.
ماهنامه علمی پژوهشی

مهندسی مکانیک مدرس

mme.modares.ac.ir

بررسي تاثير ضخامت و تخلخل الكترودها بر روي عملكرد ابرخازن الكتروشيميايي

على قربانى كشكولى¹، قاسم اكبرى^{2*}

1- مربی، مهندسی مکانیک، دانشگاه آزاد اسلامی واحد قزوین، قزوین 2 - استادیار، مهندسی مکانیک، دانشگاه آزاد اسلامی واحد قزوین، قزوین g.akbari@qiau.ac.ir 34185-1416 .

Effect of electrode thickness and porosity on the performance of double-layer

supercapacitor

Ali Ghorbani Kashkooli, Ghasem Akbari*

Mechanical Engineering Department, Qazvin Branch Islamic Azad University, Qazvin, Iran * P.O.B. 34185-1416, Qazvin, Iran, g.akbari@qiau.ac.ir

ARTICLE INFORMATION ABSTRACT

Original Research Paper Received 11 June 2016 Accepted 25 August 2016 Available Online 22 October 2016

Keywords: Double-layer supercapacitor modeling specific capacitance specific energy specific power porosity

Electrochemical supercapacitors store energy in the electric field formed at the interface of electrode/electrolyte in the electrochemical double layer. Compared to conventional capacitors, using high surface area electrodes results in the extremely large capacitance in supercapacitors. A mathematical model has been developed to investigate the effect of electrode thickness and porosity on the performance of double-layer supercapacitor. The model is based on the conservation of species and charge governing equations. This model drops the common simplifying assumptions of concentrations uniformity and capacitance independence of voltage in supercapacitors models. The model can predict the experimental data of cell voltage with high accuracy and is used to examine the effect of utilizing different electrode thicknesses and porosities on the performance. In the design and operation condition of supercapacitor considered here, specific capacitance increases as electrode thickness increases for electrode thicknesses from 70 to 90 micrometer and decreases as electrode thickness exceeds 90 micrometer. Employing more porous electrodes enhances specific capacitance. The amount of increment is such that if the electrode porosity is doubled, specific capacitance increases by approximately 5%.

Ä»|¬» -1

در سیستمهای شروع- پایان² سریع، سیستمهای توان پشتیبان در کامپیوترها و باز کردن سریع دربهای خروج اضطراری در هواپیماها اشاره نمود. اما مهمترین کاربرد ابرخازنها در حال حاضر در خودروهای هیبریدی بوده که توان لازم برای شتاب گرفتن سریع خودرو و امکان بازیابی انرژی را از سیستمهای بازیاب ترمز خودرو فراهم مینماید [3].

وجود خاصیتهایی مانند فراهم نمودن توان بالا و همچنین طول عمر زیاد برخازنهای دولایه¹ (به دلیل ذات برگشتپذیر مکانیزم ذخیره انرژی در آنها**)** باعث شده است که این تکنولوژی در پژوهشهای اخیر مورد توجه خاصی قرار گیرد [2,1]. از جمله کاربرد ابرخازنها می توان به تامین توان لازم

يرايي المعالم التقادم المعادة ال

براجع به این ملاله از عبارت دیل استفاده نمایید:
A. Ghorbani Kashkooli, Gh. Akbari, Effect of electrode thickness and porosity on the performance of double-layer supercapacitor, *Modares Mechanical Engineering,* Vol. 16, 10, pp. 384-392, 2016 (in Persian)

¹ Double-layer Supercapacitors

² Start-Stop

بهمنظور شبيهسازي عملكرد ابرخازنها، مدل رياضي مناسبي نياز است كه بتواند خصوصيات الكتروشميايي آنها را طي شارژ/دشارژ توصيف نمايد. بسیاری از مدلهایی که به منظور توصیف عملکرد ابرخازنها پیشنهاد شدهاند، مدل مدار معادل الكتريكي ميباشند [5٫4]. اجزاي مدار الكتريكي معادل (مقاومتها و خازنها) معمولا از طريق برازش دادههاى آزمايشگاهى تعيين مي شوند [4]. اگرچه انرژى و توان مخصوص ابرخازنها توسط اين مدلها به درستی پیشبینی میشوند، اما آنها عموما توانایی ارتباط دادن ویژگیهای مدار معادل به خواص فیزیکی خازن الکتروشیمیایی را ندارند. دسته دیگری از مدلها با وارد نمودن ساختار غیرهمگن الکترودها در مدلسازی خازن الکتروشیمیایی، به حل معادله اصلاح شده پواسون-بولتزمن¹ برای پتانسیل الکتریکی در الکترولیت میپردازند [7,6]. در این مدلها فرض مىشود كه پتانسيل الكتريكي و غلظت يونها به وضعيت تعادل رسیده است و حالت پایدار در ایرخازن برقرار است [9,8]. با استفاده از این دسته از مدلها، امکان بررسی(تاثیر ساختارهای بسیار ریز الکترود نظیر شکل و ساختار هندسی² حفرهها بر روی سطح ذخیره بار الکتریکی و ظرفیت الكترودها به وجود مي آيد [10]، اگرچه اين دسته از مدلها قابليت پيش بيني صحیح ظرفیت خازن را دارند؛ اما همانند مدار معادل، نمی توانند فرآیندهای الكتروشيميايي انتقال جرم و تشكيل اضمجلال خازن دولايه (كه در طول زمان شارژ/دشارژ در الكترودهای ابرخازن اتفاق میافتد) را شبیهسازی كنند. بدین منظور، دسته سوم از مدلها که بر اساس معادلات انتقال جرم و پایستاری بار الکتریکی میباشند، مورد استفاده قرار میگیرند [12,11]. این مدلها قابلیت شبیهسازی پدیدههای انتقال نظیر نفوذ³ و مهاجرت⁴ یونها در محیط متخلخل و ذخیره بار الکتریکی در دو لایه الکتریکی در مرز الكترود/الكتروليت را دارند [13]. به علاوه، اين مدلها قادر به پيشبيني عملکرد ابرخازنها بر اساس انرژی مخصوص و توان مخصوص هستند و برای کنکاش در خصوص استفاده از پارامترهای ساختاری مختلف بر روی عملکرد ابرخازنها، مناسب میباشند [14] .

اولین مدل برای جذب یونهای موجود در الکترولیت به سمت محیط متخلخل الكترود توسط جانسون و نيومن ارائه شد [15]. با فرض غلظت یکنواخت در طول سلول و صرفنظر از وابستگی ظرفیت خازن به پتانسیل الکتریکی، دان و نیومن [16] یک جواب تحلیلی برای آن معادلات در طول زمان شارژ خازن الكتروشيميايي استخراج كردند. به علاوه، آنها بيشينه انرژی مخصوص موجود در ابرخازن را با بهینه نمودن ضخامت الکترود، تخلخل⁹ و ولتاژ نهایی برای دشارژ (در حالت جریان ثابت و توان ثابت) ارائه نمودند. اسرینیواسان و ویدنر [17] نیز با بدست آوردن حل تحلیلی معادلات دیفرانسیل حاکم، در مورد اهمیت مقاومت الکتریکی و یونی در طراحی ابرخازن مطالعه نمودند. نتايج آنها نشان مى دهد كه با تغيير پارامترهاى ساختارى طراحى نظير ضخامت الكترودها، رابطه معكوسى ميان دانسيته انرژی و دانسیته توان وجود دارد که با زیاد شدن یکی از آنها، دیگری کاهش می یابد. حل تحلیلی این محققین همچنین برای مطالعه تاثیر پارامترهای ساختاری بر حرارت تولید شده در ابرخازن در چرخه شارژ و دشارژ مورد استفاده قرار گرفته است. لین و همکاران [18] تاثیر ترکیب مواد الکترود و ساختار حفرهها را بر عملکرد ابرخازنها مورد بررسی قرار دادهاند. در مدل

آنها برای اولین بار فرض غلظت غیریکنواخت در طول سلول در نظر گرفته شده است و در نتیجه معادلات دیفرانسیل مشتقات جزئی حاکم به معادلات دیفرانسیل معمولی قابل کاهش نبوده و حل آنها نیازمند روشهای عددی میباشد. نتایج بدست آمده توسط این محققین نشان میدهد که تاثیر غلظت متغیر بر صحت پروفیل ولتاژ سلول برای الکترودهای حاوی هیدروس اکسیدروتنیوم (RuO2 xH2O) تا 25 درصد میباشد. این مدل همچنین برای مقایسه عملکرد خازنهایی با الکترود ساخته شده از کربنهای فعال و تاثیر تغییر مقدار کربن موجود بر روی عملکرد خازنهای الکتروشیمیایی نیز مورد استفاده قرار گرفته است. ماداباتولا و گوپتا [19] مدل ابرخازن خود را بر اساس معادلات انتقال كاتيونها و آنيونها و براساس غلظت متغير يونها و الكتروليت بيان نمودند. نتايج آنها با عملكرد ابرخازن آزمايشگاهي طي فرايند دشارژ و استراحت سلول انطباق كامل را نشان مى دهد. به علاوه، آنها با استفاده از مدل خود ضرورت استفاده از مدل دو بعدی را مورد تحقیق قرار دادهاند. نتايج بهدست آمده نشان مى دهد كه براى خازن الكتروشيميايى، ضرورتی برای به کارگیری مدل دو بعدی وجود ندارد و استفاده از مدل یک بعدي جهت پيش بيني عملكرد سلول كافي است.

در مطالعه حاضر، فيزيک حاکم بر الکتروشيمي ابرخازن (با غلظت متغير در طول سلول) براساس معادلات انتقال جرم و پایستاری بار الکتریکی برای ابرخازن الكتريكي دولايه ارائه شدهاند. مدل ييشنهاد شده امكان مطالعه ولتاژ سلول، غلظت الكتروليت و اضمحلال خازن الكتروشيميايي را در طول فرايند دشارژ (برای دانسیتههای مختلف جریان) فراهم مینماید. بهعلاوه با به کارگیری این مدل، ولتاژ سلول و انرژی و توان مخصوص با دقت بالایی در مقایسه با نتایج آزمایشگاهی پیشبینی میشوند. جهت حل معادلات حاکم از .
نرمافزار کامسول مالتی فیزیکز⁶ ویرایش 5استفاده شده است. تاثیر پارامترهای ساختاري مختلف همچون ضخامت و تخلخل الكترود بر روى عملكرد ابرخازن مورد بزرسی قرار گرفته است که نتایج حاصل شده میتواند در طراحی بهینه ابرخازن برای کاربردهای عملی مورد استفاده قرار گیرد.

2- معادلات حاكم جهت شبيهسازي ابرخازن دولايه

معادلات ریاضی مورد استفاده برای شبیهسازی ابرخازن الکتریکی دو لایه در ادامه مورد بررسی قرار گرفتهاند. برای این منظور، معادلات انتقال جرم و پایستاری بار الکتریکی برای هر یک از اجزای تشکیل دهنده سلول ابرخازن بیان می شوند. این اجزا در "شکل 1" نشان داده شدهاند و عبارتند از دو

Fig. 1 Different parts of a supercapacitor; white and black spots in the electrode represent pores and activated carbon, respectively شکل 1 اجزای مختلف یک ابرخازن؛ نقاط سفید و سیاه در الکترودها به ترتیب حفرهها و كربن فعال شده را نشان مى دهند.

modified Poissan-Boltzman morphology ³ diffusion ⁴ migration
⁵ porosity

⁶ Comsol Multiphysics®

الکترود متخلخل از جنس کربن فعال شده و یک جداکننده¹ که یونها را از خود عبور میدهد، ولی اجازه عبور الکترون را نمیدهد. الکترولیتها با توجه به تعداد یونهایی که در نتیجه تجزیه آنها در حلال ایجاد میشوند، به دو دسته متقارن² و نامتقارن³ تقسیم میشوند. الکترولیتهایی با تعداد برابر کاتیون و آنیون، الکترولیت متقارن نامیده میشوند. در مدلسازی مطالعه حاضر فرض شده است که الکترولیت محلول غلیظ نامتقارن از اسید ${\rm SO_4}^2$ - سولفوریک بوده که در آب به دو پروتون ${\rm H}^+$ و یک یون منفی سولفات تجزيه مىشود[19]. از مقاومت الكتريكى جمعكننده جريان⁴نيز بهدليل ضريب هدايت الكتريكي بالاي آن صرفنظر شده است.

1-2- قانون بقاي اجزا

معادله بقای اجزا برای گونه j (بار مثبت یا منفی- کاتیون یا آنیون) حل شده در یک محلول بصورت زیر بیان میشود [20]:

$$
\frac{\partial (\varepsilon c_j)}{\partial t} = -\frac{\partial (\mathbf{N}^{ij} x_j)}{\partial x} + R_j \tag{1}
$$

که $N''{}_{x,j}$ فلاکس انتقال جرم گونه j شامل نفوذ، جابجایی و مهاجرت بوده و Ri نيز جمله مربوط به خازن دولايه مي باشد. با صرفنظر از انتقال جرم جابجايي، فلاكس مربوط به گونه j عبارتست از: ً

$$
\dot{N}''_{x,j} = -D_{\text{eff}} \frac{\partial c_j}{\partial x} + \frac{t_j^*}{z_j F} i_2
$$
 (2)

$$
\dot{N}''_{x,0} = -D_{\text{eff}} \frac{\partial c_0}{\partial x}
$$
 (3)

$$
=-D_{\text{eff}}\frac{\partial\mathbf{u}}{\partial x} \tag{1}
$$

با استفاده از روابط بين غلظت الكتروليت، يونها و حلال $\left(c = \frac{c_+}{v_-} = \right)$ ، معادله بقای جرم بصورت زیر قابل بیان است:

$$
\frac{\partial c}{\partial t} - \frac{\partial}{\partial x} \left(D_{\text{eff}} \frac{\partial c}{\partial x} \right) = - \left(\frac{t_j^0}{v_j z_j F} \right) \frac{\partial i_2}{\partial x} \tag{4}
$$

) که ν_i ضریب تجزیه گونه j بوده و z_i نیز تعداد بار یون jإم می همان طور که اشاره شد، در مطالعه حاضر اسید سولفوریک بعنوان الکترولیت نامتقارن در نظر گرفته شده است. الكتروليت نامتقارن (يا الكتروليت 2-1) $(v_+ = 2, v_- = 1)$ هنگام تجزیه به دو کاتیون و یک آنیون تجزیه میشود [19]، در صورتی که الکترولیت متقارن (یا الکترولیت 1-1) به یک کاتیون و یک آنیون تجزیه میگردد. ضریب پخش⁵ گونههای مختلف در محیطهای متخلخل تابعي از تخلخل الكترودها و جداكننده بوده و بهصورت زير بيان مي شود [21,20]:

$$
D_j = D_{j0} \varepsilon^{1.5}
$$
\n
$$
D_j = D_{j0} \varepsilon_{\text{sep}}^{1.5}
$$
\n
$$
D_j = D_{j0} \varepsilon_{\text{sep}}^{1.5}
$$
\n
$$
(5)
$$

كه زيرنويس 0 مربوط به ضريب يخش هر گونه در حلال فاقد تخلخل میباشد. ضریب انتقال کاتیون ها نیز از رابطه (6) بهدست میآید:

$$
t_{+} = \mathbf{1} - t_{-} = \frac{z_{+}D_{+}}{z_{+}D_{+} - z_{-}D_{-}} \tag{6}
$$

با استفاده از تئوري محلولهاي غليظ [19,16]، ضريب پخش الكتروليت در حجم محلول عبارتست از:

$$
D_0 = \frac{D_{+0}D_{-0}(z_+ - z_-)}{z_+D_{+0} - z_-D_{-0}}
$$
\n(7)

و در نتیجه ضریب پخش الکترولیت در الکترودها و جداکننده نیز از روابط زير بدست ميأيد:

$$
\frac{1}{2}
$$
 separator

² symmetric

- $\frac{1}{2}$ asymmetric
urrent collector
- 5 diffusivity

 $21.$

 $D_{\text{eff}} = D_0 \varepsilon^{1.5}$ (در الكترود) $D_{\rm sep} = D_0 \varepsilon_{\rm sep}^{1.5}$ (د, جداكننده) (8)

2-2- قانون بقاي بار الكتريكي

دانسیته جریان در الکترولیت نامتقارن را می توان با استفاده از تئوری محلولهاي غليظ بهصورت زير بيان نمود (قانون اهم براي محلول) [19,16]: $i_2 = -k \frac{\partial \phi_2}{\partial x} - v_+ z_+ F \varepsilon (D_+ - D_-) \frac{\partial c}{\partial x}$ (9) هدایتپذیری الکترولیت در حجم محلول با استفاده از ضرایب پخش گونهها قابل محاسبه است [20]: $\kappa_0 = \frac{F^2 c (z_+^2 v_+ D_{+0} + z_-^2 v_- D_{-0})}{F^2 c}$ (10) که این کمیت در محیطهای متخلخل نیز توسط روابط زیر محاسبه مے شود:

$$
\kappa_{\text{eff}} = \kappa_0 \varepsilon^{1.5}
$$
\n
$$
\kappa_{\text{sep}} = \kappa_0 \varepsilon_{\text{sep}}^{1.5}
$$
\n
$$
\kappa_{\text{sep}} = \kappa_0 \varepsilon_{\text{sep}}^{1.5}
$$
\n
$$
\kappa_{\text{sep}} = \kappa_0 \varepsilon_{\text{sep}}^{1.5}
$$
\n
$$
\iota_1 = -\sigma \frac{\partial \phi_1}{\partial x}
$$
\n
$$
\iota_2 = \frac{\partial \phi_2}{\partial x}
$$
\n
$$
\kappa_{\text{sep}} = \kappa_0 \varepsilon^{1.5}
$$
\n
$$
\iota_1 = \frac{\partial \phi_1}{\partial x}
$$
\n
$$
\iota_2 = \frac{\partial \phi_2}{\partial x}
$$
\n
$$
\iota_2 = \frac{\partial \phi_1}{\partial x}
$$

كه σ هدايت پذيري الكترود جامد ميباشد.

در الکتروشیمی فرض بر این است که بار الکتریکی کلی محلول در هر نقطه خنثي است. با استفاده از اين فرضيه، قانون بقاي جرم بهصورت زير بيان مىشود [16, 19, 22]:

$$
\frac{\partial i_1}{\partial x} + \frac{\partial i_2}{\partial x} = \mathbf{0}
$$
\n(13)

$$
\frac{\partial i_2}{\partial x} = S_d C_d \frac{\partial (\phi_1 - \phi_2)}{\partial t}
$$
 (14)

سمت راست معادله بالا نشان دهنده میزان بار الکتریکی ذخیره شده در خازن دولایه با ظرفیت $C_{\rm d}$ و سطح تبادل بار مرزی $S_{\rm d}$ میباشد.

2-3- شرايط مرزى و اوليه

با حل چهار معادله بقاي چرم (معادله 4) ، قانون اهم در محلول (معادله 9). قانون اهم در الكترود جامد (معادله 12) و قانون پايستاري بار الكتريكي (معادله 14) میتوان چهار مجهول موجود در این معادلات، یعنی غلظت الكتروليت c ، پتانسيل الكتريكي در محيط جامد ϕ_1 ، پتانسيل الكتريكي در محلول ϕ_2 و دانسیته جریان در محلول i_2 را محاسبه نمود. این معادلات برای قسمتهای مختلف یک ابرخازن شامل الکترودهای مثبت و منفی و جداکننده در جدول 1 خلاصه شدهاند. همچنین، شرایط مرزی و اولیه لازم برای حل معادلات جدول 1، در جدول 2 ارائه شدهاند.

لازم به ذکر است شرایط مرزی بین نواحی برای غلظت الکترولیت و پتانسیل الکتریکی در الکترولیت بهصورت پیوسته در نظر گرفته میشود، که با توجه به عدم تغییر ناگهانی آنها در مرز، فرض مناسبی است:

$$
\varepsilon \frac{\partial c}{\partial x}\Big|_{x=l_{\text{pos}}^-} = \frac{\partial c}{\partial x}\Big|_{x=l_{\text{pos}}^+}, \varepsilon \frac{\partial \phi_2}{\partial x}\Big|_{x=l_{\text{pos}}^-} = \frac{\partial \phi_2}{\partial x}\Big|_{x=l_{\text{pos}}^+} \tag{15}
$$

شرط مرزی برای پتانسیل الکتریکی در فاز جامد بصورت:

$$
\left. \frac{\partial \varphi_1}{\partial x} \right|_{x = l_{\text{pos}}} = \mathbf{0} \tag{16}
$$

در نظر گرفته شده است، زیرا در مرز بین الکترود و جداکننده، دانسیته $i_2 = I$ جریان کاملا از طریق حرکت یونها تامین میشود، که در این شرایط است. با توجه به برقراری رابطه زیر، شرط مرزی (16) برای فاز جامد بدست **½YZ°¼ÅÁ ʷ°¯Ê¿Z]«Ê¸ ÊËZ̼ÌÁf°·Y½Zy]Y{°¸¼ÉÁ]ZÅ{Áf°·Y¶z¸zeÁd»ZzÌiZeÊ]**

Table 2 Initial and boundary conditions for equations presented in table 1

$$
l_2 - \sigma \frac{\partial \phi_1}{\partial x} - l = \mathbf{0} \tag{17}
$$

بحث بالا در مورد مرز بين الكترود منفي و جداكننده نيز صدق مي كند.

lËZf¿ -3

 $^{\rm 1}$ معادلات حاکم بر مدل ارائه شده در جدول 1 با استفاده از ماژول ریاضی (برای حل معادلات دیفرانسیل مشتقات جزیی) در نرمافزار کامسول مالتی فیزیکز² حل شدهاند و از یک مدل یک بعدی بدین منظور استفاده شده است. كامسول يک نرمافزار شبيهسازى براى مسايل داراى چند فيزيک مختلف براساس روش المان محدود میباشد. کامسول دارای سه الگوریتم برای حل مسائل غیر دائم میباشد: پاردیسو³، مامپس⁴ و اسپولز⁵. تمامی این حلگرها بر مبنای روش جداسازی بالامثلثی، پایین مثلثی⁶ میباشند و به جواب یکسانی برای یک مسئله المان محدود خوش رفتار می رسند. لذا از نظر دقت حل برای چنین مسائلی، تفاوتی مابین آنها وجود ندارد. تنها تفاوت بین حلگرهای ذکر شده مربوط به سرعت رسیدن به جواب نهایی میباشد، که پاردیسو سریع ترین و اسپولز کندترین می باشد. با توجه به محدودیت سرعت پردازش موجود، در شبیهسازی حاضر از حلگر پاردیسو بهدلیل سرعت بالاتر استفاده شده است. آستانه خطای نسبی7، ⁵⁻10و آستانه خطای مطلق 8، ⁴⁻10 در نظر گرفته شده است. اندازه سلولهای محاسباتی ایجاد شده در نرمافزار كامسول براساس حالت بسيار ريز⁹ به تعداد 102 المان در يک بعد مىباشد. یارامترهای فیزیکی به کار رفته برای حل معادلات حاکم در جدول 3

݅

معرفی شدهاند، در شبیهسازی انجام شده فرض شده است که سلول ابرخازن دولايه داراي ولتاژ اوليه 0.7 ولت است و سپس ابرخازن تا صفر ولت دشارژ میشود. به منظور تایید صحت مدل موجود و حل انجام شده، ولتاژ بدست آمده از حل عددی برای ابرخازن با نتایج آزمایشگاهی ارائه شده توسط یون و همكاران [24] مقايسه شده است و نتيجه اين مقايسه در "شكل 2" قابل مشاهده می باشد. همان طور که مشخص است، در طول دشارژ ابرخازن، میانگین خطای نسبی بین پین ولتاژ محاسبه شده برمبنای معادلات حاکم و دادههای آزمایشگاهی برابر 2 درصد میباشد. بیشترین مقدار خطای نسبی در حدود 8 درصد بهدست آمده است.

"شكل 3" پروفيلهاى مختلف دشارژ^{ا مح}الوانى سلول ابرخازن را براى دانسیتههای مختلف جریان نشان میدهد. پروفیل ولتاژ یک ابرخازن دارای دو رفتار خازنی و اهمی می باشد. افت ناگهانی ولتاژ در ابتدای دشارژ ابرخازن نشان دهنده رفتار خازنی است که با افزایش دانسیته جریان دشارژ، تاثیر شدیدتری بر روی شیب نمودار ولتاژ در ابتدای زمان دشارژ میگذارد (بخش (ب) شکل 3). دنباله رفتار خازنی نمودار ولتاژ بیانگر قسمت اهمی پروفیل ولتاژ است که در آن ولتاژ سلول بصورت خطی در طول زمان دشارژ کاهش مىيابد. اين كاهش در اثر تغييرات مقاومت الكتريكي الكتروليت ايجاد میشود. همانگونه که در "شکل 3" مشاهده میشود، با افزایش دانسیته جریان مود خازنی رفتار جریان قویتر از مود مقاومتی آن میشود.

"شكل 4" تغييرات غلظت الكتروليت در طول سلول ابرخازن را در $\,$ زمانهای مختلف فرایند دشارژ برای I $=$ 2 A/cm 2 نشان میدهد. بخش (الف

 $\frac{1}{1}$ DDE module PDE module Comsol Multiphysics®

Parallel Direct Sparse Solver Interface (PARDISO)

⁴ Multifrontal Massively Parallel Sparse direct Solver (MUMPS)

Sparse Object Oriented Linear Equations Solver (SPOOLS) 6

LU decomposition

⁷ Relative tolerance 8 Absolute tolerance

⁹ Extremely fine

Fig 3 Discharge profile of supercapacitor at different rates during (a) total discharge time (b) first 0.05 seconds of discharge time ش**کل 3** منحنی دشارژ ابرخازن برای دانسیتههای مختلف جریان در طول (الف) زمان دشارژ؛ (ب) 0.05 ثانیه اول زمان دشارژ

قطب مثبت بالاتر از ا<mark>ین مقدا</mark>ر در قطب منفی میباشد. نکته دیگری که با توجه به بخش (الف) "شكل 4" مشخص مىشود، افزايش ميانگين غلظت الكتروليت در طول زمان دشارژ ابرخازن مى باشد. دليل اين امر اضافه شدن یونهای ذخیره شده در الکترودهای شارژ شده اولیه در طول دشارژ به کل محلول است. در حالت اوليه، ابرخازن داراي شارژ اوليه 0.7٪ ولت است كه اين مقدار معادل بار الكتريكي ذخيره شده در دو لايه الكتريكي مجاور هر الكترود H^\star) میباشد H^\star در الکترود منفی و G_4^{2-} در الکترود مثبت). با شروع فرایند دشارژ، این بارهای الکتریکی از دو لایه مجاور هر الکترود خارج شده و وارد حجم محلول مىشوند. اثر اين فرايند، افزايش غلظت الكتروليت با گذشت زمان میباشد. اگر بعد از رسیدن ولتاژ سلول به صفر ولت، ابرخازن در حالت استراحت رها شود، الكتروليت در نتيجه نفوذ يونها به حالت تعادل باز می گردد و غلظت میانگین حاصل برابر 2.278 مول بر لیتر خواهد بود (بخش (ب) از شکل 4).

غلظت الكتروليت در زمان دشارژ كامل (ولتاژ صفر) در دانسيتههاى مختلف جريان در "شكل 5" نشان داده شده است. همانطور كه مشخص است با افزایش دانسیته جریان، گرادیان غلظت الکترولیت در طول سلول ابرخازن افزایش می یابد. بنابراین، فرض غلظت یکنواخت در دانسیتههای

	جدول 3 فهرست پارامترهای به کار رفته در مدل			
بخش/ مقدار				
الکترود مثبت	جداكننده	الكترود منفى	واحد	یار امتر
0.25 [14]		0.25 [14]		$\mathcal{E}_{\mathcal{E}}$
	0.7 [23]			ε_{sep}
2.1×10^7 [24]		2.1×10^7 [24]	cm^2/cm^3	$S_{\rm d}$
9.3×10^{-6}		9.3×10^{-6}	F/cm ²	$C_{\rm dl}$
[مفروض]		[مفروض]		
0.05 [24]			A/cm ²	\boldsymbol{I}
45 [24]	[مفروض] 45	45 [24]	µm	L
1.47 [24]		1.47 [24]	g/cm ³	ρ_{etd}
	[مفروض] 1.19		g/cm^3	ρ_e
	6.3		g/cm ³	ρ_{PbSO_4}
	0.59 [24]		S/cm	σ
	2000 [24]		mol/m ³	$C_{\rm init}$
9.312 \star 10 ⁻⁵ [20]			cm^2/s	D_{+0}
1.065×10^{-5} [20]			cm^2/s	D_{-0}
[محاسبه شده] 0.81				t_+^0
	298.15 [19]		K	τ
0.8				
\blacksquare Experiment of ref.[22] 0.7				
0.6			- Model Simulation	

Fig 2 Comparison of the model simulation and experimental data during supercapacitor discharge at *I=*0.05 A/cm 2 ش**كل 2** مقايسه پروفيل ولتاژ محاسبه شده از حل عددي معادلات حاكم با نتايج I =0.05 A/cm² أرمايشگاهي در طول دشارژ ابرخازن در

مربوط به زمان دشارژ و بخش (ب) مربوط به وضعیت استراحت بعد از دشارژ می باشد. مقدار حداکثر غلظت در الکترود مثبت حداقل 10 درصد بیشتر از این مقدار در الکترود منفی است. این اختلاف به دلیل بیشتر بودن ضریب پخش کاتیون هیدروژن مثبت (D_H+ **= 9.312 × 10⁻⁵ cm²/s)** در $(D_{soq_{4}^{2}} = 1.065 \times 10^{-5} \text{ cm}^{2}/\text{s})$ مقايسه با ضريب پخش آنيون سولفات میباشد [20]. در هر نقطه از محلول، شرایط خنثی بودن بار الکتریکی برقرار ست و برای برقراری این وضعیت لازم است کاتیونهای **H*** آزاد شده در فطب منفی به سمت الکترود مثبت و آنیونهای $\mathbf{S} \mathbf{Q}_4^{2-}$ آزاد شده در قطب مثبت به سمت الكترود منفى حركت كنند. با توجه به ضرايب پخش ذكر شده، كاتيون هيدروژن مثبت در حال حركت به سمت الكترود مثبت نسبت به آنیون "5**0**4 آزاد شده در حال حرکت به سمت الکترود منفی، سریعتر مهاجرت می کند. در نتیجه، مقدار بیشینه نمودار غلظت اسید سولفوریک در

Table 3 List of parameters used in the model

Fig. 5 Electrolyte concentration variations across the supercapacitor during discharge at various rates

شكل 5 تغييرات غلظت الكتروليت در قسمتهاى مختلف ابرخازن در فرايند دشارژ كامل با نرخهاى مختلف دشارژ

ضخیمتر با تخلخل یکسان میباشد. در نتیجه توانایی ذخیره بار الکتریکی در دو لايه مجاور الكترودها بالا مىرود. به علاوه، بخش (الف) "شكل 6" نشان می دهد که با افزایش ضخامت الکترود در دانسیتههای پایین جریان، میانگین ظرفیت مخصوص با شیب بیشتری افزایش مییابد. به عنوان مثال در شرایطی که دانسیته جریان برابر I=0.5 A/cm² است، اگر ضخامت الکترود دو برابر شود (از 60 میکرومتر تا 120 میکرومتر)، ظرفیت مخصوص بر واحد سطح نیز دو برابر میشود. در حالی که در شرایط دانسیته d =10 A/cm دو برابر نمودن ضخامت الكترود باعث افزايش 50 درصدى ظرفيت مخصوص بر واحد \sim

بخش (ب) "شكل 6" نشان مى‹هد كه افزايش ضخامت الكترود در شرايط دانسيته پايين جريان باعث افزايش ظرفيت مخصوص بر واحد جرم می شود. به عنوان مثال اگر صُخامت الکترود دو برابر شود (از 45 میکرومتر تا 90 ميكرومتر)، ظرفيت مخصوص بر واحد جرم 18 درصد افزايش مي يابد. در شرايط دانسيته بالاى جريان، تغييرات ظرفيت مخصوص با ضخامت الكترود یکنوا نیست. بطوری که برای ضخامتهای کمتر از 70 تا 90 میکرومتر، با افزايش ضخامت الكترود ظرفيت مخصوص واحد جرم افزايش مىيابد، اما براى ضخامتهای بالاتر از این محدوده، افزایش ضخامت باعث کاهش ظرفیت مخصوص می شود. این تغییر رفتار و کاهش ظرفیت به واسطه دشارژ ناموثر و غیریکنواخت ابرخازن میباشد. البته دشارژ ناموثر در تمام مقادیر دانسیته جريان اتفاق مے افتد، اما تاثير شديدتر آن ًدر دانسيتهھاي بالا باعث ابحاد رفتار معكوس ميان ضخامت الكترود و ظرفيت ابرخازن مىشود [17].

3-2- اثر تخلخل الكترود

"شكل 7" ظرفيت مخصوص ابرخازن را بر واحد سطح و جرم براي الکترودهایی با تخلخل متفاوت و در دانسیتههای مختلف جریان نشان میدهد. سایر پارامترهای ساختاری همچون قبل ثابت نگه داشته شدهاند. $J=0.5$ A/cm² برای دشارژهای آهسته و یا دانسیتههای جریان کمتر از ظرفیت مخصوص بهصورت مستقل از دانسیته جریان رفتار میکند I =0.5 A/cm 2 مربوط به این موارد بر منحنیهای مربوط به \sim 15=1. منطبقند و در نتیجه در "شکل 7" نشان داده نشدهاند). با توجه به بخش (الف) "شكل 7" مشخص است كه با تغيير تخلخل در دانسيته ثابت جريان، Negative

Electrode

.
بررسی تاثیر ضخامت و تخلخل الکترودها بر روی عملکرد ابرخازن الکتروشیمیایی

Separator

2900

2800

2700

Posițive
Electrode

(b) \Box

Fig 4 Electrolyte concentration across the supercapacitor at I=2 $A/cm²$ during (a) discharge time (b) at rest after discharging شكل 4 غلظت الكتروليت در قسمتهاى مختلف ابرخازن براى 2A/cm2 تـ1/ الف) درطول زمان دشارژ؛ ب) در حالت استراحت بعد از دشارژ

بالای جریان می تواند باعث ایجاد خطای قابل ملاحظهای در شبیهسازی شود و لازم است معادلات انتقال جرم (جدول 1) بدون لحاظ نمودن اين فرض حل شوند. در شرایط دشارژهای طولانیتر، که با دانسیتههای کمتر جریان متناظر هستند، فرض غلظت یکنواخت صحیح میباشد و میتوان از حلهای تحلیلی ارائه شده با دقت مناسبی استفاده نمود [14].

مدل ارائه شده برای ابرخازن قابلیت پیشبینی عملکرد سلول را برای دانسیتههای مختلف جریان دارد. در بخشهای بعدی از مدل ارائه شده به منظور تعیین اثر پارامترهای ساختاری مختلف بر روی عملکرد ابرخازن استفاده شده است. این پارامترها شامل ضخامت و تخلخل الکترودها میباشند. در تمام شبیهسازیهای بعدی فرض شده است که ابرخازن از 0.7 ولت تا صفر ولت دشارژ شده است.

3-1- اثر ضخامت الكترود

"شكل 6" ظرفيت مخصوص را به ازاى واحد سطح و نيز واحد جرم سلول ابرخازن برای ضخامتهای مختلف الکترود و دانسیتههای متفاوت جریان نشان می،دهد. همان گونه که در بخش (الف) شکل نشان داده شده است، با افزايش ضخامت الكترود، ظرفيت مخصوص بر واحد سطح سلول افزايش می یابد. دلیل این موضوع، وجود الکترولیت بیشتر در حفرههای الکترودهای

Fig 6 Specific capacity per (a) unit area (b) per unit mass for different electrode thicknesses at various discharge rates

شكل 6 ظرفيت مخصوص به ازاي الف) واحد سطح ب) واحد جرم سلول ابرخازن برای ضخامتهای مختلف الکترود و دانسیتههای متفاوت جریان

ظرفیت مخصوص بر واحد سطح تغییر نمیکند. در مقابل بخش (ب) شکل نشان میدهد که با افزایش تخلخل در دانسیته ثابت جریان، ظرفیت مخصوص بر واحد جرم افزايش مي يابد. دليل اين موضوع را مي توان افزايش حجم حفرههای حاوی الکترولیت و دانسیته کمتر الکترولیت نسبت به کربن فاز جامد دانست كه به تبع آن جرم سلول به ازاى واحد سطح كاهش و ظرفيت مخصوص افزايش مىيابد.

"شكل 8" تغييرات غلظت الكتروليت را براي بخشهاي مختلف ابرخازن در لحظه دشارژ کامل نشان می۵هد. منحنیهای ارائه شده مربوط به دانسیته جريان A/cm^2 و تخلخلهای مختلف الکترود می باشند. براساس نتايج بدست آمده، الكترودهاي با تخلخل كمتر داراي الكتروليت غليظتري در لحظه دشارژ کامل هستند. دلیل این امر این است که الکترودهای دارای تخلخل کمتر، حفرههای کمتری در سطح برای تشکیل دو لایه الکتریکی دارند، لذا به بار الكتريكي بيشتري براي تامين شرط اوليه ولتاژ شارژ 0.7 ولت نياز دارند. در این شرایط، بار الکتریکی اضافی بیشتری در طول زمان دشارژ به حجم محلول اضافه شده و باعث افزایش میانگین غلظت در سلول می شود. اگر الكترودها بعد از دشارژ به حالت استراحت رها شوند، مقدار غلظت ميانگين آنها براي تخلخلهاي 0.15 و 0.45 به ترتيب برابر 2.64 و 2.21 مول بر ليتر

 $www.S190.ir$

میشود. اختلاف 0.43 مول بر لیتر موجود به دلیل بیشتر بودن یونهای مثبت و منفی لازم در الکترودهای دارای تخلخل 0.15 برای شروع فرایند دشارژ میباشد.

4- نتيجه گيري

در مطالعه حاضر، یک مدل ریاضی به منظور پیش بینی عملکرد ابرخازنها معرفی گردید. در این مدل، فرض متداول و سادهکننده یکنواختی غلظت الکترولیت در طول سلول در نظر گرفته نشده و شبیهسازی انجام شده برمبناي معادله انتقال جرم براي غلظت الكتروليت مى باشد. مقايسه منحنى ولتاژ سلول محاسبه شده در مقايسه با دادههاى تجربى بيان گر صحت شبیهسازی انجام شده است. بهمنظور بررسی عملکرد ابرخازنها و تعیین شرایط بهینه آن، تاثیر پارامترهای مختلف ساختاری بر عملکرد سلول مورد مطالعه قرار گرفته است.

نتايج بدست آمده نشان مىدهد كه در شرايط دانسيته پايين جريان، استفاده از الكترودهاى ضخيمتر باعث افزايش ظرفيت مخصوص بر واحد جرم می شود، در حالی که در دانسیتههای بالای جریان، یک رفتار دوگانه ایجاد

Fig. 7 Specific capacity per (a) unit area (b) per unit mass for different electrode porosities at various discharge rates

شكل 7 ظرفيت مخصوص به ازاي الف) واحد سطح، ب) واحد جرم سلول ابرخازن برای تخلخلهای مختلف الکترود و دانسیتههای مختلف جریان

Fig. 8 Electrolyte concentration variations across the supercapacitor during discharge at various rates at the end of discharge **شكل 8 تغيي**رات غلظت الكتروليت در قسمتهاى مختلف ابرخازن در زمان دشارژ کامل به ازای مقادیر مختلف تخلخل

میشود. در این حالت چنانچه ضخامت الکترود کمتر از 70 تا 90 میکرومتر باشد، استفاده از الكترودهاى ضخيمتر به افزايش ظرفيت منجر مىشود، اما برای ضخامتهای بیشتر از این محدوده، استفاده از الکترودهای ضخیمتر باعث کاهش ظرفیت مخصوص می شود. از سوی دیگر به دلیل کمتر بودن مقدار جرم بر واحد سطح در الكترود متخلخلتر، افزايش تخلخل منجر به افزایش ظرفیت مخصوص بر واحد جرم سلول میشود.

5- فهرست علائم

حروف يوناني

 \mathcal{L}

تخلخل

6- تشکر و قدردانے

.
مقاله حاضر مستخرج از یک طرح پژوهشی در دانشگاه آزاد اسلامی، واحد قزوین میباشد، که بدین وسیله از مسئولین محترم آن دانشگاه به جهت حمایت از این طرح پژوهشی تشکر ﴿ قِدِردانی صورت می پذیرد.

7- مراجع

- [1] B. E. Conway, W. G. Pell, Power limitations of supercapacitor operation associated with resistance and capacitance distribution in porous electrode devices, Journal of Power Sources, Vol. 105, No. 2, pp. 169-181, 2002.
- [2] S. Yoon, J. H. Jang, B. H. Ka, S. M. Oh, Complex capacitance analysis on rate capability of electric-double layer capacitor (EDLC) electrodes of different thickness, Electrochimica Acta, Vol. 50, No. 11, pp. 2255-2262, 2005
- [3] M. Itagaki, S. Suzuki, I. Shitanda, K. Watanabe, H. Nakazawa, Impedance analysis on electric double layer capacitor with transmission line model, Journal of Power Sources, Vol. 164, No.1, pp. 415-424, 2007.
- [4] S. Yoon, C. W. Lee, S. M. Oh, Characterization of equivalent series resistance of electric double-layer capacitor electrodes using transient analysis, Journal of Power Sources, Vol. 195, No. 13, pp. 4391-4399, 2010.
- [5] M. Kaus, J. Kowa, D. U. Sauer, Modeling the effects of charge redistribution during self-discharge of supercapacitors, Electrochimica Acta, Vol. 55, No. 25, pp. 7516-7523, 2010.
- [6] L. Yang, B. H. Fishbine, A. Migliori, L. R. Pratt, Molecular simulation of electric double-layer capacitors based on carbon nanotube forests, Journal of the American Chemical Society, Vol. 131, No. 34, pp. 12373-12376, 2009.
- [7] M. Z. Bazant, M. S. Kilic, B. D. Storey, A. Ajdari, Towards an understanding of induced-charge electrokinetics at large applied voltages in concentrated solutions, Advances in Colloid and Interface Science, Vol. 152, No. 1, pp. 48-88, 2009.
- [8] H. Wang, J. Varghese, L. Pilon, Simulation of electric double layer capacitors with mesoporous electrodes: Effects of morphology and

- Society, Vol. 147, No. 3, pp. 820-830, 2000.
[17] V. Srinivasan, J. W. Weidner, Mathematical modeling of electrochemical capacitors, Journal of Electrochemical Society Vol. 146, No. 5, pp. 1650-1658, 1999.
- [18] C. Lin, B. N. Popov, H. J. Ploehnz, Modeling the effects of electrode composition and pore structure on the performance of electrochemical capacitors, Journal of Electrochemical Society Vol. 149, No. 2, pp. A167-A175, 2002.
- [19] G. Madabattula, S. K. Gupta, Modeling of supercapacitor, Proceedings of the COMSOL Conference Bangalore, India, 2012.
- [20] J. S. Newman, Electrochemical Systems, 3rd edition, Wiley Interscience, Hoboken, NJ, 2004.
- [21] H. Hassanzadeh, S. H. Golkar, M. Barzgary, Modeling of two phase and non-isothermal flow in polymer electrolyte fuel cell, Modares Mechanical Engineering, Vol. 15, No. 2, pp. 313-322, 2015. (in Persian (فارسی).
- [22] A. B. Ansari, V. Esfahanian, F. Torabi, Electrochemical simulation of leadacid battery using model order reduction based on proper orthogonal decomposition, Modares Mechanical Engineering, Vol. 15, No. 11, pp. 43-53, 2015. (in Persian فارسى).
- [23] P. Pillay and J. Newman, The influence of side reactions on the performance of electrochemical double-layer capacitors, Journal of the Electrochemical Society, Vol. 143, No. 6, pp. 1806-1814, 1996.
- [24] S. Yoon, J. Lee, T. Hyeon, S. M. Oh, Electric double-layer capacitor performance of a new mesoporous carbon, Journal of Electrochemical Society, Vol. 147, No. 7, pp. 2507-25012, 2000.

Jenner C

- electrolyte permittivity, Electrochimica Acta, Vol. 56, No. 17, pp. 6189-6197, 2011
- [9] J. Varghese, H. Wang, L. Pilon, Simulating electric double layer capacitance of mesoporous electrodes with cylindrical pores, Journal of Electrochemical Society, Vol. 158, No. 10, pp. A1106-A1114, 2011.
- [10] H. Wang, A. Thiele, L. Pilon, Simulations of cyclic voltammetry for electric double layers in asymmetric electrolytes: A generalized modified poissonnernst-planck model, The journal of physical chemistry, Vol. 117, No. 36, pp. 18286-18297, 2013.
- [11] C. Lin, J. A. Ritter, B. N. Popov, R. E. White, A mathematical model of an electrochemical capacitor with double-layer and Faradaic processes, Journal of the Electrochemical Society, Vol. 146, No. 9, pp. 3168-3175, 1999.
- [12] H. Kim, B. N. Popov, A mathematical model of oxide, carbon composite electrode for supercapacitors, Journal of the Electrochemical Society, Vol. 150, No. 9, pp. A1153-A1160, 2003.
- [13] M. W. Verbrugge, P. Liu, Microstructural analysis and mathematical modeling of electric double-layer supercapacitors, Journal of the Electrochemical Society, Vol. 152, No. 5, pp. D79-D87, 2005.
- [14] K. Somasundaram, E. Birgersson, A. S. Mujumdar, Analysis of a model for an electrochemical capacitor, Journal of Electrochemical Society, Vol. 158, No. 11, pp. A1220-A1230, 2011.
- 10. M. Johnson, J. Newman, Desalting by means of porous carbon electrode,
Journal of Electrochemical Society, Vol. 118, No. 3, pp. 510-517, 1971.
- [16] D. Dunn, J. Newman, Prediction of specific energies and specific power of double-layer capacitors using a simplified model, Journal of Electrochemical