



平成 29 年 7 月 25 日

報道機関 各位

東北大学 多元物質科学研究所  
九州大学 先導物質化学研究所  
(地独)大阪産業技術研究所  
兵庫県立大学 大学院工学研究科

## カーボンの中に金属が規則配列した触媒 -CO<sub>2</sub>削減や燃料電池の白金代替に期待-

### 【研究成果のポイント】

- 錯体結晶のように規則正しい構造をもち、金属原子が整然と配列した炭素系触媒を開発しました。
- 開発した合成手法では、錯体結晶のように緻密な構造設計が可能のため、高活性な触媒を実現できます。
- 炭素系触媒の利点である耐熱性、耐薬品性、導電性を併せ持つ触媒です。
- 今回の手法を用いれば、錯体結晶と炭素系触媒の利点を併せ持つ材料が得られるため、CO<sub>2</sub>削減や燃料電池の白金代替など、様々な新規触媒の開発に繋がります。

### 【概要】

東北大学多元物質科学研究所の西原洋知准教授、九州大学先導物質化学研究所の谷文都准教授、大阪産業技術研究所の丸山純研究主任、兵庫県立大学大学院工学研究科の松尾吉晃教授らを中心とする研究グループ<sup>注 1)</sup>は、錯体結晶のように規則正しい骨格構造をもち、その中に金属原子が埋め込まれた新規炭素系触媒を開発しました。

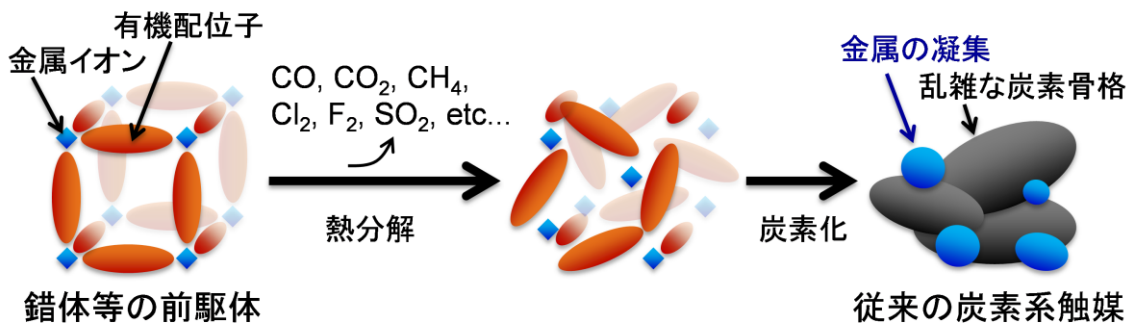
金属有機構造体を含む錯体結晶においては緻密な構造設計により高活性な触媒が開発されていますが、熱や薬品に弱いことや導電性が無いといった欠点がありました。金属を含有する炭素系触媒では反対に、熱や薬品に強く、導電性を持つ利点がありますが、構造が乱雑であるため活性を高くできないことが問題でした。今回の研究では、錯体結晶のように規則的な構造をもつ金属含有炭素系触媒の合成ルートを発見しました。本手法により、触媒活性を発現する化学構造を持ちながら、炭素材料の利点である耐熱性、耐薬品性、導電性を兼ね備えた新材料の合成が可能となるため、CO<sub>2</sub>転換触媒、燃料電池用の白金代替触媒をはじめとする様々な新規触媒の開発に繋がるものと期待されます。

本成果は、平成 29 年 7 月 24 日(月)午前 10 時(イギリス時間)に Nature Communication 誌にてオンライン公開されました。

## 【詳細な説明】

金属と有機物が結びついた化合物である錯体は、新素材、エネルギーなど多くの分野で利用されています。錯体は自然界にも多く存在し、例えば血液が酸素を運ぶのも、植物が光合成をするのも、錯体が中心的な役割を果たしています。錯体は触媒としても非常に有用であり、地球温暖化ガスであるCO<sub>2</sub>を有用な物質に転換する触媒や、燃料電池自動車に使用される白金の代替となる触媒の開発が進んでいます。しかし、錯体は有機物を含むため熱や薬品に弱い欠点がありました。また、導電性が無いため電気化学的な触媒反応には利用が困難でした。これらの問題を克服する材料として、錯体を炭素化<sup>注2)</sup>して得られる炭素系触媒が期待されています。フタロシアニンやポルフィリンなどの錯体を炭素化して得られる材料はカーボンアロイ<sup>注3)</sup>とも呼ばれ、耐熱性や耐薬品性に優れ、導電性も持ちます。ところが、有機物を炭素化する際に元の構造が大きく変化してしまうため、狙った化学構造をもつ材料の合成がこれまでは困難でした。炭素系触媒の活性は他の触媒に比べるとまだ低く、その向上が求められていますが、これを実現するには錯体のように化学構造の緻密な制御が必要となります。これまでに様々な有機結晶、錯体結晶、有機金属構造体<sup>注4)</sup>の炭素化が試みられていますが、どの前駆体<sup>注5)</sup>を用いても、図1aに示すように元の構造が熱分解してしまい、得られるのは乱雑な構造をもつ材料ばかりでした。本研究では図1bに示すように、前駆体の化学構造を合理的に設計すれば錯体結晶のように規則的な構造をもつ炭素系触媒が調製できることを見出しました。このようにして得られる材料を、私たちは「規則性炭素化物構造体; Ordered Carbonaceous Framework (OCF)」と名付けました。

### (a) 従来の炭素系触媒の調製方法



### (b) 本研究の手法

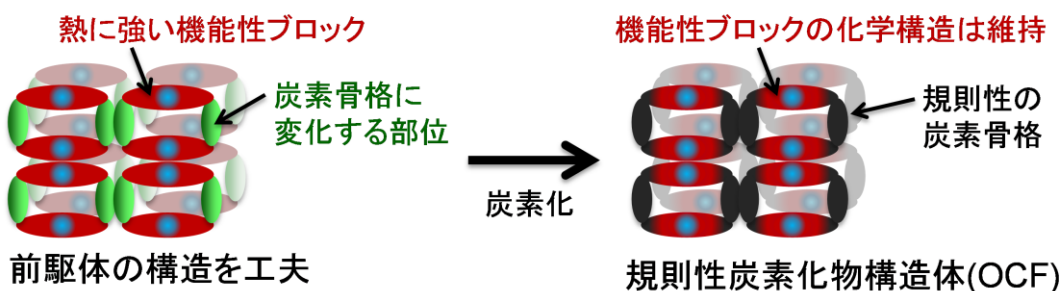


図1 (a) 従来の炭素系触媒の調製方法と、(b) 本研究の手法

図 2 に OCF の具体的な調製方法を示します。前駆体には、図 2a に示すような錯体結晶を用いました。この結晶は、図 2b に示す錯体分子により構成されています。重要な点は、熱に強い機能性の Ni-N<sub>4</sub> ブロック<sup>注 6)</sup> (ポルフィリン環の中心) と、熱重合してから炭素骨格に変化するジアセチレン鎖をもつことです。この結晶を加熱していくと、ジアセチレン鎖が重合し、図 2c に示す結晶性高分子が生成します。Ni 原子は規則正しく配列しており、この結晶の(020)面 ( $d$  値が 14.6 Å) を形成しています。図 2d に示すこの結晶の透過型電子顕微鏡 (TEM) 写真においても、(020)面がはっきりと観察されます。さらに加熱を続けると、Ni-N<sub>4</sub> ブロック以外の部位が炭素質構造に変化し、図 2e に示す OCF が生成します。その際、Ni 原子の位置はほとんど変化しないため、その TEM 写真 (図 2f) は炭素化前の図 2d から殆ど変化しません。全体の操作としては、前駆体の錯体結晶を単に 600~700 °C で炭素化するだけという極めて簡便なものです。

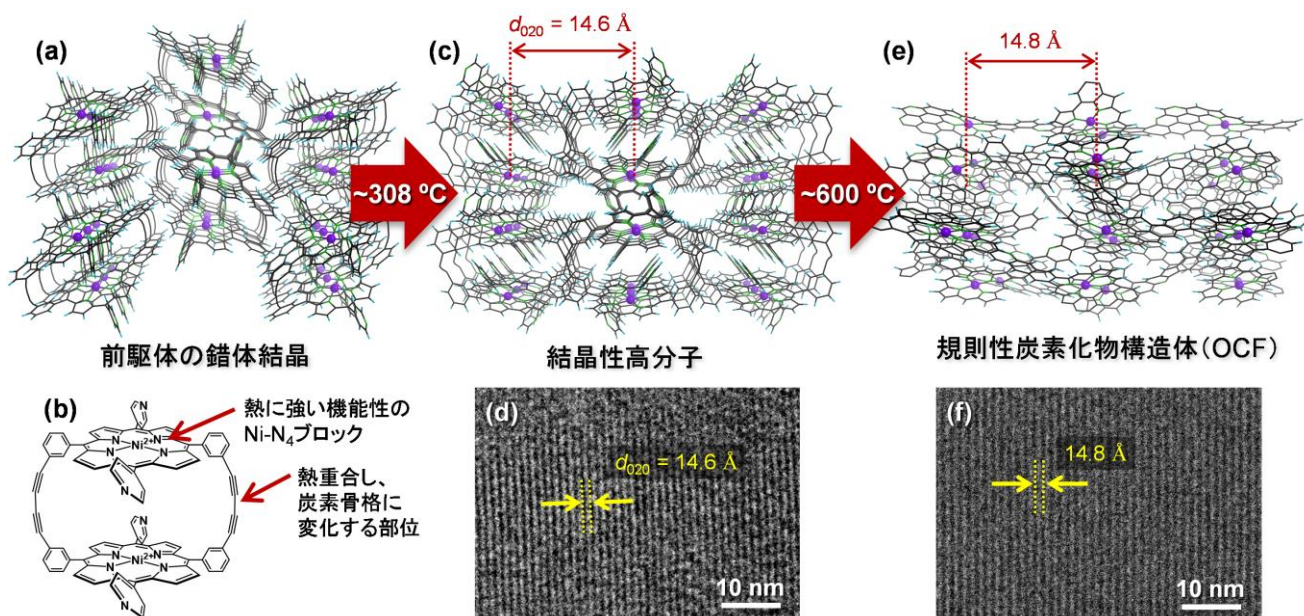


図 2 OCF の調製スキーム: (a) 前駆体の錯体結晶の構造、(b) は (a) を構成する錯体分子の構造、(c) は (a) の熱重合により生じる結晶性高分子の構造、(d) は (c) の TEM 写真、(e) は (c) の炭素化により生じる OCF の構造、(f) は (e) の TEM 写真。(a, c, e) の構造図中、炭素は黒色、窒素は緑色、水素は水色で示し、Ni は紫色の球で表している。

OCF は炭素材料の導電性と Ni-N<sub>4</sub> ブロックに由来する触媒活性を併せ持つため、電気化学的に CO<sub>2</sub> を選択的に CO に還元することができます。まさに、錯体結晶のような炭素系触媒と言えます。図 3 に従来の触媒と比較した OCF の利点を纏めます。錯体系触媒や炭素系触媒は、CO<sub>2</sub> を有用な化学物質に転換する触媒や、燃料電池の白金触媒の代替材料として従来から多くの研究がなされていますが、それぞれ図 3 に示す欠点が問題でした。本研究で発見した図 1b の合成ルートは今回とは別の錯体結晶および有機結晶にも原理的に適用が可能であるため、今後、多くの有用な触媒の開発に繋がるものと大いに期待されます。

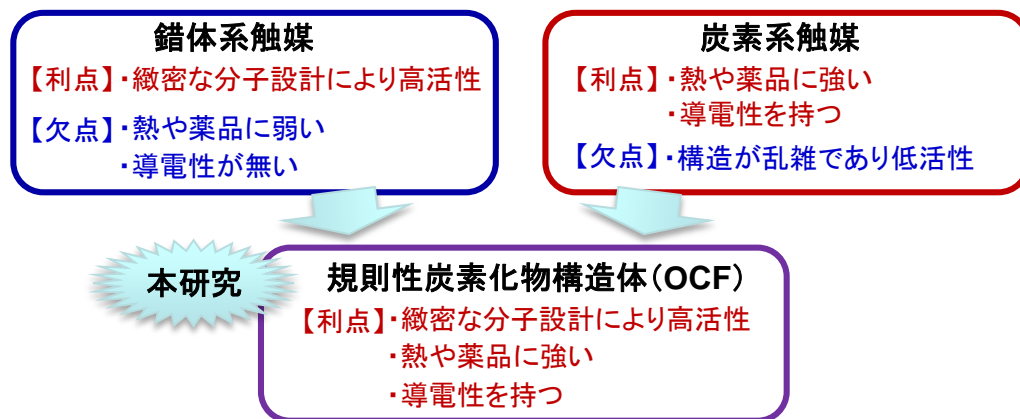


図3 従来の錯体系触媒および炭素系触媒と、OCFの触媒としての比較

### 【注釈】

注1) 研究グループについて

今回の研究は、冒頭に紹介しました4名の他に、東北大学多元物質科学研究所の芥川智行教授、星野哲久助教、陣内浩司教授、樋口剛志助教、笠井均教授、小関良卓助教、東北大学研究教育基盤技術センター先端電子顕微鏡センターの早坂祐一郎技術専門職員、株式会社リガクの小中尚博士、千葉大学大学院工学研究科の山田泰弘助教、大阪大学太陽エネルギー化学研究センターの神谷和秀助教、および関連する学生・技術職員から成る研究グループにより実施しました。

注2) 炭素化

有機物や、有機物と無機物の混合物を酸素が無い状態で高温で焼成し、炭素質の物質を得ること。

注3) カーボンアロイ

カーボン(carbon)は炭素、アロイ(alloy)は合金の意味。カーボンアロイはこれらを組み合わせた造語であり、炭素原子を主体とした多成分系から成る材料のこと。

注4) 有機金属構造体

有機リガンドと金属イオンの配位結合から成る構造体で、細孔もしくは潜在孔をもつ物質のこと。

注5) 前駆体

炭素化物を得るための原料のこと。

注6) Ni-N<sub>4</sub>ブロック

Niはニッケル原子、Nは窒素原子の意味。ポルフィリン中心には4個の窒素原子があり、形式的にそのうちの2個は負電荷をもつが、4個の窒素原子は対称性から等価であるため、4個の窒素原子の全てが2価の正電荷を持つニッケル原子に配位した状態となる。これをここではNi-N<sub>4</sub>ブロックと表記している。

本研究の X 線回折データおよび X 線吸収微細構造データは、公益財団法人高輝度光科学研究センター (JASRI/SPring-8) における研究課題 2015A1956, 2015A1666, 2016A1750 によって得られたものです。また、<sup>13</sup>C CP-MAS NMR 測定はナノテクノロジープラットフォームにおける東北大学ナノテク融合技術支援センターの支援を受けて実施しました。

なお本研究は、科学技術振興機構 (JST) さきがけ「超空間制御と革新的機能創成」研究領域 (研究総括: 黒田一幸早稲田大学理工学術院教授) における研究課題「応力で自在に変形する超空間をもつグラフェン系柔軟多孔性材料の調製と機能開拓」(代表者: 西原洋知) の支援を受けて実施しました。研究を実行するにあたり、「物質・デバイス領域共同研究拠点」展開共同研究 B に基づき学際的な研究グループを組織しました。また本研究の一部には、科学研究費補助金: 国際共同研究強化の支援を受けました。

物質・デバイス領域共同研究拠点では、拠点を構成する 5 附置研究所 (北海道大学電子科学研究所、東北大学多元物質科学研究所、東京工業大学化学生命科学研究所、大阪大学産業科学研究所、九州大学先導物質化学研究所) において共同研究を濃密に深化させ、新規共同研究の新たな枠組みを構築し、研究成果を人・環境問題に資するイノベーションに展開する「人・環境と物質をつなぐイノベーション創出ダイナミック・アライアンス」事業を、平成 28 年度より開始しました。

「展開共同研究 B」は、物質・デバイス領域共同研究拠点において、顕著な成果を上げてきた課題をさらに発展させるもので、特に、応募研究者と複数の異なる 5 研究所に所属するアライアンス研究者でチームを組んで共同研究を遂行するものです。

詳細はウェブサイトをご覧ください。 <http://five-star.tagen.tohoku.ac.jp/>

#### 【論文情報】

“Synthesis of ordered carbonaceous frameworks from organic crystals”

Hiroto Nishihara, Tetsuya Hirota, Kenta Matsuura, Mao Ohwada, Norihisa Hoshino, Tomoyuki Akutagawa, Takeshi Higuchi, Hiroshi Jinnai, Yoshitaka Koseki, Hitoshi Kasai, Yoshiaki Matsuo, Jun Maruyama, Yuichiro Hayasaka, Hisashi Konaka, Yasuhiro Yamada, Shingi Yamaguchi, Kazuhide Kamiya, Takuya Kamimura, Hirofumi Nobukuni & Fumito Tani  
Nature Communications, 8: 109 (2017)

Doi: 10.1038/s41467-017-00152-z

お問い合わせ先

(研究関連)

東北大学 多元物質科学研究所

准教授 西原洋知(にしはら ひろとも)

電話:+1 587-700-5669(カナダ, 2019年3月まで)

022-217-5627(2019年4月以降)

E-mail: [hirotomo.nishihara.b1@tohoku.ac.jp](mailto:hirotomo.nishihara.b1@tohoku.ac.jp)



九州大学 先導物質化学研究所

准教授 谷 文都(たに ふみと)

電話:092-802-6224

E-mail: [tanif@ms.ifoc.kyushu-u.ac.jp](mailto:tanif@ms.ifoc.kyushu-u.ac.jp)

IMCE

(地独)大阪産業技術研究所

研究主任 丸山 純(まるやま じゅん)

電話:06-6963-8043

E-mail: [maruyama@omtri.or.jp](mailto:maruyama@omtri.or.jp)



兵庫県立大学 大学院工学研究科

教授 松尾 吉晃(まつお よしあき)

電話:079-267-4898

E-mail: [ymatsuo@eng.u-hyogo.ac.jp](mailto:ymatsuo@eng.u-hyogo.ac.jp)



兵庫県立大学  
UNIVERSITY OF HYOGO

(報道関連)

東北大学 多元物質科学研究所 広報情報室

電話:022-217-5866

E-mail: [press.tagen@grp.tohoku.ac.jp](mailto:press.tagen@grp.tohoku.ac.jp)

九州大学 広報室

電話:092-802-2130

E-mail: [koho@jimukyushu-u.ac.jp](mailto:koho@jimukyushu-u.ac.jp)



九州大学

(地独)大阪産業技術研究所 森之宮センター

電話:06-6963-8011

E-mail: [mail@omtri.or.jp](mailto:mail@omtri.or.jp)

兵庫県立大学 経営戦略課

電話:078-794-6597

E-mail: [keiei@ofc.u-hyogo.ac.jp](mailto:keiei@ofc.u-hyogo.ac.jp)