

1.2x10-5 Pa の酸素、エチレンに接触しているCsおよびRe 添加Ag 触媒表面のin situ XPS 分析

メタデータ	言語: jpn
	出版者: 室蘭工業大学
	公開日: 2012-04-12
	キーワード (Ja):
	キーワード (En): XPS, in situ measurement, Cesium,
	Rhenium, Silver catalyst, Oxydation state, Surface
	oxygen species
	作成者: 宮本, 政明, 千田, 卓也, 荒山, 岳人, 菖蒲, 明己
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/10258/1007

1.2x10⁻⁵ Pa の酸素、エチレンに接触している Cs および Re 添加 Ag 触媒表面の in situ XPS 分析 ^{宮本 政明^{*1}、千田 卓也^{*2*3}、荒山 岳人^{*2*4}、菖蒲 明己^{*2*5}}

In situ XPS Analysis of Cs and Re-doped Silver Catalyst Surfaces

Exposed to Oxygen and Ethylene at 1.2×10^{-5} Pa

Masaaki MIYAMOTO^{*1}, Takuya CHIDA^{*2*3}, Taketo ARAYAMA^{*2*4}, and Akimi AYAME^{*2*5}

(原稿受付日 平成 23 年 5 月 25 日 論文受理日 平成 24 年 1 月 19 日)

Abstract

Dynamic behaviors of electronic charges and surface concentrations of Cs, Re, and O on self-supporting disc surfaces of Cs and Re-doped Ag powder catalyst during the operation of O_2 - and C_2H_4 -jet were measured at 1.2×10^{-5} Pa and 483 K using a conventional XPS. Exposure of the disc surface to O_2 -jet caused slight oxidations of Cs and Re, mild migrations of Cs and Re into bulk phase, and an increase of surface oxygen concentration with exposure time, while the exposure to C_2H_4 -jet resulted in a slight reduction of Cs and a decrease of surface oxygen concentration. Deconvolution of O1s spectra resulted in five core spectra, of which the composition ratio changed drastically with exposure time Furthermore, relationships between the parameters mentioned above and pressure of active gases in contact with the disc surface were discussed.

Keyword: XPS, in situ measurement, Cesium, Rhenium, Silver catalyst, Oxydation state, Surface oxygen species.

1 緒 言

固体触媒表面の化学状態変化もしくは表面反応 をX線光電子分光法(XPS)、X線吸収端近傍構造 法(NEXAFS)でダイナミックに in situ 測定すること が求められて久しい。しかし、このダイナミック な測定をするには元素からの二次電子放出確率の 低さおよび表面吸着物質の存在量の少なさと滞留

- *1 室蘭工業大学 機器分析センター
- *2 室蘭工業大学 旧応用化学科
- *3 昭和真空(株)
- *4 日東分析テクノセンター
- *5 室蘭工業大学名誉教授

時間の短さがネックとなり汎用の装置では感度が 稼げない。充分な感度を得るには放射光施設で得 られる X 線源の利用と気体接触圧力を高めること が望まれている。しかし、X 線源強度を上げすぎ ると共存する微量元素が触媒作用の主体を担う固 体触媒表面の場合は表面ダメージが起きてダイナ ミック測定には不向きな場合もあり得るので注意 が必要である。今、考え得る最適な方法の一つと して静電半球型エネルギー分析器(HSA)の前部に 新たに1,2の作動排気室と複数の電子収束レンズ 系を設置して、大気圧近傍の気体に接触している 試料から放出される光電子の捕捉確率を高める方 法が考えられる。この方法が可能であれば、大気 圧下の反応中の表面を直接ダイナミックに観測す ることが可能となるであろう。最近、第三世代の 放射光施設のX線源を用い、上記の差動排気系を 設けたAmbient Pressure XPS(AP-XPS)装置を試作 し、測定を試みているいくつかの研究グループが ある⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾。彼らは1~数 Torr 程度の気体に接触 している表面からの光電子を測定し、反応中の表 面吸着種を捉えることに成功している。特に、近 藤らの1,2の差動排気系とその1段目の先端に1 mm ϕ のアパーチャーを設けて試料表面に近接さ せ、試料からの光電子を最大限取り込めるように 試作したAP-XPS装置と軟X線を使用した研究⁽⁴⁾ が注目される。しかし、いずれも金属Pd⁽³⁾、Ag(111) 表面⁽⁴⁾、Pt(111)表面⁽⁵⁾、Pt(110)表面⁽⁶⁾、Rh_{0.5}Pd_{0.5}微 粒子表面⁽⁷⁾などの純物質もしくはそれに準ずる金 属表面であり、微量元素は含まれていない。

著者らの一人は、 Ar^+ スパッタリングで清浄化し た CsRe-Ag 触媒表面に、 $5x10^6$ Pa の O₂-jet を接触 させながら *in situ* XPS 測定を試み、表面(酸化)状態 のダイナミックな変化の追跡が可能であることを 報告してきた⁽⁸⁾⁽⁹⁾。同様の試みを Bi-Mo 複合酸化物 表面⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾、アルカリ金属添加 TiO₂表面⁽¹²⁾、 Y-Ba-Cu-O 高温超伝導体⁽¹³⁾について行ない、成功 している。その後、前処理室(PTC)内で H₂還元、 O₂酸化をした CsRe-Ag 表面上で得られた Cs, Re の 酸化状態と表面濃度は、 Ar^+ スパッタリング清浄化 表面に関する結果とは一致しないことが判明した ⁽¹⁴⁾。その主たる原因は Ar^+ スパッタリングによる表 面ダメージの大きさ(特に微量添加元素で激しく起 こる)に起因するものであった。

本研究の一つの目的は、汎用 XPS と gas-jet 法 ⁽⁸⁾⁽⁹⁾⁽¹²⁾、および表面ダメージの起こらない方法で清 浄化した CsRe-Ag 表面を用いて、 10^5 Pa 台の O₂-jet, C₂H₄-jet に接触している時の表面状態を *in situ* 測 定し、そのダイナミックな挙動を明らかにすると ともに、酸素以外の表面吸着物を確認できるか否 かを知ることであった。

一方、これまで超高真空(UHV)装置内で測定され た固体表面状態と大気圧(もしくは加圧雰囲気)下 におかれた同表面の状態とは類似性に乏しい、ま たは、異なると考えられ、特に金属元素の化学(酸 化)状態の解釈には疑問がもたれていた。同様のこ とは、PTC内で 133~10⁵ Pa の気体に接触させた 表面と UHV下の gas-jet に接触させて得られる表 面についても言えるであろう。そこで、本研究で は、CsRe-Ag 表面を 133~10³ Pa 台と 10⁻⁵ Pa 台の 気体に接触させた時の終状態を測定して比較する ことで、表面化学状態と圧力差の関係を議論でき ると考え、前報⁽¹⁴⁾で報告した PTC 内、483 K, 133 Pa の O₂, C₂H₄に接触させた CsRe-Ag 触媒表面の測 定・解析結果と本研究で得られる結果を比較して、 表面化学状態と気体圧力との関係に考察を加える こととした。

2 実 験

使用した XPS 装置、その設定条件、操作条件は 全て前報⁽⁸⁾⁽⁹⁾⁽¹²⁾と同じで、光電子取り込み時間は一 元素あたり 3~5 min とした。Gas-jet 法は分析チ ャンバーに取り付けたリニアモーション装置と超 高真空流量制御バルブを介して設置したステンレ スパイプで試料表面上に導き、所定の気体を表面 に接触させた⁽¹²⁾⁽¹⁵⁾。CsRe-Ag 触媒の調製・ガス類 の詳細は前報⁽¹⁴⁾のとおりである。

3 実験結果と考察

Ag3d_{5/2}の束縛エネルギー(BE)は 368.1±0.1 eV, 半値幅(fwhm)は 1.1±0.1 eV であり、本研究を通 して不変であった。図 1 はこれら測定中の試料表 面の清浄度を C1s スペクトルで示したものである。 H₂ ガス接触(処理)後に存在していた炭素を含む物 質(スペクトル a,e,h)はO₂酸化によって表面から消 失し(b,f,I,j)、C₂H₄を接触させた表面上にも存在し ていない(c,g,k)ことが明らかである。なお、 C-series における C1s スペクトルは B-series のス ペクトルと同一であった。

3.1 前処理表面と gas-jet 接触表面

UHV 装置導入直後の分析結果を Initial として 表1に示してある。試料 disc 作成時、および、試 料台への取り付け時の大気接触によって酸化され た状態にあったため、Cs3d5/2の BE は 723.9 eV, Re4f7/2のBEは46.0 eVで、表面濃度はCs,Reそ れぞれ 5.3, 1.2 atom%であった。同試料を PTC 中で 483 K, 3hの H2 還元を行った表面を、同温 度で 633 Pa の O₂ 中 3 h 酸化、引き続き 633 Pa の C_2H_4 に3h接触させた表面をそれぞれ分析した。 この後、この最終表面に分析室内で 483 K, 1.2x10⁻⁵ Pa の O₂-jet に接触させながら表面状態の 経時変化を追跡した。これら一連の実験を A-series とした。B-series では PTC 内での H2 還元後の O2 酸化表面に 483 K, 1.2x10⁻⁵ Pa の C₂H₄-jet を接触 させながら表面状態変化を追跡した。B-series で は C₂H₄接触時の Cs3d, Re4f スペクトルの変化、



- 図 1 接触時間 180 min 後の C1s スペクトル A-series: a 655 Pa-H₂; b 655 Pa-O₂; c 655 Pa-C₂H₄; d 1.2x10⁻⁵ Pa O₂-jet;
- B-series: e 655 Pa-H₂; f 655 Pa-O₂;
 - g 1.2x10⁻⁵ Pa C₂H₄-jet;
- D-series: h 1330 Pa-H₂,240 min; i 1.2x10⁻⁵ Pa O₂-jet, 15 min; j 1.2x10⁻⁵ Pa O₂-jet, 180 min; k 1.2x10⁻⁵ Pa C₂H₄-jet;

表面濃度の変化が小さかったので、583 K で C₂H₄-jet 接触を試みたのが C-series である。A-お よび B- series で観測された Cs3d, Re4f, O1s の スペクトル形状の変化は前報⁽¹⁴⁾の図 3A, 図 3B と ほぼ同じであった。図 2 は C-series で得られた各 スペクトルを示している。また、これら一連の実 験で得られた BE 値と表面濃度を表 1 にまとめて 示した。

PTC内で483 K, H₂, O₂, C₂H₄接触に伴うCs, Re, OのBE値および表面濃度の変動は前報⁽¹⁴⁾で報告 した挙動と同じであった。すなわち、H₂接触時、 O₂接触時にはそれぞれ、ReはRe⁰への還元とRe⁷⁺ への酸化、CsとReはバルクから表面層への拡散 移動とその逆方向の拡散移動が起きていた。同様 に、基本的に酸化状態にあるCsも還元側へ、酸化 側へとシフトを繰り返した。

3.2 O₂-jet への接触

ここでは、PTC 中 C₂H₄で還元した表面が 483 K, 1.2 x10⁻⁵ Pa の O₂-jet に接触している時の測定結果 (A-series)について説明する。Cs3d_{5/2}は 0.2 eV 低 BE 側へシフトし、Re4f_{7/2}は 0.4 eV 高 BE 側への シフトを起こし、Cs と Re はともに酸化されてい ることが分かった⁽⁸⁾⁽¹⁴⁾。表面濃度においては、O は経時的に 19.9 から 25.2 atom%に増大し、同時 に Cs は 0.9、Re は 0.2 atom%それぞれ減少した。 これらの結果は、Cs と Re の酸化反応が O₂-jet と の接触に伴って促進され、Cs と Re の一部がバル ク内へ移動していたことを示している⁽⁸⁾⁽⁹⁾⁽¹⁴⁾。

3.3 C₂H₄-jet への接触

B-series における O2 酸化表面が C2H4-jet に接触 している時には、O 濃度が 20.7 から 17.4 atom% へと減少したが、Cs と Re はそれぞれ 6.6 から 6.2 atom%、0.8から 0.7 atom%となり変化は小さかっ た。一方、接触開始後 15 分以内に観測された Cs3d5/2の723.8から724.1 eVへのシフトは還元側 に移行したことを示唆している⁽¹⁴⁾。Re4f_{7/2}の45.8 eVと46.0 eVは同じ酸化状態Re⁷⁺にあることを示 している⁽¹⁴⁾。C-series の 583 K での C_2H_4 -jet への 接触時では、Cs の還元と Cs, Re の表面濃度の減 少がより一層明確に現われた。Re4f7/2の46.3から 47.1 eV へのシフトについては、Re4f スペクトル のノイズレベルが大きく、その真偽と理由は不明 であるが、Re⁷⁺の状態にあると思われる。O1s は 530.8, 529.2 eVから530.3, 528.9 eVにシフトして いるが、これらは、C₂H₄との反応に伴う表面酸素 濃度の減少(20.4 から 16.3 atom%に減少)が原因で あり、表面酸素種(O1s コアスペクトル)の組成がよ り低いBE値をもつ酸素種側へ移行したため(後述) と考えられる。

B・および C-series における C₂H₄-jet 接触中の CsとReの表面濃度の減少はH₂還元時の変化とは

Pretreatment	Cor	ndition in	AC ^b	Binding energy (eV)				Surf. conc. d (atom%)			
in PTC *	Atmos. ^c	Temp. (K)	Time (min)	Cs3d ₅₂	Re4f _{7/2}	01	s	C _{Cs}	C_{Re}	Co	
(Initial)	UHV	r.t.		723.9	46.0	530.2	529.2	5.3	1.2	21.8	
[A]-series :											
H ₂ , 3 h	UHV	r.t.		724.6	40.7	530).6	12.1	5.6	19.5	
O ₂ , 3 h	UHV	r.t.		723.8	45.8	530.9	529.2	7.0	0.7	24.2	
C ₂ H ₄ , 3 h	UHV	r.t.		724.2	45.8	5 30. 9	529.2	7.0	0.8	19.9	
	O ₂ -jet	483	0	724.2	45.9	5 30. 9	529.2	7.0	0.8	19.9	
		483	15	724.1	46.1	5 30.9	529.2	7.0	0.7	23.9	
		483	180	724.0	46.2	5 30. 9	529.2	6.1	0.6	25.2	
	UHV	r.t.		724.0	46.0	530.9	529.2	6.1	0.7	24.2	
[B]-series :											
H ₂ , 3 h	UHV	r.t.		724.6	40.7	530.9	529.2	12.0	5.0	13.2	
O ₂ , 3 h	UHV	r.t.		723.8	45.8	530.9	529.2	6.6	0.8	20.7	
	C ₂ H ₄ -jet	483	0	723.9	46.0	530.9	529.2	6.9	0.8	19.3	
		483	15	724.1	46.0	5 30. 9	529.2	6.4	0.7	18.3	
		483	180	724.1	46.0	5 30.9	529.2	6.2	0.7	17.4	
	UHV	r.t.		724.1	46.0	5 30.9	529.2	6.1	0.7	17.2	
[C]-series :											
H ₂ , 3 h	UHV	r.t.		724.6	40.7	530).6	12.3	5.2	14.2	
O ₂ , 3 h	UHV	r.t.		723.8	45.8	530.8	529.2	6.8	0.7	20.4	
	C ₂ H ₄ -jet	583	0	724.3	46.3	530.3	528.9	5.9	0.5	19.8	
		583	15	724.3	46.3	530.3	528.9	5.5	0.5	18.8	
		583	180	724.3	47.1	530.3	528.9	4.0	0.3	16.3	
	UHV	r.t.		724.3	47.1	530.3	528.9	4.0	0.3	16.3	

表1 前処理表面および O₂-jet, C₂H₄-jet に接触している表面上の Cs3d_{5/2}, Re4f7/2, O1s の束縛エネルギー(BE)と Cs, Re, O の表面濃度

^a PTC 内, 483 K, 655 Pa での前処理. ^b 分析室(AC)内の試料環境. ° このときの UHV は 3 x 10⁷ Pa, Gas-jetは1.2 x 105 Pa で作動させた. d 表面濃度(CG, CR, CO はそれぞれCs, Re, O の表面濃度).







接触している時(D-series)のRe4fスペクトルの変化

接触している時(D-series)の O1s スペクトルの変化

逆方向への動きである。A-series の結果によると PTC内655 PaのC₂H₄接触時ではCs,Re濃度の変 化は起きていない(表 1)。

PTC 内での H₂ と C₂H₄接触時の Cs と Re の表 面濃度の増減現象については、H₂ と C₂H₄の分子 サイズの差異で説明できる⁽¹⁴⁾⁽¹⁶⁾。すなわち、H₂ 分子またはH原子はAgバルク内へ潜り込んでCs, Re の酸化物を還元するため、還元された Cs, Re は表面層へ拡散移動する。C₂H₄分子はサイズが大 きいのでこのような潜り込みは起こらず、Cs, Re の表面への移動も起こらない。では C₂H₄-jet 接触 中の Cs、Re の濃度減少はなぜ起きているのか? UHV 下で 483, 583 K に加熱されている試料表面 が C₂H₄-jet の高速ガス流体に曝されているため、 Cs, Re の揮散・昇華、あるいは、C₂H₄分子による スパッタリング現象が起きているのかもしれない。

3.4 O₂-jet と C₂H₄-jet への連続接触

図 3A, 3B は PTC 中 1330 Pa, 4 h の H₂還元表 面に $1.2x10^{-5}$ Pa の O₂-jet を 3 h、引き続き同圧力 の C₂H₄-jet を 3 h 接触させている時(D-series)に観 測された Re4f と O1s のスペクトルをそれぞれ示 している。試料温度はいずれも 483 K であった。 Cs3d スペクトルの形状は図 2 と同様であった。こ の一連の測定中における C1s スペクトルは図 1 の h, i, j, k の通りであり、H₂還元後に若干残ってい た炭素種は O₂-jet 接触中に酸化脱離されて消失し、

C₂H₄·jet 接触中でも炭素含む吸着種の生成は起き ていなかった。

このときのH2還元表面のCs3d5/2は724.6 eVに あったが、Re は充分還元されてはいなかった。そ のまま O2-jet へ接触させると、Cs3d スペクトルは ほとんど変化しなかった。一方、Re4f スペクトル は複雑なパターンを示し、40.6、46.5 eV 以外に 42.7 eV 付近にもピークが見られ、かつ、スペクト ル形状は微妙に変化した。Re4f スペクトルは 4f7/2 と 4f5/2 のダブレットであるのでこのまま帰属は出 来ない。測定された Re4f スペクトルをピーク分割 (deconvolution)すると、4f_{7/2}のピークは40.6, 41.6, 46.7 eV に現われ(図 4A)、40.6 eV は Re^o に、41.6 eVはRe³⁺に、46.7 eVはRe⁷⁺にそれぞれ帰属さ れた(14)。これらの組成比は接触時間とともに変化 し、Re⁰, Re³⁺ が Re⁷⁺へ酸化されて一定値を示すよ うになった(図 4B)。なお、O の表面濃度は 15.8 か ら 25.1 atom%へ増加し、Cs, Re の表面濃度はそれ ぞれ 12.8 から 11.8 atom%へ、4.1 から 2.6 atom% に減少していた(表 2)。後者は酸素酸化に伴う Cs, Re のバルク内への移動によるものと思われる (8)(9)(14)

表 2	D-series における	Cs,	Re,	0	の表面
	濃度の変化				

Pretreatment	Cor	ndition in	AC	Surf.	Surf. conc. (atom%			
in PTC	Atmos.	Temp.	Time	Ccs	C_{Re}	Co		
		(K)	(min)					
[D]-series :								
H ₂ , 3 h	UHV	r.t.		12.8	4.1	15.8		
	O ₂ -jet	483	0	12.8	4.1	15.8		
		483	15	12.7	4.1	22.3		
		483	30	12.7	3.8	23.0		
		483	60	12.7	3.4	23.4		
		483	120	12.2	3.0	24.1		
		483	180	11.8	2.6	25.1		
	C ₂ H ₄ -jet	483	0	11.7	2.4	25.0		
		483	15	11.6	2.4	23.2		
		483	30	11.6	2.3	22.5		
		483	60	11.5	2.3	21.9		
		483	120	11.3	2.2	19.9		
		483	180	11.3	2.2	19.3		

引き続き行なわれた C₂H₄-jet への接触中では、 Cs3d_{5/2}は 724.6 から 724.9 eV まで +0.3 eV 還元 側へシフトしたが、Re4f_{7/2}の 3 種のスペクトル位 置にはほとんど変化はなく、組成比 Re⁰/Re³⁺/Re⁷⁺ も 44/20/36 でほとんど変化はなかった。Cs と Re の表面濃度はそれぞれ 11.7 から 11.3 atom%へ、 2.4 から 2.2 atom%へ変化したが、B-および C-series で見られた現象と同じである。当然なが ら、Oは25.0から19.3 atom%に減少し、O1sは 528.9 eVのショルダーピークをもつ530.8 eVのス ペクトルから530.8 eVのみのスペクトルとなった。

3.5 表面吸着酸素種の挙動

Ag 上で観測された O1s スペクトルに関しては 前報において報告した⁽⁸⁾⁽⁹⁾⁽¹⁴⁾ように、幅広のスペク トルで、4~5 種類のコアスペクトル(表面吸着酸 素種)に分割できた。その一例として A-series, O₂-jet 接触開始 60 min 後の O1s スペクトルの分 割結果を図 5 に示した。この例では現われていな いが、O₂酸化後、O₂-jet 開始直後には物理的吸着 酸素種(O₂)a に帰属される O1s 533.4 eV 付近のス ペクトルがしばしば観測されていた。

スペクトルのピーク分割

図 6,7,8 はそれぞれ A, B, D series で得られた O1s スペクトルのピーク分割結果を各表面吸着酸 素種の表面濃度の経時変化として図示したもので ある。図6において、PTC内で483K,655 Paの H_2 還元、 O_2 酸化させたときの(O_2)a, O_2^- , $O_{sub}^{2^-}$, Oads²⁻, Oox²⁻の各表面濃度の変化は既報⁽¹⁴⁾と同様 であり、C2H4 接触時も同様であった。最も大きく 変動したのは Cs₂O に由来する吸着酸素種 O_{ox}²⁻ である。次が、O₂⁻種であり、C₂H₄ 接触ではほと んど消失している。上記のような安定した表面を 用いて 483 K, 1.2x10⁻⁵ Pa の O₂-jet に接触させて いる時、接触時間とともに O₂⁻, O_{ads}²⁻, O_{ox}²⁻ が増 大し、O_{sub}²⁻は若干減少したが、大きな変動ではな かった。(O2)aは初期に観測されたが徐々に消失し た。O₂-jet 作動中、O_{sub}²⁻, O_{ads}²⁻, O_{ox}²⁻原子状吸 酸素種が大部分を占めているが、図 6 の各コアス ペクトルの表面濃度変化は下記の酸素吸着平衡式 (9)のステップ(a), (b), (c) が速められている様子を

示唆している。

図7は O_2 酸化表面に483 K で C_2H_4 -jet を接触 させている時(B-series)の各表面吸着酸素種濃度 の経時変化を示している。 O_{0x}^{2-} は激しい減少を 示し、 O_{sub}^{2-} はほとんど変化しなかった。(O_2)_aは 徐々に消失した。 O_2^{-} は長時間にわたってゆっく り減少し、逆に O_{ads}^{2-} は増大を続けた。 O_2^{-} の減 少は C_2H_4 との反応によるもので、 C_2H_4O が生成 するときに O_{ads}^{2-} が表面に残される^{(17)~(21)}。

 $(ullet)(O_2)_a, (ullet)O_2^-, (ullet)O_{sub}^{2-}, (ullet)O_{ads}^{2-}, (X).O_{ox}^{2-}$

 $(ullet)(O_2)_{a}, (ullet)O_2^{-}, (llet)O_{sub}^{2-}, (ldet)O_{ads}^{2-}, (X).O_{ox}^{2-}$

 $O_{ads^{2^-}}$ の継続的な増大はこの効果とステップ(c)の 左側 ($O_{ox^{2^-}} \rightarrow O_{ads^{2^-}}$) への移行による $O_{ox^{2^-}}$ の減 少に起因していると考えられる。

583 K での C₂H₄-jet 接触時の各表面吸着酸素種 の変化の態様は図 7 と同様であるが、変化は非常 に穏やかで,組成比(O₂)_a / O₂⁻ / O_{sub}²⁻ / O_{ads}²⁻/ O_{ox}²⁻ は atom% 単位で接触開始直後は 0.0/1.4/9.0/3.8/5.0、3 h後は 0.0/0.4/8.4/4.3/2.8 で あった。

図 8 は D-series、即ち、1330 Pa で 4 h, H₂ 還元 させた表面に直接 $1.2x10^5$ Pa の O₂-jet を接触させ、 引き続き C₂H₄-jet を接触させた時の解析結果を示 している。O₂-jet に接触中、O₂⁻ と O_{0x}²⁻が激しく 増大し、60 min 以降はほぼ一定となった。一方、 O_{ads}²⁻の増大は続き、O_{sub}²⁻は初期に若干増大した が、60 min 以降はほとんど変動しなかった。O₂⁻, O_{ox}²⁻, O_{sub}²⁻は早急に飽和状態に近づき、O_{ads}²⁻の みが増大を続けているように見える。

引き続き、 C_2H_4 -jet を接触させると O_2^{-} が激し く減少し始め長時間にわたって減少を続けた。 O_{ox}^{2-} は初期 30 min で半減し以降緩やかな減少を 示した。 O_{sub}^{2-} は 30 min まで増大し、その後は変 化していない。この O_{sub}^{2-} の増大は O_{ox}^{2-} の急激な 減少に対応しているように見える。 O_{ads}^{2-} は緩やか な増大を続け、 $(O_2)_a$ は存在しなかった。唯一増大 を示した O_{ads}^{2-} の微増は、前述したように、 C_2H_4 と O_2^{-} との反応で C_2H_4O 分子が生成したあとに残 される O_{ads}^{2-} によるものと思われる。一方、 O_{ads}^{2-} は C_2H_4 と反応して燃焼中間体 $(C_2H_4 - O_{-})_{ads}$ を作る と考えられている(17)(19)(22)(23)が、 10^5 Pa 台での環 境下では $(C_2H_4 - O_{-})_{ads}$ の表面滞留はほとんど起き ていないと思われる。これは図1における B-series および D-series の C1s スペクトルの出現/増大が 観測されていないことから支持される。O₂-jet 接 触時の O₂⁻種の増加、C₂H₄-jet 接触中の O₂⁻の確 実な減少は C₂H₄ と O₂⁻の反応の証左と考えられ るが、本実験ではガス分析を行なっていないので 想像の域を脱し得ないが、傍証データにはなり得 るであろう。

3.6 混合ガス(O₂+C₂H₄)-jet 接触

CsRe-Ag 触媒上での C₂H₄酸化反応において酸 化エチレン C₂H₄O を生成する反応活性種としてス ーパーオキシド O₂⁻⁻が考えられている⁽¹⁷⁾⁽¹⁸⁾⁽¹⁹⁾⁽²⁰⁾⁽²¹⁾。 しかも CsRe-Ag 触媒は C₂H₄/O₂ = 30/8 のガス組成 で最も安定した活性と選択性を発揮する⁽²⁴⁾⁽²⁵⁾⁽²⁶⁾。 ここで、PTC 内で 563 K, 655 Pa, 3 h の H₂ 還元後、 同条件で O₂酸化をした表面上に O₂、 C₂H₄/O₂ =8/30 と C₂H₄/O₂=30/8 の混合ガス、および C₂H₄ の各 gas-jet を接触させた時の 60~180 min の平 均組成比(O₂)_a/O₂⁻⁻/O_{sub}²⁻⁻/O_{ads}²⁻⁻/O_{ox}²⁻を表 3 に示 した。このときの Cs3d_{5/2}, Re4f_{7/2}, O1s はそれぞれ

表 3 O₂, C₂H₄ および(O₂+C₂H₄)の gas-jet に 接触中の表面吸着酸素種の平均組成比

Gas-jet	Co	Core spectrum comp. (%)							
	(O ₂)	a O ₂ -	O _{sub} ²⁻	O _{ads} ²⁻	- O _{ox} ²⁻	(atom%)			
O ₂	2	7	70	16	5	23.5			
$O_2/C_2H_4=31/8$	2	9	75	11	3	17.8			
$O_2/C_2H_4=8/30$	2	14	75	6	3	31.6			
 C_2H_4	1	6	78	10	5	26.0			

^a 0の平均表面濃度.

724.1, 45.2, 530.5 eV を示し、Cs と Re の表面濃 度はそれぞれ 3.6±0.6, 2.7±0.7 atom%であった。 用いた試料の前歴が異なるので、Re 濃度が大きく、 また、O_{sub}²⁻のスペクトルは ReO₃, Re₂O₇の O1s と重なるので非常に大きくなっている⁽¹⁴⁾。しかし、 表 3 によれば O_2^- の存在比は $C_2H_4/O_2 = 30/8$ のと きに最も高く、表面酸素濃度も大きい。これら結 果は実際の反応時の最適ガス組成に良く対応して いる。

表4 試料環境変化に伴う BE, 表面濃度比, O1s コアスペクトル比の変化 (前処理後、活性ガスへの接触後の終状態での測定値。前処理、 活性ガスへの接触、および XPS 測定は 483 K, 3h で行われた)

Pretreatment					Examination				
Exposure	Exposure BE (eV)			Exposure		BE (eV)		
	Cs3d _{5/2}	Re4f _{7/2}	Ols Ols			Cs3d _{5/2}	Re4f ₇	2 O1s	
655 Pa-H ₂	724.6	40.6	530.6		133 Pa-O ₂	724.1	46.2	$530.9;529.2s^{d}$	
1330 Pa-H_2	724.6	40.8;4	7.2 s d		1.2x10 ⁻⁵ Pa-O ₂ -jet	724.6	40.6;4	3.7s;46.5s	
			530.6					530.8;528.9s	
655 Pa- C_2H_4 ^a	724.2	45.8	530.9;529.2	2s	1.2x10 ⁻⁵ Pa-O ₂ -jet	724.0	46.2	530.9;529.2s	
Ar ⁺ -spatt ^b	725.2	40.9	531.3		5x10 ⁻⁶ Pa-O ₂ -jet	724.6	45.3	530.5528.9s	
655 Pa-O ₂	723.7	45.8	530.9;529.	2s	133 Pa-C ₂ H ₄	724.2	45.8	530.9;529.2s	
655 Pa-O_2	723.8	45.8	530.9:529.	2s	1.2x10 ⁻⁵ Pa-C ₂ H ₄ -jet	724.1	46.0	530.9;529.2s	
$655\mathrm{Pa}\text{-}\mathrm{O_2}^{\mathrm{c}}$	724.4	46.1;4	2.8s		133 Pa-(O ₂ +C ₂ H ₄)	724.5	46.1;4	2.9s	
			531.4;529.2	2s				531.3;529.3s	
$655 \text{ Pa-O}_2{}^{\circ}$	724.1	45.1	530.5	1	.2x10 ⁻⁵ Pa-(O ₂ +C ₂ H ₄)-jet	724.1	45.2	530.5	
Exposure	Surf.	conc. ra	tio (atom%).		Exposure	Surf.c	onc. rat	io (atom%)	
	C	s/Re/	O/Ag			С	s/Re/	O/Ag	
655 Pa-H ₂	655 Pa-H ₂ 13.9/4.9/18.8/62.4				133 Pa-O ₂	6.4	6.1/76.9		
1330 Pa-H ₂ 12.8/4.1/15.8/67.3				1.2x10 ⁻⁵ Pa-O ₂ -jet	11.	11.8/2.6/25.1/60.5			
655 Pa-C ₂ H ₄ * 7.0/0.8/19.9/72.3				1.2x10 ⁻⁵ Pa-O ₂ -jet	6.3	1/0.6/2	5.2/68.1		
Ar ⁺ -spatt ^b 12/0.5/16/72				5x10 ⁻⁶ Pa-O ₂ -	14	/0.8/27	/58		
655 Pa-O ₂	655 Pa-O ₂ 7.4/0.7/23.2/68.7				133 Pa-C ₂ H ₄	6.3	1/0.6/1	8.8/745	
655 Pa-O ₂	6.	6/0.8/2	0.7/71.		$1.2 \mathrm{x} 10^{-5} \mathrm{Pa-C_2H_4-jet}$	6.2	2/0.7/1	7.4/75.7	
655 Pa-O ₂ °	10).6/0.4/	17.3/71.7		133 Pa-(O2+C2H4)	10	18.3/70.8		
655 Pa-O2 °	5 Pa-O2 ° 3.2/2.9/30.6/63.3		1	.2x10 ⁻⁵ Pa-(O ₂ +C ₂ H ₄)-jet	3.9/2.5/31.6/62.0				
Exposure	Sur	f. conc.	ratio of			Surf.	conc. ra	atio of	
		O1s	(atom%)		Exposure	O1s (atom%)		(atom%)	
	(O ₂) _a	/O ₂ ⁻ /O _{su}	2-/Oads 2-/Oax	-		(O ₂) _a	02 ⁻ /08	2-/Oads 2-/Ocx 2-	
655 Pa-H ₂	1.	1/6.0/8	.0/3.7/0.0		133 Pa-O ₂	0.5	2/0.0/9	.3/1.7/5.0	
1330 Pa-H_2	0.	4/2.9/6	.6/5.4/0.5		1.2x10 ⁻⁵ Pa-O ₂ -jet	0.1	/5.9/7.	7/7.3/4.1	
655 Pa-C ₂ H ₄	a 0.	0.2/0.1/10.7/6.2/2.7			1.2x10 ⁻⁵ Pa-O ₂ -jet	0.0	.8/8.2/5.2		
Ar ⁺ -spatt ^b	1.	1.6/1.3/9.3/3.8/0.0		5x10-6 Pa-O2-jet	1.3	6/6.2/9.5			
655 Pa-O ₂	0.	0.2/1.9/10.7/5.2/5.3		133 Pa-C ₂ H ₄	0.0	0.1/8.4/0.5			
655 Pa-O ₂	0.	6/1.7/9	.0/4.4/5.1		1.2x10 ⁻⁵ Pa-C ₂ H ₄ -jet	0.0	0/7.1/0.5		
655 Pa-O2 °.	0.	0/2.9/6	.4/4.4/3.7		133 Pa-(O2+C2H4)	0.0/1.2/8.6/5.4/3.0			
655 Pa-O2 c	0.	3/4.2/2	4.3/1.7/0.2	1	.2x10 ⁻⁵ Pa-(O ₂ +C ₂ H ₄)-jet	0.6	/4.4/23	3.7/1.9/1.0	

* この前にH₂,3h引き続きO₂,3hの処理をPTC内で行なっている(表1を参照).

^b 室温,1x10⁵ Pa-Ar、3kV、ラスター7 で5minのアルゴンスパッタリング.

⁶ 563 K での処理. ^d s はショルダービークを表す.

3.7 表面状態と接触ガス圧力の関係

本研究のもう一つの目的、異なる圧力の下で接 触させた表面にどんな差異が生じているかを調べ ることである。表4は、これまでにCsRe-Ag上で 得られた測定結果を示している。133 Pa-O₂, 133 Pa-C₂H₄, 133 Pa-(O₂+C₂H₄)-jet に関する結果は前 報⁽¹⁴⁾、Ar⁺-sputtered 表面に関する結果は既報⁽⁹⁾ で報告したものであり、ほかは本研究で得られた ものである。なお、混合ガス接触に用いた試料表 面は前処理温度以外にそれぞれの前歴が異なるの で、二者を直接比較することは難しい。

最初に、本研究で使用された 655 Pa·H₂, 655 Pa·O₂ での前処理で得られた表面状態は極めて優 O₂ と C₂H₄ の混合ガス(C₂H₄/O₂=30/8)に接触させ た場合は、133 Pa と 1.2x10⁻⁵ Pa の双方において、 ガス接触の前と後とでは Cs3d_{5/2}, Re4f_{7/2} の BE 値、 Cs/Re/O/Ag の表面濃度比、および(O₂) $_{a}/O_{2}^{-}/O_{sub^{2}}^{-}/O_{ads^{2}^{-}}/O_{ox^{2}^{-}}$ の組成比のいずれにおいても大きな 差異は見られていない。即ち、一度酸素に曝され た CsRe-Ag 表面が反応混合ガスに接触しても、表 面状態はほとんど変わらないことを示している。

 Ar^{+} でスパッタされた表面上の Cs3d₅2 の BE、 Cs/Re/O の表面濃度比、および表面吸着酸素種の 組成比のいずれも、655 Pa-H₂と 655 Pa-O₂での 前処理表面上の結果とは異なっている。これは Ar^{+} スパッタリングによって表面が変質していた ためである。その後の $5x10^{-6}$ Pa の O₂-jet に接触 させたれた再現性を示していることが明らかであ る。また、図1に示したように、C₂H₄接触後およ び C₂H₄-jet 接触中の表面上には炭素を含む物質は 存在しなかった。このことは 10⁻⁵ Pa 以下ではそれ らの表面濃度が少ない/表面滞留時間が短すぎる ため測定不能であることを示唆している。

これまで、PTC 内での H₂ 還元では Re は全て Re⁰となっていたが、D-series の H₂ 還元表面の Re は充分に還元されていなかった(Re⁰/Re³⁺/Re⁷⁺ =51/46/3)。これに 10⁻⁵ Pa 台の O₂-jet を接触させ ると Re⁰/Re³⁺/Re⁷⁺=44/20/36まで酸化が進んだが、 Cs3d_{5/2}の BE は 724.6 eV のままであった。一方、 133 Pa-O₂に接触させた場合、Re⁰は全て Re⁷⁺に、 Cs3d_{5/2} は 724.1 eV まで酸化されている。二つの H₂還元表面の表面濃度比 Cs/Re/O はほとんど同じ であるが、133 Pa と 10⁻⁵ Pa の O₂に接触させた終 状態では全く異なっている。特に Cs と Re におい て著しい。PTC 内で O₂に接触させた試料は分析室 に移動させているので弱い吸着酸素は脱離するた め、表面酸素濃度にも差が生じている。そのため か、表面吸着酸素種の組成においても差がみられ、 10⁻⁵ Paのときは全酸素量の53%が O_2^- と O_{ads}^{2-} で、 133 Paの場合は89%が O_{sub}^{2-} と O_{ox}^{2-} であった。

以上の結果から、10⁵ Pa 台の O₂接触では O の 吸着は進行しても Cs と Re の充分な酸化は達成さ れていなかった、即ち、O₂酸化の場合は明らかに 圧力差が認められる。一方、このような表面に 10⁵ Pa 台の C₂H₄-jet を接触させた時は、前述したよう に、O₂⁻と C₂H₄は次のように反応するため、

$$C_2H_4 + O_2^- \rightarrow C_2H_4O + O_{ads}^{2-}$$

酸素吸着平衡は左側へ傾き、表面酸素濃度は 25.1 から 19.3 atom%に減少すると共に、 $O_{ox}^{2-}の減少と$ $O_{ads}^{2-}の増大も起きて (O_2)_a/O_2^{-}/O_{sub}^{2-}/O_{ads}^{2-}/O_{ox}^{2-}$ の濃度比は0.1/5.9/7.7/7.3/4.1 から0.0/1.2/8.3/8.5/1.3 へと変化していたが、Cs と Re の酸化状態と表面 濃度には大きな変化は認められない。

つぎに、655 Pa- O_2 で酸化した表面に 133 Pa- $C_2H_4 \ge 10^{-5} Pa$ の C_2H_4 -jet を接触させたときの終 状態において、双方の Cs $3d_{5/2}$, Re $4f_{7/2}$ は一致して おり、表面濃度比 Cs/Re/O にも大きな差異はない。 表面吸着酸素種の組成比においても同様である。 即ち、この場合は圧力依存性は認められない。

PTC 内で O_2 酸化した後 C_2H_4 で還元した表面に 10⁻⁵ Pa の O_2 -jet を接触させたときの終状態では、 表面吸着酸素種の組成比は O_2 -jet 接触後に近いが、 表面濃度比 Cs/Re/O はむしろ C_2H_4 , C_2H_4 -jet 接触 時の数値に近かった。

時の終状態の表面も他者とは異なっている。

以上、本研究で用いた圧力範囲内では、あらか じめ酸素酸化された CsRe-Ag 表面に($O_2+C_2H_4$)の 混合ガス、 C_2H_4 を接触させたときの終状態におけ る Cs と Re の酸化状態、表面濃度比、および表面 吸着酸素種の組成比とガス圧力との間には、著し い依存性は見られていない。

4 結 論

本研究で用いた CsRe-Ag 触媒表面の C₂H₄エポキ シ化反応に対する活性状態変化は比較的緩慢であ るため、汎用 XPS で解析可能な良質な Cs3d, Re4f, O1s、Ag3d スペクトルを一元素あたり 3~5 min で入手でき、添加元素の酸化状態と表面濃度の変 化および 5 種類の表面吸着酸素種の姿を明らかに することが出来た。特に、10⁻⁵ Pa 台の gas-jet 法 で環境を変えた時の過渡(transient)領域における 添加元素のBE、表面濃度、5種類の表面吸着酸素 種の表面濃度の変動をダイナミックに、明確に、 かつ詳細に見届けることができたことは評価でき よう。しかし、in situ XPS 測定で最も知りたいこ とは、反応中の触媒表面で起きている吸着種、反 応中間体の姿であり、このままでは迅速反応にも 対応できない。これらを可能にするには、反応中 間体その他表面化学種の寿命を延ばすこと、表面 濃度を高めること、光電子の検出感度を高めるこ とが必要である。緒言で触れたように、その最善 の方法は放射光施設の軟 X 線の利用および AP-XPS の改良とソフトウエアの改良などによっ て、FT-IR, SERRS のように working states の情 報が得られることを期待したい。

一方、133 Pa 台, 10⁵ Pa 台で到達し得る安定した表面状態(終状態)には、H2還元表面に O2のみを接触させる場合を除けば、大きな差異は生じていない。すなわち、UHV下で調べた測定結果と実際の触媒反応中の表面状態には特別大きな差異はないと考えて良いようである。

文 献

- M. Salmeron, R. Schlögel, Surf. Sci. Rep., Vol.63, (2008), p169-199..
- (2) D. F. Ogletree, H. Bluhm, G. Lebedev, C. S.Fadley, Z. Hussain, M. Salmeron, Rev. Sci. Instrum., Vol.73, (2002), p3872-3877.
- (3) D. Teschner, J. Borsodi, A. Wootsch, Z. Révay, M. Hävecker, A. Knop-Gericke, S. D. Jackson, R. Schlögel, Science, Vol.320, (2008), p86-89.
- (4) 近藤 寛, 触媒, 53 卷, (2011), p183-189.
- (5) P. Zhu, T. Shimada, H. Kondoh, I. Nakai,
 M. Nagakasa, T. Ohta, Surf. Sci., Vol.565, (2004), p232-242.
- (6) J. Y. Chung, F. Aksoy, M. Grass, H. Kondoh, P. Ross Jr., Z. Liu, B. S. Mun, Surf. Sci. Lett., Vol.603, (2009), pL35-L38.
- (7) F. Tao, M. F. Grass, Y. Zhang, D. R. Buther, J. R. Renzas, Z. Liu, J. Y. Chung, B. S. Mun, M. Salmeron, G. A. Somorjai, Science, Vol.322, (2008), p932-934.
- (8) 鈴木英之,菖蒲明己,日化, (1992), p930-937.
- (9) 菖蒲明己,鈴木英之,我孫子勤, 表面科学,.14 卷, (1993), p558-564.
- (10) 内田浄孝,菖蒲明己, 表面科学, 15卷, (1994),

p393-399.

- (11) K. Uchida, A. Ayame, Surf. Sci., Vol.357-358, (1996), p170-175.
- (12) 菖蒲明己,新谷龍二,八木原幸彦,X線分析の
 進歩,28卷,(1997),p63-84.
- (13) 菖蒲明己,鈴木英之,新谷龍二,諸橋智彦,分析 化学,40卷,(1991),p717-722.
- (14) 宮本政明,荒山岳人,菅原陽司,千田卓也,菖蒲明
 己,室蘭工業大学紀要,59卷,(2010),p21-35.
- (15) 菖蒲明己,室蘭工業大学機器分析センター年 報,6号,(2003),p8-15.
- (17) P. A. Kilty, N. C. Rol, W. M. H. Sachtler, Proc. 5th Intern. Congr. Catal., Palm Beach, No.64, (1972), p.929-943.
- (18) R. B. Clarkson, A. C. Cirillo Jr., J. Catal. Vol.33, (1974), p392-401.
- (19) H. Nakatsuji, H. Nakai, K. Ikeda, Y. Yamamoto, Surf. Sci. Vol.384, (1997), p315-333.
- (20) D. I. Kondarides, G. N. Papatheodorou, C. G. Vayenas, X. E. Verykios, Ber. Bunsenges. Phys. Chem. Vol.97, (1993), p709-720.
- (21) K. Yokozaki, H. Ono, A. Ayame, Appl. Catal., Vol.335, (2008), p121-136.
- (22) E. L. Force, A. T. Bell, J. Catal. Vol.38, (1975), p440-460.
- (23) L. Ya. Margolis 著, 小室 勲訳, 炭化水素の接 触酸化(原本:" Geterogennoye Kataliticheskoye Okislenye Uglevodorodov",Izd. Khimiya, Leningradoskoe Otdelnie, 1967), (㈱横川書房, 東京, (1971), p39-45.
- (24)A. M. Lauritzen, Shell Intern. Res. Maatchappij,
 B. V., US Patent 4,761,394, (1988).
- (25) A. Ayame, Y. Uchida, H. Ono, M. Miyamoto, T. Sato, H. Hayasaka, Appl. Catal., Vol.244, (2003), p59-70.
- (26) 高田 旬, 触媒, 38 巻, (1996), p212-217