LI Z, YOUNG D, XIANG K, et al. Towards high power high energy aqueous sodium-ion batteries: The NaTi₂(PO₄)₃/Na_{0.44}MnO₂ system[J]. Adv Energy Mater, 2013, 3(3): 290–294.
- [56] CHUA R, CAI Y, KOU Z K, et al. 1.3 V superwide potential window sponsored by Na–Mn–O plates as cathodes towards aqueous rechargeable sodium-ion batteries[J]. Chem Eng J, 2019, 370: 742–748.
- [57] WANG Y S, MU L Q, LIU J E, et al. A novel high capacity positive electrode material with tunnel-type structure for aqueous sodium-ion batteries[J]. Adv Energy Mater, 2015, 5(22): 1501005.
- [58] ZHANG K, KIM D, HU Z, et al. Manganese based layered oxides with modulated electronic and thermodynamic properties for sodium ion batteries[J]. Nat Commun, 2019, 10(1): 5203.
- [59] SHAN X Q, GUO F H, CHARLES D S, et al. Structural water and disordered structure promote aqueous sodium-ion energy storage in sodium-birnessite[J]. Nat Commun, 2019, 10(1): 4975.
- [60] ZHANG B H, LIU Y, CHANG Z, et al. Nanowire Na_{0.35}MnO₂ from a hydrothermal method as a cathode material for aqueous asymmetric supercapacitors[J]. J Power Sources, 2014, 253: 98–103.
- [61] ZHANG B H, LIU Y, WU X W, et al. An aqueous rechargeable battery based on zinc anode and Na_{0.95}MnO₂[J]. Chem Commun, 2014, 50(10): 1209–1211.
- [62] KARIKALAN N, KARUPPIAH C, CHEN S M, et al. Three-dimensional fibrous network of Na_{0.21}MnO₂ for aqueous sodium-ion hybrid supercapacitors[J]. Chemistry, 2017, 23(10): 2379–2386.
- [63] YUAN Y F, SHARPE R, HE K, et al. Understanding intercalation chemistry for sustainable aqueous zinc-manganese dioxide batteries[J]. Nat Sustain, 2022, 5(10): 890–898.
- [64] LIU W B, ZHANG X Y, HUANG Y F, et al. β-MnO₂ with proton conversion mechanism in rechargeable zinc ion battery[J]. J Energy Chem, 2021, 56: 365–373.
- [65] GUO C, ZHOU Q H, LIU H M, et al. A case study of β and δ -MnO₂ with different crystallographic forms on ion-storage in rechargeable aqueous zinc ion battery[J]. Electrochim Acta, 2019, 324: 134867.
- [66] CHENG F Y, CHEN J, GOU X L, et al. High-power alkaline Zn-MnO₂ batteries using γ-MnO₂ nanowires/nanotubes and electrolytic zinc powder[J]. Adv Mater, 2005, 17(22): 2753–2756.

- [68] WEI C G, XU C J, LI B H, et al. Preparation and characterization of manganese dioxides with nano-sized tunnel structures for zinc ion storage[J]. J Phys Chem Solids, 2012, 73(12): 1487–1491.
- [69] WANG D H, WANG L F, LIANG G J, et al. A superior δ-MnO₂ cathode and a self-healing Zn-δ-MnO₂ battery[J]. ACS Nano, 2019, 13(9): 10643–10652.
- [70] HUANG J H, WANG Z, HOU M Y, et al. Polyaniline-intercalated manganese dioxide nanolayers as a high-performance cathode material for an aqueous zinc-ion battery[J]. Nat Commun, 2018, 9(1): 2906.
- [71] NAM K W, KIM H, CHOI J H, et al. Crystal water for high performance layered manganese oxide cathodes in aqueous rechargeable zinc batteries[J]. Energy Environ Sci, 2019, 12(6): 1999–2009.
- [72] XIE Q X, CHENG G, XUE T, et al. Alkali ions pre-intercalation of δ-MnO₂ nanosheets for high-capacity and stable Zn-ion battery[J]. Mater Today Energy, 2022, 24: 100934.
- [73] ZHOU S H, WU X S, DU H X, et al. Dual metal ions and water molecular pre-intercalated δ-MnO₂ spherical microflowers for aqueous zinc ion batteries[J]. J Colloid Interface Sci, 2022, 623: 456–466.
- [74] JIAO Y D, KANG L Q, BERRY-GAIR J, et al. Enabling stable MnO₂ matrix for aqueous zinc-ion battery cathodes[J]. J Mater Chem A, 2020, 8(42): 22075–22082.
- [75] JING F Y, LIU Y N, SHANG Y R, et al. Dual ions intercalation drives high-performance aqueous Zn-ion storage on birnessite-type manganese oxides cathode[J]. Energy Storage Mater, 2022, 49: 164–171.
- [76] ALFARUQI M H, ISLAM S, MATHEW V, et al. Ambient redox synthesis of vanadium-doped manganese dioxide nanoparticles and their enhanced zinc storage properties[J]. Appl Surf Sci, 2017, 404: 435-442.
- [77] WANG L, WU Q Y, ABRAHAM A, et al. Silver-containing α-MnO₂ Nanorods: Electrochemistry in rechargeable aqueous Zn–MnO₂ batteries[J]. J Electrochem Soc, 2019, 166(15): A3575–A3584.
- [78] XU D W, LI B H, WEI C G, et al. Preparation and characterization of MnO₂/acid-treated CNT nanocomposites for energy storage with zinc ions[J]. Electrochim Acta, 2014, 133: 254–261.
- [79] HU P, YAN M Y, WANG X P, et al. Single-nanowire electrochemical probe detection for internally optimized mechanism of porous graphene in electrochemical devices[J]. Nano Lett, 2016, 16(3): 1523–1529.
- [80] GUO R T, NI L S, ZHANG H, et al. MnO₂ nanowires anchored with graphene quantum dots for stable aqueous zinc-ion batteries[J]. ACS Appl Energy Mater, 2021, 4(10): 10940–10947.
- [81] WANG C, ZENG Y X, XIAO X A, et al. γ-MnO₂ nanorods/graphene composite as efficient cathode for advanced rechargeable aqueous zinc-ion battery[J]. J Energy Chem, 2020, 43: 182–187.
- [82] ZENG Y X, ZHANG X Y, MENG Y, et al. Achieving ultrahigh energy density and long durability in a flexible rechargeable quasi-solid-state Zn-MnO₂ battery[J]. Adv Mater, 2017, 29(26): 1700274.
- [83] LIU Y, ZHOU X M, LIU R, et al. Tailoring three-dimensional composite architecture for advanced zinc-ion batteries[J]. ACS Appl Mater Interfaces, 2019, 11(21): 19191–19199.
- [84] ZHU X D, CAO Z Y, WANG W J, et al. Superior-performance aqueous zinc-ion batteries based on the *in situ* growth of MnO₂ nanosheets on V₂CT_x MXene[J]. ACS Nano, 2021, 15(2): 2971–2983.
- [85] BI S, WU Y, CAO A, et al. Free-standing three-dimensional carbon nanotubes/amorphous MnO₂ cathodes for aqueous zinc-ion batteries with superior rate performance[J]. Mater Today Energy, 2020, 18:

100548.

- [86] DENG S Z, TIE Z W, YUE F, et al. Rational design of ZnMn₂O₄ quantum dots in a carbon framework for durable aqueous zinc-ion batteries[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2022, 61(12): e202115877.
- [87] ISLAM S, ALFARUQI M H, SONG J J, et al. Carbon-coated manganese dioxide nanoparticles and their enhanced electrochemical properties for zinc-ion battery applications[J]. J Energy Chem, 2017, 26(4): 815–819.
- [88] ZHAO Y, ZHOU R K, SONG Z H, et al. Interfacial designing of MnO₂ half-wrapped by aromatic polymers for high-performance aqueous zinc-ion batteries[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2022, 61(49): e202212231.
- [89] YANG H, WAN Y, SUN K, et al. Reconciling mass loading and gravimetric performance of MnO₂ cathodes by 3D-printed carbon structures for zinc-ion batteries[J]. Adv Funct Materials, 2023, 33(26): 2215076.
- [90] CHEN J C, LIAO L, SUN B, et al. Manganese hexacyanoferrate anchoring MnO₂ with enhanced stability for aqueous zinc-ion batteries[J]. J Alloys Compd, 2022, 903: 163833.
- [91] HUANG C, WANG Q F, TIAN G F, et al. Oxygen vacancies-enriched Mn₃O₄ enabling high-performance rechargeable aqueous zinc-ion battery[J]. Mater Today Phys, 2021, 21: 100518.
- [92] ZHANG Y, DENG S J, PAN G X, et al. Introducing oxygen defects into phosphate ions intercalated manganese dioxide/vertical multilayer graphene arrays to boost flexible zinc ion storage[J]. Small Meth, 2020, 4(6): 1900828.
- [93] ZHANG H Z, WANG J, LIU Q Y, et al. Extracting oxygen anions from ZnMn₂O₄: Robust cathode for flexible all-solid-state Zn-ion batteries[J]. Energy Storage Mater, 2019, 21: 154–161.
- [94] ZHANG Y N, LIU Y P, LIU Z H, et al. MnO₂ cathode materials with the improved stability *via* nitrogen doping for aqueous zinc-ion batteries[J]. J Energy Chem, 2022, 64: 23–32.
- [95] XIONG T, YU Z G, WU H J, et al. Defect engineering of oxygen-deficient manganese oxide to achieve high-performing aqueous zinc ion battery[J]. Adv Energy Mater, 2019, 9(14): 1803815.
- [96] ZHU C Y, FANG G Z, LIANG S Q, et al. Electrochemically induced cationic defect in MnO intercalation cathode for aqueous zinc-ion battery[J]. Energy Storage Mater, 2020, 24: 394–401.
- [97] ZHANG N, CHENG F Y, LIU Y C, et al. Cation-deficient spinel ZnMn₂O₄ cathode in Zn(CF₃SO₃)₂ electrolyte for rechargeable aqueous Zn-ion battery[J]. J Am Chem Soc, 2016, 138(39): 12894–12901.
- [98] LV W, MENG J W, LI Y M, et al. Inexpensive and eco-friendly nanostructured birnessite-type δ-MnO₂: A design strategy from oxygen defect engineering and K⁺ pre-intercalation[J]. Nano Energy, 2022, 98: 107274.
- [99] YANG H, ZHOU W H, CHEN D, et al. The origin of capacity fluctuation and rescue of dead Mn-based Zn-ion batteries: A Mn-based competitive capacity evolution protocol[J]. Energy Environ Sci, 2022, 15(3): 1106–1118.
- [100]YUAN C L, ZHANG Y, PAN Y E, et al. Investigation of the intercalation of polyvalent cations (Mg^{2+}, Zn^{2+}) into λ -MnO₂ for rechargeable aqueous battery[J]. Electrochim Acta, 2014, 116: 404-412.
- [101]WANG M Q, YAGI S. Layered birnessite MnO₂ with enlarged interlayer spacing for fast Mg-ion storage[J]. J Alloys Compd, 2020, 820: 153135.
- [102]XIONG P, MA R Z, SAKAI N, et al. Redox active cation

2024 年

- [103]ZHANG Y Q, LIU G A, ZHANG C H, et al. Low-cost MgFe_xMn_{2-x}O₄ cathode materials for high-performance aqueous rechargeable magnesium-ion batteries[J]. Chem Eng J, 2020, 392: 123652.
- [104]ZHANG H Y, CAO D X, BAI X. Ni-Doped magnesium manganese oxide as a cathode and its application in aqueous magnesium-ion batteries with high rate performance[J]. Inorg Chem Front, 2020, 7(11): 2168–2177.
- [105]ASIF M, RASHAD M, ALI Z, et al. Ni-doped MnO₂/CNT nanoarchitectures as a cathode material for ultra-long life magnesium/lithium hybrid ion batteries[J]. Mater Today Energy, 2018, 10: 108–117.
- [106] ZHANG D L, DU D G, ZHANG J H, et al. Porous spinel magnesium manganese oxide/multiwalled carbon nanotubes composite synthesized by electrochemical conversion as high-performance cathode for aqueous magnesium ion battery[J]. J Electrochem Soc, 2022, 169(4): 040530.
- [107] ZHANG H Y, YE K, SHAO S X, et al. Octahedral magnesium manganese oxide molecular sieves as the cathode material of aqueous rechargeable magnesium-ion battery[J]. Electrochim Acta, 2017, 229: 371–379.
- [108]ZHANG H Y, YE K, HUANG X M, et al. Preparation of Mg_{1.1}Mn₆O₁₂·4.5H₂O with nanobelt structure and its application in aqueous magnesium-ion battery[J]. J Power Sources, 2017, 338: 136–144.
- [109]ZHANG H Y, YE K, ZHU K, et al. Assembly of aqueous rechargeable magnesium ions battery capacitor: the nanowire Mg–OMS-2/graphene as cathode and activated carbon as anode[J]. ACS Sustainable Chem Eng, 2017, 5(8): 6727–6735.
- [110] ZHANG H, YE K, CANG R, et al. The synthesis of 1×1 magnesium octahedral molecular sieve with controllable size and shape for aqueous magnesium ion battery cathode material[J]. J Electroanal

Chem, 2017, 807: 37–44..

- [111] JOSEPH J, NERKAR J, TANG C, et al. Reversible intercalation of multivalent Al³⁺ ions into potassium-rich cryptomelane nanowires for aqueous rechargeable Al-ion batteries[J]. ChemSusChem, 2019, 12(16): 3753–3760.
- [112]HE S M, WANG J E, ZHANG X, et al. A high-energy aqueous aluminum-manganese battery[J]. Adv Funct Materials, 2019, 29(45): 1905228.
- [113] YAN C S, LV C D, WANG L G, et al. Architecting a stable high-energy aqueous Al-ion battery[J]. J Am Chem Soc, 2020, 142(36): 15295–15304.
- [114] YANG J L, GONG W B, GENG F X. Defect modulation in cobalt manganese oxide sheets for stable and high-energy aqueous aluminum-ion batteries[J]. Adv Funct Materials, 2023, 33(27): 2301202.
- [115]XU Y, MA J L, JIANG T L, et al. Tuning electrolyte solvation structures to enable stable aqueous Al/MnO₂ battery[J]. Energy Storage Mater, 2022, 47: 113–121.
- [116] YAN L, HUANG J H, GUO Z W, et al. Solid-state proton battery operated at ultralow temperature[J]. ACS Energy Lett, 2020, 5(2): 685–691.
- [117] YANG X R, NI Y X, LU Y, et al. Designing quinone-based anodes with rapid kinetics for rechargeable proton batteries[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2022, 61(39): e202209642.
- [118] SUN T J, DU H H, ZHENG S B, et al. High power and energy density aqueous proton battery operated at -90 °C[J]. Adv Funct Materials, 2021, 31(16): 2010127.
- [119]SONG Y, PAN Q, LV H Z, et al. Ammonium-ion storage using electrodeposited manganese oxides[J]. Angew Chem Int Ed Engl, 2021, 60(11): 5718–5722.
- [120]LU T H, ZENG C H, ZHANG H Z, et al. Valence engineering enhancing NH₄⁺ storage capacity of manganese oxides[J]. Small, 2023, 19(14): e2206727.

Progress and Challenges of Manganese Oxides in Aqueous Rechargeable Batteries

DU Lingyu¹, BI Songshan², NIU Zhiqiang²

School of Environmental and Material Engineering, Yantai University, Yantai 264005, Shandong, China;
 College of Chemistry, Nankai University, Tianjin 300071, China)

Extended Abstract

Aqueous rechargeable batteries have great prospects in the field of large-scale energy storage due to their high safety, low cost, and environmental friendliness. As a key component of batteries, electrode materials play important roles on their electrochemical performance. Vanadium oxides, manganese oxides, Prussian blue analogues, and organic materials are often used as active materials in aqueous batteries. Among these materials, vanadium oxides possess a variety of compounds, high theoretical specific capacity, and superior cycling performance. However, their redox potential is relatively low, restricting the operating voltage of aqueous batteries. Moreover, these materials are toxic, which are not conducive in the large-scale applications. Compared with vanadium oxides, prussian blue analogues have a higher redox potential and a stable structure, but they have some disadvantage of low theoretical specific capacity, resulting in the low energy density of batteries. In contrast, organic materials possess abundant sources, facile structure regulation, and superior sustainability. However, their poor conductivity and low compaction density make it difficult to prepare high-loading electrodes. Compared with the materials above, manganese oxides have the advantages of diverse crystal structures, high theoretical specific capacity, high redox potential, non-toxicity, and low cost, which are beneficial for constructing high-performance aqueous batteries. Therefore, manganese oxides are considered as a promising electrode material in aqueous batteries. Recent efforts are made in the design of manganese oxides-based aqueous batteries, but the corresponding comprehensive

review on this topic is still sparse.

This review firstly analyzed the crystal structure types and characteristics of manganese oxides. According to the connection mode between MnO₆ units, the crystal structure of manganese oxides can be divided into one-dimensional tunneled structure (*i.e.*, α -MnO₂, β -MnO₂, γ -MnO₂, R-MnO₂, Todorokite-MnO₂), two-dimensional layered structure (*i.e.*, δ -MnO₂), and three-dimensional spinel structure (*i.e.*, λ -MnO₂, Mn₃O₄, LiMn₂O₄, ZnMn₂O₄). The characteristics of corresponding crystal structure were summarized. Manganese oxides exhibited unique physical and chemical properties, endowing their wide application as electrode materials in aqueous batteries.

The reaction mechanisms of manganese oxides are rather complex in aqueous batteries, especially for aqueous zinc-ion batteries, which were summarized according to the acidity of electrolytes. In alkaline $Zn-MnO_2$ batteries, MnO_2 is firstly converted into MnOOH, and then $Mn(OH)_2$ is formed. As the acidity of the electrolyte decreases, manganese oxides exhibit different electrochemical reactions, mainly including ion insertion–extraction, conversion, and dissolution–deposition (Mn^{2+}/MnO_2). The different electrochemical reaction mechanisms of manganese oxides provide plentiful energy storage chemistry for the design of aqueous battery systems. However, there are also irreversible side reactions and structural distortions in manganese oxides during the cycling process, which hinder their further development.

The application of manganese oxides in aqueous batteries is briefly elaborated, including alkaline-metal-ions (such as Li^+ , Na^+), multivalent-metal-ions (such as Zn^{2+} , Mg^{2+} , Al^{3+}), and non-metallic-ions (such as H^+ , NH_4^+) batteries. To address the poor conductivity, unstable structure, as well as manganese dissolution of manganese oxides, nanostructure design, hetero-element doping, defect engineering, and composite construction with other conductive materials are adopted to regulate the electronic structure and alleviate the Jahn–Teller distortion. As a result, the rate capability and cycling stability of manganese oxides-based aqueous batteries are significantly improved.

Summary and Prospects Although significant progress has been achieved in the design of manganese oxides for the electrodes of aqueous batteries, great challenges still remain in the scientific researches and practical application. The reaction mechanisms of manganese oxides are relatively complex, compared with those of other electrode materials. The reaction processes are also different for the same crystal structure. It is thus necessary to conduct the systematic and comprehensive investigation. The detailed structure evolution of manganese oxides could be revealed during electrochemical reaction process through some advanced in-situ characterization techniques (i.e., electrochemical quartz crystal microbalance, cryo-electron microscopy, X-ray photon-electron spectroscopy). The poor structure stability and manganese dissolution of manganese oxides result in the capacity attenuation upon cycling. The precise structure optimization strategies are urgently needed to suppress the Jahn-Teller distortion and enhance structural stability, such as interface interaction regulation through introducing carbon materials and other functional materials into the composites, valence state adjustment of manganese elements through anionic doping. Furthermore, the development of novel electrolyte systems also plays a crucial role in the improvement of electrochemical performances for manganese oxides-based aqueous batteries. High-concentrated electrolytes, molecular-crowding electrolytes, hydrated-eutectic electrolytes, and organic/inorganic hybrid electrolytes could reduce free water content and water molecule activity, regulate the solvation structure, which would be beneficial for suppressing manganese dissolution and promoting reaction kinetics. In addition, the diverse reactions of manganese oxides could be also utilized by adjusting the pH value of the electrolytes, thus developing the electrochemical energy storage devices with a high voltage, high capacity, and high rate capability. The electrochemical performance of manganese oxide electrodes with a high mass loading could be improved by the synergistic effect of material structure design and electrolyte optimization. Finally, some controllable methods of manganese oxides in a largescale could be further developed for the industrial application of aqueous batteries.

Keywords aqueous batteries; manganese oxides; crystal structure; reaction mechanism