

Themen:

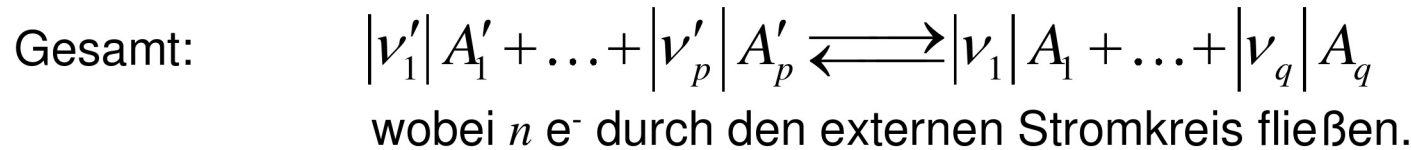
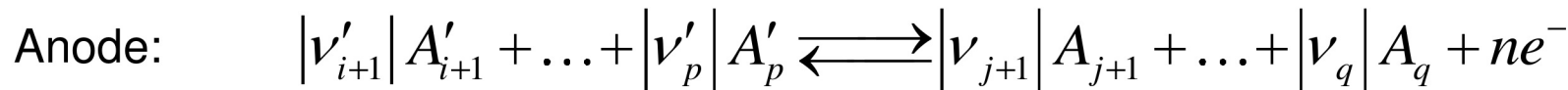
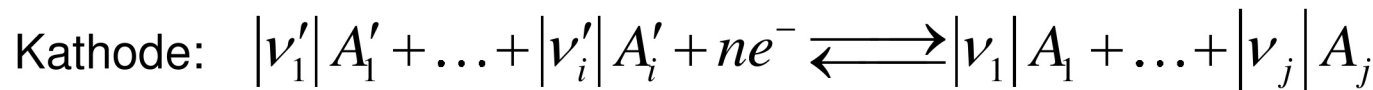
- 2.1 Elektrodenreaktionen
- 2.2 Elektrodenpotentiale
 - 2.2.1 Elektrochemisches Gleichgewicht
 - 2.2.2 Elektrodenreaktionen unter Gleichgewichtsbedingungen
 - 2.2.3 Zellenspannungen
- 2.3 Theoretische Energiedichte
- 2.4 Abweichungen in realen Systemen

Typen von Elektrodenreaktionen

- Redox-Reaktionen, z.B.: $Fe^{3+}(L) + e^-(Me) \rightleftharpoons Fe^{2+}(L)$
- Zersetzungsreaktionen, z.B.: $2H_3O^+(L) + 2e^-(Me) \rightleftharpoons H_2(G) + 2H_2O(L)$
- Abscheidungsreaktionen, z.B.: $Ag^+(L) + e^-(Me) \rightleftharpoons Ag(Me)$
- Oxidationsreaktionen, z.B.: $Cd(OH)_2(Me) + 2e^-(Me) \rightleftharpoons 2Cd(Me) + 2OH^-(L)$
- Interkalationsreaktionen, z.B.: $Li^+(L) + 2e^-(Me) + x \cdot C(Me) \rightleftharpoons LiC_x(Me)$

Me = Elektrode, L = Lösung, G = Gas

Allgemeine Beschreibung einer Reaktion, bei der aus den Ausgangsstoffen („Edukten“) A'_i die Endstoffe („Produkte“) A_i werden:



Dabei sind $|v_i|$, $|v'_i|$ die zugehörigen stöchiometrischen Koeffizienten (Konvention: >0 für Produkte, <0 für Edukte)

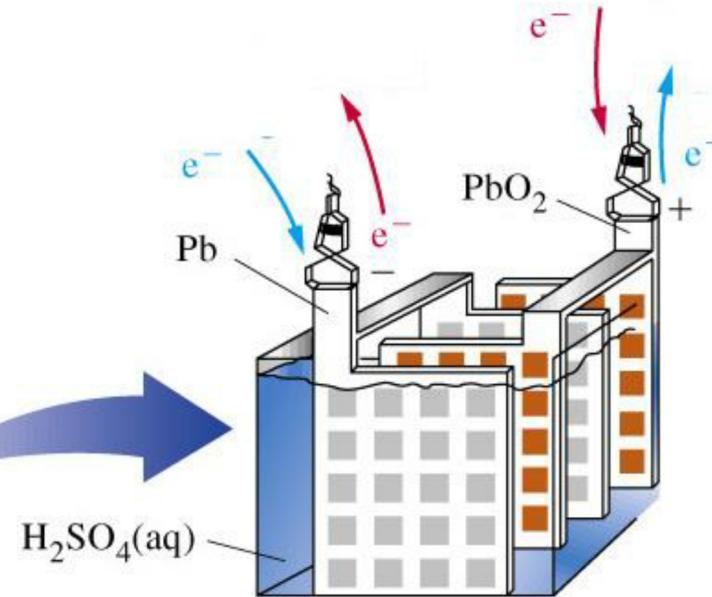
chemische Energie

Entladung

Ladung

elektrische Energie

Elektrodenreaktionen:



Mit Gesamtreaktion $|v'_1| A'_1 + \dots + |v'_p| A'_p \rightleftharpoons |v_1| A_1 + \dots + |v_q| A_q$ verbundene maximale Nutzarbeit bei konst. Druck und Temperatur (pro Mol Stoffumsatz) ist die molare freie Reaktionsenthalpie

$$\Delta G = G_{\text{Produkte}} - G_{\text{Edukte}} = \sum_i v_i \mu_i \quad (\text{unter Verwendung von Vorzeichenkonvention})$$

$$\mu_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{p,T,n_j \neq n_i} \quad \begin{array}{l} \text{Chemisches Potential von } A_i, \\ \text{hier bezogen auf Stoffmenge in Mol } n_i \end{array}$$

Für freiwillig ablaufende Reaktionen (z.B. Entladung Batterie) ist $\Delta G < 0$

Maximale elektrische Arbeit = maximale chemische Arbeit (bei sehr geringem Strom) \rightarrow

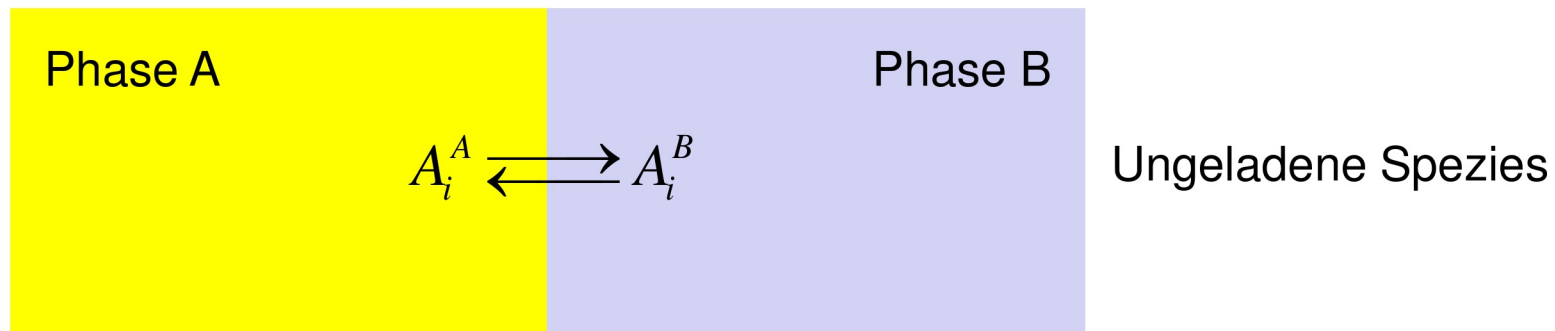
$$\Delta G = I \cdot U_0 \cdot t = -n \cdot F \cdot U_0$$

\rightarrow Klemmenspannung unter Gleichgewichtsbedingungen:

$$U_0 = -\Delta G / nF = -[\Delta H - T \cdot \Delta S] / nF$$

Chemisches Gleichgewicht an Phasengrenze:

$p, T = \text{konstant}$



Im Gleichgewicht gilt:

$$\mu_i^A = \mu_i^B$$

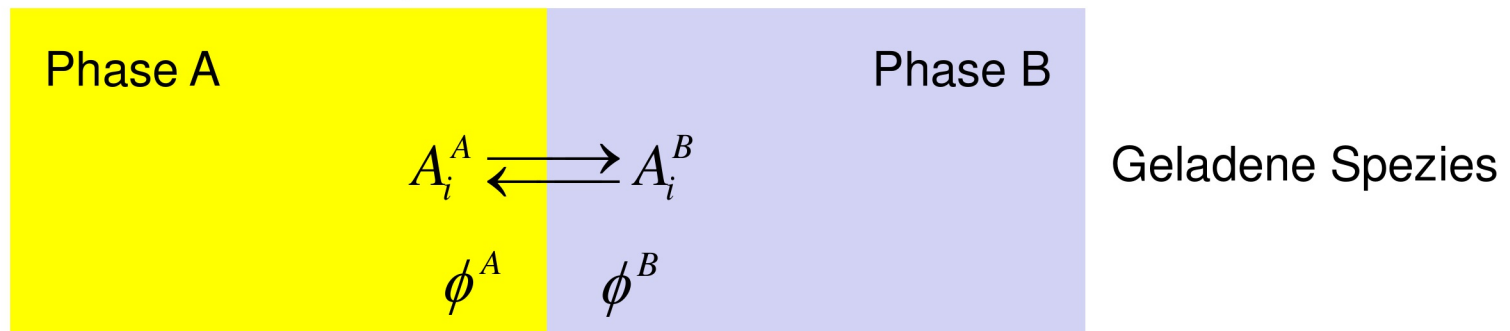
Chemisches Potential von Teilchen i in Phase $\alpha = A, B$ (bez. auf 1 Mol):

$$\mu_i^\alpha = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i} \right)_{p,T,n_j \neq n_i} = \mu_i^{\alpha,0} + RT \ln a_i ; \quad a_i \equiv \text{Aktivität} \approx c_i$$

= Änderung der freien Enthalpie bei Zufügung von 1 Mol Teilchen zum System

Elektrochemisches Gleichgewicht an Phasengrenze:

$p, T = \text{konstant}$



Im Gleichgewicht gilt:

$$\tilde{\mu}_i^A = \tilde{\mu}_i^B$$

Elektrochemisches Potential von Teilchen i in Phase α :

$$\tilde{\mu}_i^\alpha = \mu_i^\alpha + z_i F \phi^\alpha ;$$

$z_i \equiv$ Ladungszahl

$\phi^\alpha \equiv$ elektrostatisches Potential in Phase α

Elektrochemisches Potential von Teilchen i in Phase α :

$$\tilde{\mu}_i^\alpha = \mu_i^\alpha + z_i F \phi^\alpha = \mu_i^{\alpha,0} + RT \ln a_i + z_i F \phi^\alpha$$

Definition des Standardzustand ($\rightarrow \mu_i^{\alpha,0}$):

- Ungeladene Spezies: $\tilde{\mu}_i^\alpha = \mu_i^\alpha$
- Atom des Festkörpers: $\tilde{\mu}_i^\alpha = \mu_i^{\alpha,0}$ (für reine, feste Phase, z.B. Metall, Salz)
- Atome in Mischphase: $\tilde{\mu}_i^\alpha = \mu_i^{\alpha,0} + RT \ln a_i$ (z.B. interkalierte Atome)
- Elektronen in Metall: $\tilde{\mu}_{e^-}^\alpha = \mu_{e^-}^{\alpha,0} - F \phi^\alpha$
- Gase: $\tilde{\mu}_i^\alpha = \mu_i^{\alpha,0} + RT \ln p_i ; \quad p_i \equiv \text{Partialdruck}$
- Lösungsmittel: $\tilde{\mu}_i^\alpha \approx \mu_i^{\alpha,0}$
- Gelöste Stoffe: $\tilde{\mu}_i^\alpha = \mu_i^{\alpha,0} + RT \ln a_i + z_i F \phi^\alpha \approx \mu_i^{\alpha,0} + RT \ln c_i + z_i F \phi^\alpha$

Gleichgewichtsbedingung für korrespondierende Spezies einer Reaktion:

$$\sum_{\text{Edukte}} |v'_i| \tilde{\mu}_i = \sum_{\text{Produkte}} |v'_j| \tilde{\mu}_j$$

Ableitung des Gleichgewichtspotentials $\Delta\phi$ über Betrachtung des elektro-chemischen Gleichgewichts an Phasengrenze

Beispiel 1:

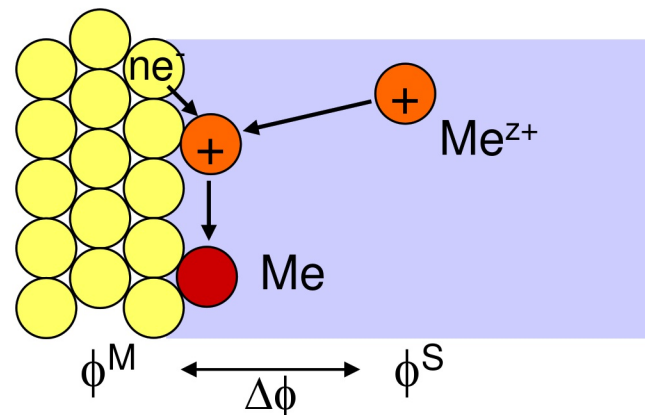


$$\tilde{\mu}_{\text{Me}}(\text{Me}) = \tilde{\mu}_{\text{Me}^{z+}}(\text{Solution}) + z \cdot \tilde{\mu}_{\text{e}^-}(\text{Me})$$

$$\mu_{\text{Me}}^0 = (\mu_{\text{Me}^{z+}}^0 + RT \cdot \ln a_{\text{Me}^{z+}} + zF \cdot \phi^S) + z \cdot (\mu_{\text{e}^-}^0 - F\phi^M)$$

$$\Delta\phi = \phi^M - \phi^S = \underbrace{\frac{1}{zF}(\mu_{\text{Me}^{z+}}^0 - \mu_{\text{Me}}^0 + z \cdot \mu_{\text{e}^-}^0)}_{\equiv \Delta\phi^0} + \frac{RT}{zF} \ln a_{\text{Me}^{z+}}$$

Metallabscheidung/-auflösung: $\Delta\phi = \Delta\phi^0 + \frac{RT}{zF} \ln a_{\text{Me}^{z+}}$

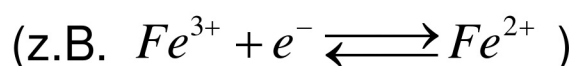
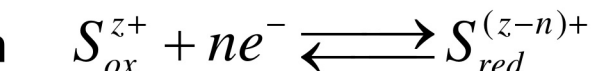


2 / 10 Spannung zwischen Phasen bei Gleichgewicht

Ableitung des Gleichgewichtspotentials $\Delta\phi$ über Betrachtung des elektro-chemischen Gleichgewichts an Phasengrenze

Beispiel 2:

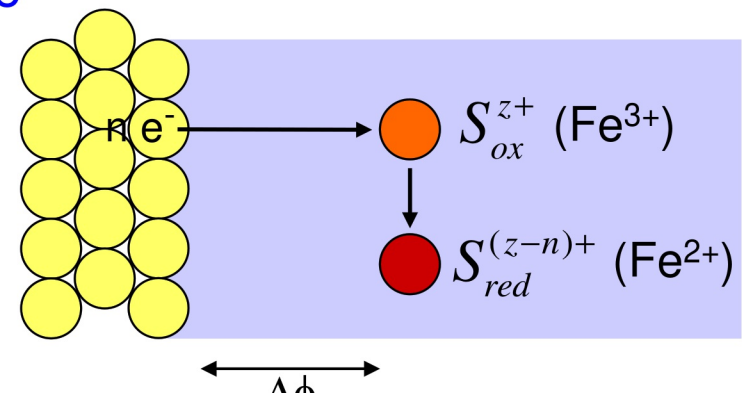
Redoxreaktion



$$\tilde{\mu}_{ox}(Sol.) + n \cdot \tilde{\mu}_{e^-}(Me) = \tilde{\mu}_{red}(Sol.)$$

$$\mu_{ox}^0 + RT \cdot \ln a_{ox} + zF \cdot \phi^L + n \cdot (\mu_{e^-}^0 - F \cdot \phi^M) = \mu_{red}^0 + RT \cdot \ln a_{red} + (z-n)F \cdot \phi^L$$

$$\Delta\phi = \phi^M - \phi^S = \underbrace{\frac{1}{nF}(\mu_{ox}^0 - \mu_{red}^0 + n \cdot \mu_{e^-}^0)}_{\equiv \Delta\phi^0} + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{ox}}{a_{red}}$$



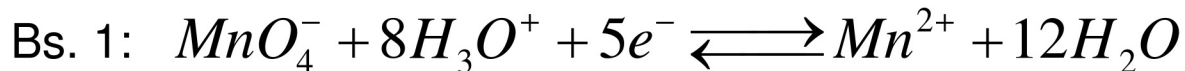
Redoxreaktion: $\Delta\phi = \Delta\phi^0 + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{ox}}{a_{red}}$

2 / 11 Spannung zwischen Phasen bei Gleichgewicht

Allgemeiner Fall:



$$\Delta\phi = \Delta\phi^0 + \frac{RT}{nF} \left[\sum_{ox} |v'_i| \ln a_i - \sum_{red} |v_j| \ln a_j \right] = \Delta\phi^0 + \frac{RT}{nF} \cdot \ln \frac{\prod_{ox} (a_i)^{|v'_i|}}{\prod_{red} (a_j)^{|v_j|}}$$



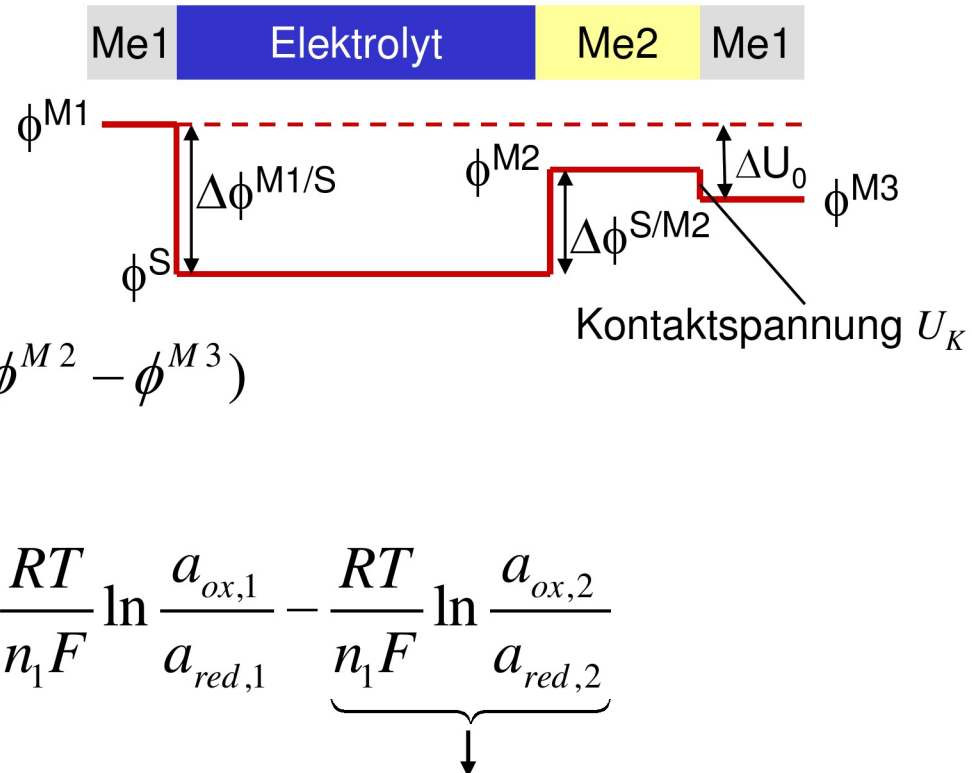
$$\Delta\phi = \Delta\phi^0 + \frac{RT}{5F} \cdot \ln \frac{a_{MnO_4^-} (a_{H_3O^+})^8}{a_{Mn^{2+}}}$$



$$\Delta\phi = \Delta\phi^0 + \frac{RT}{2F} \cdot \ln \frac{(a_{H_3O^+})^2}{p_{H_2}}$$

2 / 12 Zellenspannungen

Experimentell messbar sind nur Spannungen an elektrochemischen Zellen, d.h. Differenzen der Gleichgewichtspotentiale $\Delta\phi$



Messbare Zellenspannung:

$$\begin{aligned}\Delta U_0 &= \phi^{M1} - \phi^{M3} \\ &= (\phi^{M1} - \phi^S) + (\phi^S - \phi^{M2}) + (\phi^{M2} - \phi^{M3}) \\ &= \Delta\phi^{M1/S} - \Delta\phi^{M2/S} + U_K\end{aligned}$$

$$= \underbrace{\Delta\phi^{M1/S,0} - \Delta\phi^{M2/S,0}}_{U_{00}} + U_K + \frac{RT}{n_1 F} \ln \frac{a_{ox,1}}{a_{red,1}} - \underbrace{\frac{RT}{n_1 F} \ln \frac{a_{ox,2}}{a_{red,2}}}_{\downarrow}$$

Gleichgewichtspotentiale bezüglich einer Referenzreaktion („Nernstpotentiale“):

$$\underline{\underline{U_0 = U_{00} + \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{ox}}{a_{red}}}}$$

$$\begin{aligned}\text{Bei } 25^\circ\text{C } U_0 &= U_{00} + \frac{R \cdot 298K}{nF} 2.303 \log \frac{a_{ox}}{a_{red}} \\ &= U_{00} + \frac{59.2mV}{n} \log \frac{a_{ox}}{a_{red}}\end{aligned}$$

Standard-Bezugspunkt:
Normal-Wasserstoff-Elektrode
 H_2/H^+ an Pt bei
 $a_{H^+} = 1$, $p_{H_2} = 1.013$ bar

Darauf bezogene Potentiale
unter Normalbedingungen ($a=1$)
bezeichnet man als Standard-
potentiale

Gleichgewichtspotentiale
("Nernstpotentiale"):

$$U_0 = U_{00} + \frac{RT}{n \cdot F} \ln a_{Me^{n+}}$$

$$U_0 = U_{00} + \frac{RT}{n \cdot F} \ln \frac{a_O}{a_R}$$

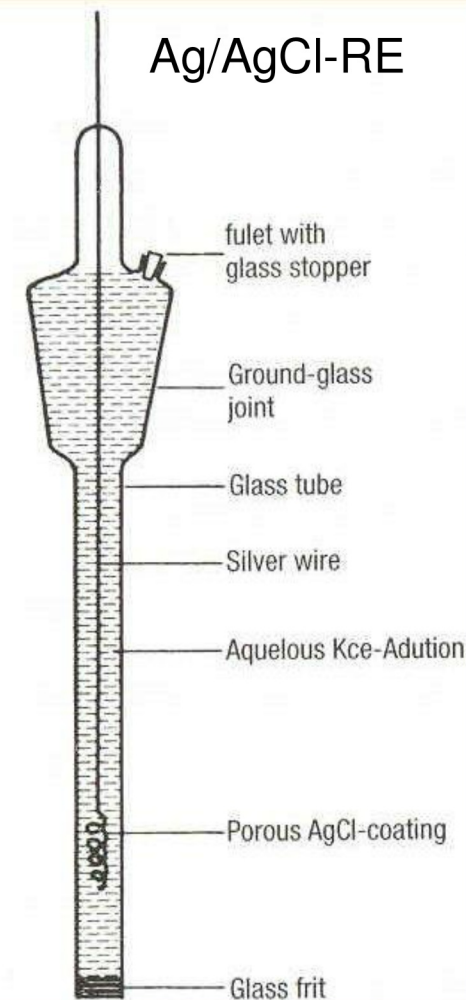
Zellenspannungen:

$$\Delta U_0 = U_0(1) - U_0(2)$$

Redoxpaar	Elektrodenreaktion	Standardpotential / V
Li/Li ⁺	$Li^+ + e^- \rightleftharpoons Li$	-3,045
Rb/Rb ⁺	$Rb^+ + e^- \rightleftharpoons Rb$	-2,925
K/K ⁺	$K^+ + e^- \rightleftharpoons K$	-2,924
Ca/Ca ²⁺	$Ca^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Ca$	-2,76
Na/Na ⁺	$Na^+ + e^- \rightleftharpoons Na$	-2,7109
Mg/Mg ⁺	$Mg^+ + e^- \rightleftharpoons Mg$	-2,375
Al/Al ³⁺	$Al^{3+} + 3e^- \rightleftharpoons Al$	-1,706
Zn/Zn ²⁺	$Zn^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Zn$	-0,7628
Fe/Fe ²⁺	$Fe^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Fe$	-0,409
Cd/Cd ²⁺	$Cd^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Cd$	-0,4026
Ni/Ni ²⁺	$Ni^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Ni$	-0,23
Pb/Pb ²⁺	$Pb^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Pb$	-0,1263
Cu/Cu ²⁺	$Cu^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons Cu$	+0,3402
Ag/Ag ⁺	$Ag^+ + e^- \rightleftharpoons Ag$	+0,7996
2Hg/Hg ₂ ²⁺	$Hg_2^{2+} + 2e^- \rightleftharpoons 2Hg$	+0,7961
Au/Au ⁺	$Au^+ + e^- \rightleftharpoons Au$	+1,42
Pt/H ₂ , H _{aq} ⁺	$2H^+ + 2e^- \rightleftharpoons H_2$	0
Pt/H ₂ , OH ⁻	$2H_2O + 2e^- \rightleftharpoons H_2 + 2OH^-$	-0,8277
Pt/Cl ₂ , Cl ⁻	$Cl_2 + 2e^- \rightleftharpoons 2Cl^-$	+1,37
Pt/O ₂ , H ⁺	$\frac{1}{2}O_2 + 2H^+ + 2e^- \rightleftharpoons H_2O$	+1,229
Pt/O ₂ , OH ⁻	$O_2 + H_2O + 2e^- \rightleftharpoons 2OH^-$	+0,401
Pt/F ₂ , F ⁻	$F_2 + 2e^- \rightleftharpoons 2F^-$	+2,85

2 / 14 Referenzelektroden

Half cell	Conditions	Electrode process	Potential/V
$\text{Cl}^- \mid \text{AgCl} \mid \text{Ag}$ (silver-silver chloride electrode)	$a_{\text{Cl}^-} = 1$ saturated KCl $\text{KCl} (c = 1 \text{ M})$ $\text{KCl} (c = 0.1 \text{ M})$	$\text{AgCl} + \text{e}^- \rightleftharpoons \text{Ag} + \text{Cl}^-$	+0.2224 +0.1976 +0.2368 +0.2894
$\text{Cl}^- \mid \text{Hg}_2\text{Cl}_2 \mid \text{Hg}$ (calomel-electrode)	$a_{\text{Cl}^-} = 1$ saturated KCl $\text{KCl} (c = 1 \text{ M})$ $\text{KCl} (c = 0.1 \text{ M})$	$\text{Hg}_2\text{Cl}_2 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Hg} + 2\text{Cl}^-$	+0.2682 +0.2415 +0.2807 +0.3337
$\text{SO}_4^{2-} \mid \text{PbSO}_4 \mid \text{Hg}$ (Lead sulphate electrode)	$a_{\text{SO}_4^{2-}} = 1$	$\text{PbSO}_4 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Pb} + \text{SO}_4^{2-}$	-0.276
$\text{SO}_4^{2-} \mid \text{Hg}_2\text{SO}_4 \mid \text{Hg}$ (Mercury sulphate electrode)	$a_{\text{SO}_4^{2-}} = 1$ $\text{H}_2\text{SO}_4 (c = 0.5 \text{ M})$ saturated K_2SO_4	$\text{Hg}_2\text{SO}_4 + 2\text{e}^- \rightleftharpoons 2\text{Hg} + \text{SO}_4^{2-}$	+0.6158 +0.682 +0.650
$\text{OH}^- \mid \text{HgO} \mid \text{Hg}$ (Mercury oxide electrode)	$a_{\text{OH}^-} = 1$ $\text{NaOH} (c = 1 \text{ M})$ $\text{NaOH} (c = 0.1 \text{ M})$	$\text{HgO} + \text{H}_2\text{O} + 2\text{e}^- \rightleftharpoons \text{Hg} + 2\text{OH}^-$	+0.097 +0.140 +0.165



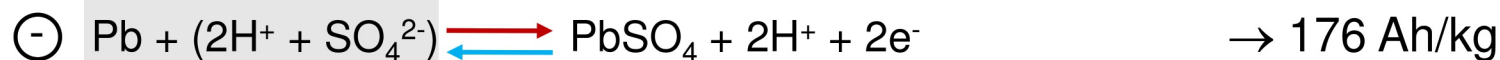
2 / 15 Theoretische Energiedichte

„theoretische spezifische Aktivität“ (Ladung/Mol): $C_s^{th} = \frac{nF}{M}$

$M \equiv$ Summe Molmassen der aktiven Spezien

$nF \equiv$ übertragene Ladung

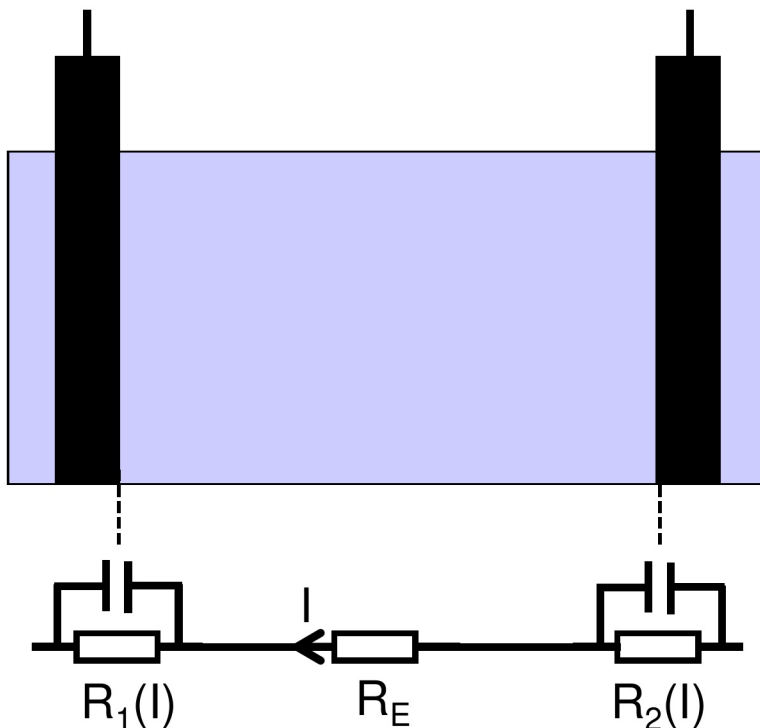
Bs. Pb-Akkumulator: $M_{Pb} = 207$ g/Mol, $M_{H_2SO_4} = 98$ g/Mol, $M_{PbO_2} = 239$ g/Mol



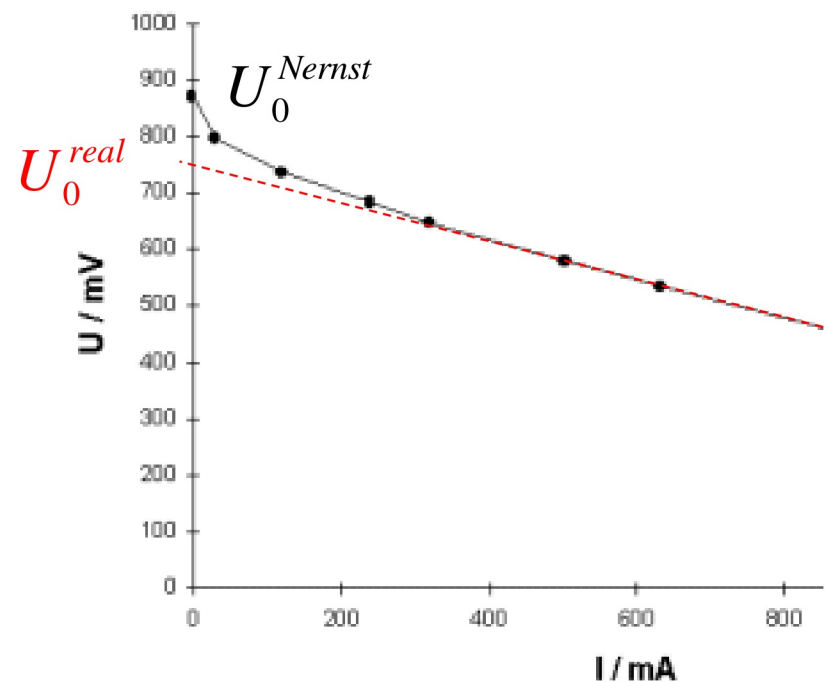
theoretische Energiedichte: $W_s^{th} = C_s^{th} \cdot U_0^{real}$

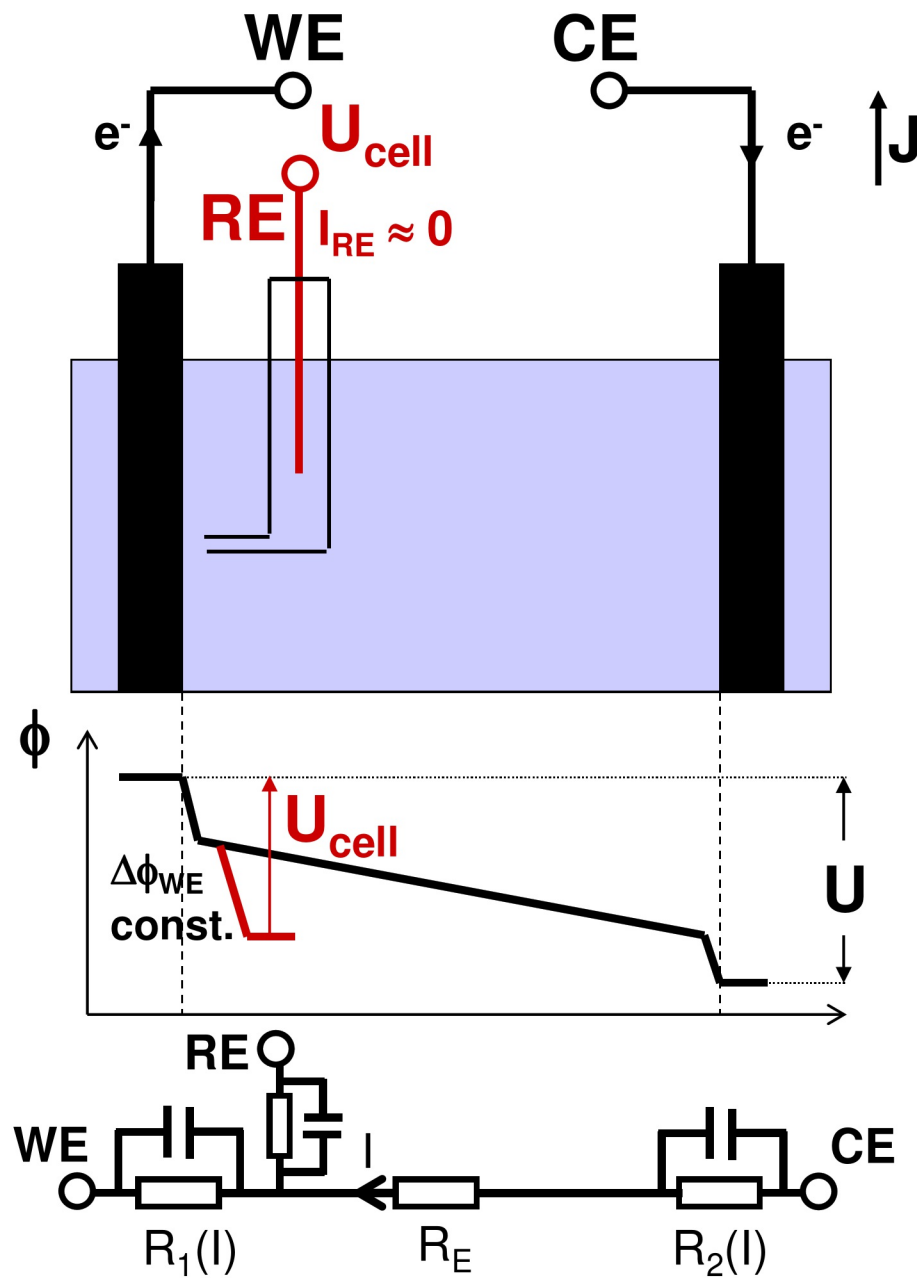
$U_0^{real} \equiv$ exp. gemessene Klemmenspannung

Bs. Pb-Akkumulator: $U_0^{real} \approx 2$ V $\rightarrow W_s^{th} = 167$ Wh/kg



$R_1(I), R_2(I)$ = „Durchtrittswiderstände“ der beiden „Halbzellen“



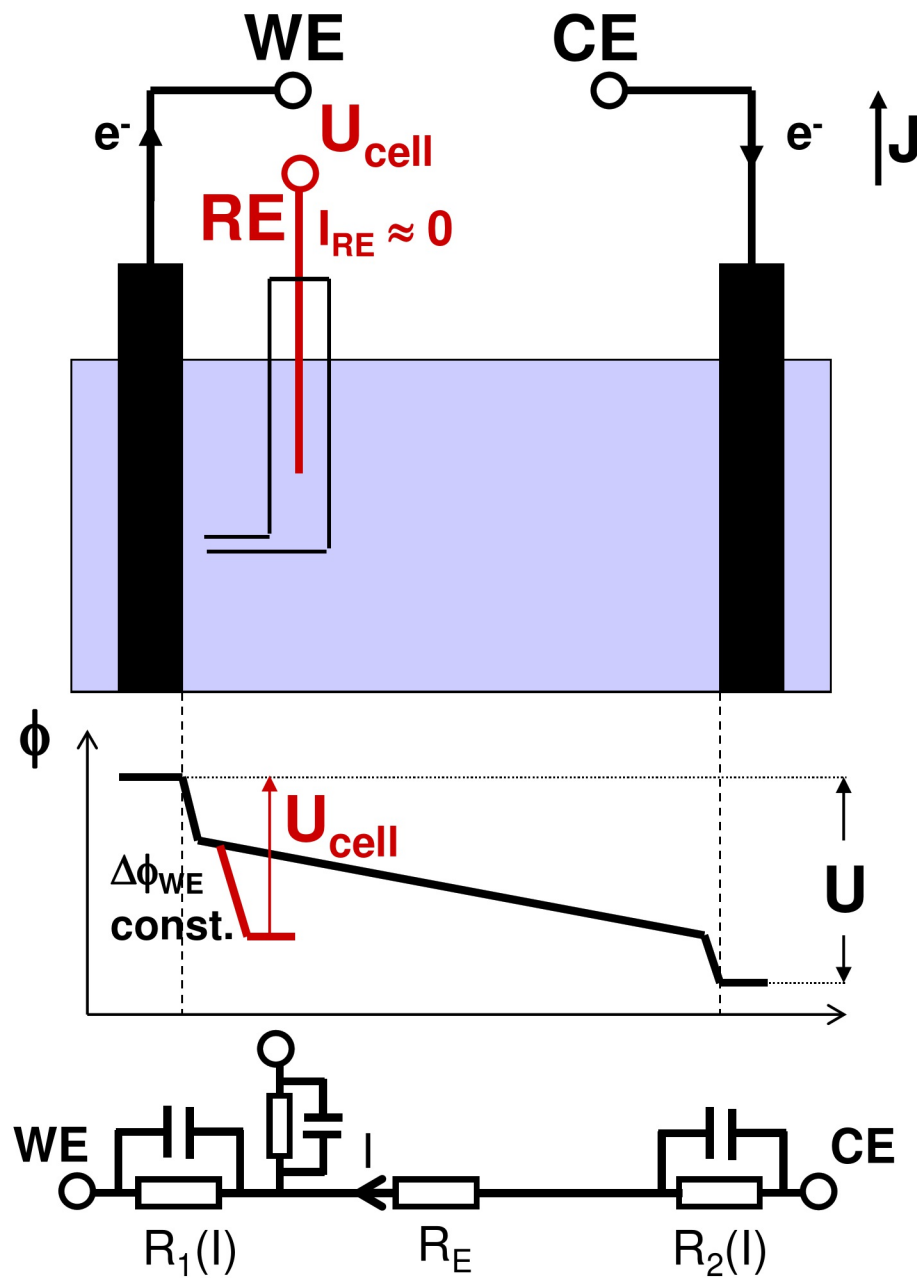


3-Elektroden Anordnung

WE: „Arbeitselektrode“
(Probe)

CE: „Gegenelektrode“
(Stromquelle)

RE: „Referenzelektrode“
(Potentialreferenz)



Methoden

Galvanostatische Messungen:

- regle Strom I
- messe Spannung U_{cell}

Potentiostatische Messungen:

- regle Spannung U_{cell}
- messe Strom I