[Article]

www.whxb.pku.edu.cn

Nafion 基氧化还原聚合物在空气中的电荷传输性能

(厦门大学化学系,厦门大学固体表面物理化学国家重点实验室,福建厦门 361005)

陈红香

周剑章

席燕燕 蓝碧波 冯增芳 林仲华*

姚光华

利用三明治电池和伏安法测试了不同制备条件的 Nation 基氧化还原聚合物膜在空气中的电荷传输性 摘要. 能.研究结果表明,混合适量聚乙二醇(PEG)的 Nafion 基金属联吡啶配合物{Nafion[M(bpy);, PEG](M=Ru, Fe)} 膜的表观电荷传递扩散系数(Da)达到10-6-10-7 cm2·s-1,电子或空穴迁移率(u)达到10-4-10-5 cm2·V-1·s-1.在导电 玻璃(ITO)电极与 Nafion 基氧化还原聚合物膜界面引入一层导电聚苯胺(PANI)后, 降低了其接触电阻, 使氧化还 原聚合物膜的 D_α提高至 10⁻⁵-10⁻⁶ cm²·s⁻¹, μ提高至 10⁻³-10⁻⁴ cm²·V⁻¹·s⁻¹, 且工作电流提高了近两个数量级. 该固 态氧化还原聚合物膜的性能比较稳定,在空气中放置 30 天后其 D_d和 μ降低得很少.

关键词: 全氟磺酸质子交换树脂; 氧化还原聚合物; 有机电荷传输材料; 电荷传递扩散系数 **中图分类号:** 0646

Charge Transport Performance of Nafion-based Redox Polymer in Atmosphere

CHEN Hong-Xiang **ZHOU Jian-Zhang** XI Yan-Yan LAN Bi-Bo FENG Zeng-Fang YAO Guang-Hua LIN Zhong-Hua* (State Key Laboratory of Physical Chemistry of the Solid Surface, Department of Chemistry, Xiamen University, Xiamen 361005, Fujian Province, P. R. China)

Abstract: The charge transport performance of the Nafion-based redox polymer films prepared under different conditions was investigated by cyclic voltammetry in the sandwiched cells. The results showed that the apparent charge transfer diffusion coefficient (D_{d}) of the Nafion [M(bpy)³⁺₃, PEG (polyethylene glycol)] (M=Ru or Fe) films is about 10^{-6} – 10^{-7} cm²·s⁻¹ and the mobility of the electron or hole (μ) was about 10^{-4} – 10^{-5} cm²·V⁻¹·s⁻¹. In order to decrease the resistance of the interface, a polyaniline (PANI) layer was added to the interface of indium tin oxide coated conducting glass (ITO) electrode and the redox polymer. Consequentially, the D_{d} could be increased to about 10^{-5} - 10^{-6} cm² · s⁻¹ and μ to about 10^{-3} - 10^{-4} cm²·V⁻¹·s⁻¹, and the operating current of the cells under 600 mV bias could be increased by almost 100 times. In addition, the $D_{\rm q}$ and μ of this redox polymer film had just reduced slightly after 30 d kept in atmosphere. Therefore, the redox polymer film is sufficiently stable.

Key Words: Nafion; Redox polymer; Organic charge transport material; Charge transfer diffusion coefficient

有机电荷传输材料是新型有机光电器件的重要 组成部分.当前常用的有机电荷传输材料主要为芳 香多胺类化合物和具有大的共轭平面的芳香族化合 物¹¹,为了提高性能价格比,应当寻找更加合适的电 荷传输材料.

在电化学中,氧化还原聚合物作为一种电子递

体, 广泛应用于溶液环境中工作的化学修饰电极^四. Nafion 基氧化还原聚合物是由 Nafion 和金属配合 物阳离子组成, Nafion 是由疏水的碳氟主链和末端 带有磺酸基的支链构成,将Ru(bpy)3+等可逆性高的 金属配合物阳离子交换到 Nation 膜中的质子位上, 使 Nafion 中形成许多均匀分布固定氧化还原位,相

Received: September 11, 2006; Revised: November 16, 2006.

^{*}Corresponding author. Email: zhlin@xmu.edu.cn; Tel/Fax: +86592-2189663.

国家自然科学基金(20373057)资助项目

邻的位之间通过连续的电子自交换(也称电子跳跃) 或物理扩散传递电子;同时氧化还原聚合物内对离 子局部移动,以补偿固定氧化还原位上的电荷变化. Nafion基氧化还原聚合物既可用来输运电子(位为氧 化态)也可用来输运空穴(位为还原态)^[3-6],在Nafion 基氧化还原聚合物中电荷传输过程可用 Fick 扩散 定律描述,其传输性能以电荷传递扩散系数 D_{et} 表 征.因此这种材料既不同于传统的有机电荷传输材 料(只传输电子或空穴),也不同于传统的固体电解质 (只传输离子).

由Bard^{127]}和Murray^{18]}等提出的氧化还原聚合物, 主要应用于在溶液环境中工作的化学修饰电极.虽然 Murray等^{19]}后来合成了多种聚配合物并且研究了其在 固态下的电荷传递性质,但是这些材料要求在极性的 有机溶剂中工作,不适用于要求在空气中工作的发光 器件和太阳能电池等光电器件.

本文在 Bard 工作的基础上, 合成多种 Nafion 基氧化还原聚合物, 利用三明治电池和伏安法测定 Nafion 基氧化还原聚合物膜在大气环境中的表观电 荷传递扩散系数 *D*_{et} 和电子或空穴迁移率μ, 探讨其 电荷传输性能与电极界面结构的关系.

1 实验部分

1.1 试剂与仪器

5%全氟磺酸质子交换树脂(Nafion115,美国 Dupont 公司); Ru(bpy)₃(PF₆)₂(98%, GFS 公司); Fe(bpy)₃(ClO₄)₂(98%, GFS 公司); 苯胺(分析纯,上海 试剂厂)使用前进行减压蒸馏; 高氯酸(分析纯,上海 桃浦化工厂); 导电玻璃(ITO)(电阻为 25–35 Ω·cm⁻², 厦门爱特欧公司); 聚乙二醇(PEG)(化学纯,国药集 团化学试剂有限公司).

利用CHI-630电化学工作站(上海辰华仪器公司) 进行电化学实验,采用两电极体系,以ITO为工作电 极,以 JSDS 磁控射频溅射仪(北京创微纳科技有限 公司) 溅射的 Au 膜为对电极,利用 Dektak3 膜厚测 量仪(美国 Dektak 公司)测定 Nafion 基氧化还原聚 合物膜的厚度.

1.2 Nation 基氧化还原聚合物膜及三明治电池的 制备

将 ITO 的导电面腐蚀成面积为 2 cm×0.5 cm 或 2 cm×1 cm 大小,并依次用甲苯、丙酮、乙醇和三次 蒸馏去离子水超声清洗.

将一定量的配合物溶解于 5% Nafion 溶液中,

并且在此溶液中加入一定量的 PEG¹⁰, 混和均匀. 将 上述溶液滴涂在干净的 ITO 表面, 晾干备用. 所制 成的氧化还原聚合物膜的平均厚度为(20±2) μm. 在 Nafion 基氧化还原聚合物表面溅射上约 300 nm 厚 的 Au 膜, 即制成供测定膜传输性能的 ITO/Nafion [Ru(bpy)³⁺, PEG]/Au 或 ITO/Nafion[Fe(bpy)³⁺, PEG]/ Au 三明治电池.

1.3 ITO/Nafion基氧化还原聚合物膜界面夹PANI 层三明治电池的制备

在0.5 mol·L⁻¹苯胺+1.0 mol·L⁻¹ HClO₄溶液中, 恒定电位0.7 V(vs SCE) 10 min在ITO电极表面合 成PANI膜,制备好的PANI膜在1.0 mol·L⁻¹ HClO₄溶 液中恒定电位在0.4 V (vs SCE) 阳极极化10 min,使 PANI膜处于导电态(部分氧化还原态)^[11],再利用 1.2 节的方法制备ITO/PANI/Nafion[Ru(bpy)²⁺₃, PEG]/Au 或ITO/PANI/Nafion[Fe(bpy)²⁺₃, PEG]/Au三明治电池.

1.4 电池的电化学表征

利用 CHI 工作站测定三明治电池的循环伏安 图和恒定电池电压 600 mV 下的工作电流.

2 结果与讨论

2.1 固态三明治电池伏安法的数据处理

在 Nafion 基氧化还原聚合物膜中, 尽管初始氧 化还原位为单价态, 实验表明电荷传输可由下述反 应描述

$O_I + R_I =$	(1)	
而在电	1极界面, 传荷反应可描述为,	
正极:	$R_{I}+h=O_{II}$	(2)
负极:	$O_{I}+e=R_{II}$	(3)

其中 R 代表还原物, O 代表氧化物, h 代表空穴, e 代表电子.

选择作为氧化还原聚合物中氧化还原位的配合 物离子,其传荷反应必须是可逆的,假设在膜中该可 逆性仍旧保持,忽略膜的欧姆压降对伏安图的影响, 当伏安图稳定后,根据电化学中氧化还原聚合物膜 修饰电极和薄层电解伏安法理论^[8,12]可以推导出固 态三明治电池伏安图数据处理方法.

氧化还原聚合物膜的修饰电极的伏安理论指出, 当(*D*_aτ)¹²>> *d* 时,其中 τ 为循环伏安半周期,电极的 电化学行为类似于薄层电化学行为,伏安峰电流 *I*_p 与电极的电位扫描速度 *v*(*v*=dφ/dt)成正比:

$$I_{\rm p} = \frac{n^2 F^2 c^0 d}{4RT} A \upsilon \tag{4}$$

当膜很薄或者扫描速度很慢的情况下,电极过程满

足于关系式(4).

当 $(D_{ct}\tau)^{1/2} \ll d$ 时,电极的电化学行为满足半无限线性扩散条件,峰电流 I_{p} 正比于 $v^{1/2}$: $I_{p}=2.68 \times 10^{5} n^{3/2} A D_{ct}^{1/2} v^{1/2} c^{0}$,或者是 $I_{p}^{2} = v$ 成正比,即

*I*²_P=(2.68×10⁵*n*³²*AD*^{1/2}_c⁰)²*v* (5) 当膜较厚,或者扫描速度较快时,电极过程满足于关 系式(5).

依据以上理论分析结果,可推导固态三明治电 池中 Nafion 基氧化还原聚合物膜伏安图的数据处 理方法:

当 $(D_{\alpha}\tau)^{1/2}$ >>d 时,峰电流 I_{p} 与电池的电压扫描速度 v(v=dV/dt)成正比:

$$I_{\rm p} = \frac{n^2 F^2 c^0 d}{4RT} A \left(\frac{\mathrm{d}\varphi_+}{\mathrm{d}t} - \frac{\mathrm{d}\varphi_-}{\mathrm{d}t} \right) = \frac{n^2 F^2 c^0 d}{4RT} A \upsilon \tag{6}$$

当(D_ατ)¹²<<d时,伏安峰电流 I²_P与扫描速度 υ 成正比:

$$I_{p}^{2} = (2.68 \times 10^{5} n^{32} A D_{ct}^{1/2} c^{0})^{2} \left(\frac{d\varphi_{+}}{dt} - \frac{d\varphi_{-}}{dt} \right)$$
$$= (2.68 \times 10^{5} n^{3/2} A D_{ct}^{1/2} c^{0})^{2} v$$
(7)

上述式中, $V=\varphi_+-\varphi_-$, V 为电池电压, φ_+ 和 φ_- 分别为电 池正极和负极的电位, D_a 为氧化还原聚合物表观电 荷传递扩散系数, n 为反应过程中每个氧化还原中 心得或失电子数, F 为法拉第常数, c^0 为氧化还原 位的浓度, R 为普适常数, T 为温度, A 为电极面积, d为氧化还原聚合物膜(不包括 PANI 膜)的厚度.

可见,当已知 d 后,从(6)式 I_p-v 线性关系,求出 氧化还原位的浓度 c⁰,然后从(7)式 I²_p-v 线性关系, 进一步求出表观电荷传递扩散系数 D_a.由于实验上 不容易除去电极界面接触电阻和膜的欧姆电阻对伏

 $\frac{10}{10^3 v/(V \cdot s^{-1})}$

12

14

1.2

1.1

1.0

0.9

0.7

0.6

0.32

0.28

절 0.24

0.20

0.16

0.12

 $I_{\rm pc}$

Þμ

^{red} 0.8





图 1 ITO/Nafion[Ru(bpy)³⁺, PEG]/Au 三明治 电池不同扫描速度 v 的循环伏安图

Fig.1 Cyclic voltammograms of ITO/Nafion[Ru(bpy)²⁺₃, PEG]/Au sandwiched cell at different scan rates

安图的干扰,数据处理时也不易对这些干扰加以校 正,所以将从实验伏安图直接得来的 D_{et}称之为表 观电荷传递扩散系数,它为真实 D_{et}的近似值.

根据爱因斯坦方程式^{13]},氧化还原聚合物的电子 或空穴迁移率μ与D_e服从下式:

$$\mu = \frac{e}{k_{\rm B}T} D_{\rm ct} \frac{298 \,\mathrm{K}}{200} 40 D_{\rm ct} \tag{8}$$

式中 k_B为玻尔兹曼常数.

2.2 两种不同配合物阳离子固态氧化还原聚合物 膜的电荷传输性能

2.2.1 Nafion[Ru(bpy)³⁺, PEG]膜的电荷传输性能

ITO/Nafion[Ru(bpy)²⁺, PEG]/Au 三明治电池不 同扫描速度 v 的循环伏安曲线见图 1. 分别作峰电 流 $I_{\rm P}(I_{\rm ps}, I_{\rm pc})$ 与扫描速度v和 $I_{\rm p}^2(I_{\rm pa}^2, I_{\rm pc}^2)$ 与v的关系曲线 如图2(a-d)所示, $I_{\rm ps}$ 和 $I_{\rm pc}$ 分别为ITO电极为正极、金电



图 2 慢扫描速度(a, c)峰电流 $I_p(I_{pa}, I_{pc})$ 和较快扫描速度(b, d)峰电流平方 $I_p^2(I_{pa}^2, I_{pc}^2)$ 与 v 的关系曲线

Fig.2 The dependences of $I_p(I_{pa}, I_{pc})$ and $I_p^2(I_{pa}^2, I_{pc}^2)$ of slower (a, c) and faster (b, d) scan rate on v, respectively

极为负极和ITO电极为负极、金电极为正极时峰电 流.

由图 2(a-d)结合式(6)、(7)得到 ITO/Nafion [Ru (bpy)²⁺, PEG]/Au 电池的 D_{ct}(氧化)=4.13×10⁻⁶ cm²·s⁻¹, D_{ct}(还原)=7.07×10⁻⁷ cm²⋅s⁻¹. 进而可以由式(8)得到: $\mu_{\rm h}=1.65\times10^{-4}\,{\rm cm}^2\cdot{\rm V}^{-1}$. s⁻¹, $\mu_{\rm e}=2.82\times10^{-5}\,{\rm cm}^2\cdot{\rm V}^{-1}\cdot{\rm s}^{-1}$.

利用同样的方法从 ITO/PANI/Nafion[Ru(bpy)²⁺₃, PEG]/Au电池的伏安图得到D_{ct}(氧化)=7.75×10⁻⁶ cm²· s^{-1} , D_{ct} (还原)=2.59×10⁻⁵ cm²·s⁻¹; μ_{h} =3.10×10⁻⁴ cm²·V⁻¹· $s^{-1}, \mu_{e} = 1.04 \times 10^{-3} \text{ cm}^{2} \cdot \text{V}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}.$

图 3 是 ITO/PANI/Nafion [Ru(bpv)²⁺, PEG]/Au 电池(a)和 ITO/Nafion[Ru(bpy)3+, PEG]/Au 电池(b)在 600 mV 偏压下的工作曲线.

比较上述两种电池中氧化还原聚合物膜的 D_r 和μ数据以及工作电流,可以看出在电极 ITO 与氧 化还原聚合物膜界面加入导电 PANI 层后, 三明治 电池中氧化还原聚合物膜的电荷传输性能明显提 高. 其原因是加入导电 PANI 界面层后 PANI 在 ITO 电极表面呈纤维状分布14,具有较大的表面积,以 PANI 层为中介, 增大了氧化还原聚合物膜与电极 的接触面,显著减少电池的接触电阻^{15]},导致了工作 电流和 D_r 的增大, 尤其是工作电流提高了两个数 量级.

众所周知, Nafion 固态膜的质子传导率会随着 Nation 膜中的含水量的降低而下降,因此将测试过 的 ITO/PANI/Nafion [Ru(bpy)²⁺, PEG]/Au 三明治电 池放置在空气中30天后,继续对它进行测试,得到 了放置不同时间的 Nafion[Ru(bpy)3+, PEG] 膜的 D_{et}



图 3 ITO/PANI/Nafion[Ru(bpy)²⁺, PEG]/Au 电池(a)和 ITO/Nafion[Ru(bpy)3+, PEG]/Au 电池(b)在 600 mV 偏压下的工作曲线



表 1 ITO/PANI/NafionRu(bpy)²⁺, PEG]/Au 三明治电池放置不同时间后 Nafion[Ru(bpy)²⁺, PEGI膜的电荷传递扩散系数和迁移率

Table 1 D_{ct}, μ_{e} and μ_{h} of Nafion[Ru(bpy)²⁺₃, PEG] film in the ITO/PANI/Nafion[Ru(bpy)₃²⁺, PEG]/ Au sandwiched cells kept at different times

Nafion [Ru(bpy) ²⁺ , PEG] films	Charge transport process	$10^6 D_{\rm ct}/({\rm cm}^2 \cdot {\rm s}^{-1})$	$\frac{10^4 \mu_{\rm e}{\rm or}\mu_{\rm h}}{({\rm cm}^2\cdot {\rm V}^{-1}\!\cdot\!{\rm s}^{-1})}$
in 24 h	$\begin{array}{c} \operatorname{Ru}(\mathrm{bpy})_3^{2+} \rightarrow \\ \operatorname{Ru}(\mathrm{bpy})_3^{3+} \end{array}$	7.75	3.10
	$\frac{\text{Ru}(\text{bpy})_3^{3+}}{\text{Ru}(\text{bpy})_3^{2+}}$	2.59	10.40
after 30 d	$\begin{array}{c} \operatorname{Ru}(\mathrm{bpy})_3^{2+} \rightarrow \\ \operatorname{Ru}(\mathrm{bpy})_3^{3+} \end{array}$	1.02	0.41
	$\begin{array}{c} \operatorname{Ru}(\mathrm{bpy})_3^{3+} \rightarrow \\ \operatorname{Ru}(\mathrm{bpy})_3^{2+} \end{array}$	2.38	0.95

和 μ(见表 1).

对比表1数据,可以看出30天后该三明治电池 中的氧化还原聚合物膜的 D_{et} 和 µ 还是比较大的, 这说明采用以上方法制备的 Nafion 基氧化还原聚 合物膜和三明治电池性能还是比较稳定的. 2.2.2 Nafion[Fe(bpy)²⁺, PEG]膜的电荷传输性能

实验还测定了 ITO/Nafion [Fe(bpy)²⁺, PEG/Au 和 ITO/PANI/Nafion[Fe(bpy)3, PEG]/Au 电池的伏安 图(图 4 为 ITO/PANI/Nafion[Fe(bpy)²⁺, PEG]/Au 电 池的循环伏安图),利用 2.1 节处理方法得到的 D_c, μ_{e} 和 μ_{h} 见表 2.

比较表1和表2可以看出, Nafion[Fe(bpy)3+, PEG] 膜和 Nafion [Ru(bpy)²⁺, PEG] 膜的 D_{et} 和 µ 数量 级比较接近,在电极 ITO 与 Nafion 基氧化还原聚合 物膜界面加入导电 PANI 层后 ITO/PANI/Nafion [Fe(bpy)²⁺, PEG]/Au 固态电池的工作电流也高达800



图 4 ITO/PANI/Nafion[Fe(bpy)²⁺, PEG]/Au 电池不同扫描速度的循环伏安图

Fig.4 Cyclic voltammograms of ITO/PANI/Nafion [Fe(bpy)²⁺₃, PEG]/Au cell with different scan rates

表 2 ITO/Nafion[Fe(bpy)³⁺, PEG]/Au 和 ITO/PANI/ Nafion[Fe(bpy)³⁺, PEG]/Au 电池中的 Nafion[Fe(bpy)³⁺, PEG]膜的电荷传输扩散系数和迁移率

Table 2 D_{ct}, μ_e and μ_h of Nafion[Fe(bpy)²⁺₃, PEG] films in ITO/Nafion[Fe(bpy)²⁺₃, PEG]/Au and in ITO/PANI/ Nafion[Fe(bpy)³⁺₃, PEG]/Au cells

Nafion[Fe(bpy) ₃ ²⁺ , PEG] films	Charge transport process	$10^{6} D_{\rm ct} / ({\rm cm}^{2} \cdot {\rm s}^{-1})$	$\frac{10^4 \mu_{\rm e} {\rm or} \mu_{\rm h}}{({\rm cm}^2 \cdot {\rm V}^{\rm -1} \cdot {\rm s}^{\rm -1})}$
ITO/Nafion[Fe(bpy) ₃ ²⁺ , PEG]/Au	$\begin{array}{c} Fe(bpy)_{3}^{2+} \rightarrow \\ Fe(bpy)_{3}^{3+} \end{array}$	8.99	3.60
	$\begin{array}{c} \operatorname{Fe}(\mathrm{bpy})_{3}^{3+} \longrightarrow \\ \operatorname{Fe}(\mathrm{bpy})_{3}^{2+} \end{array}$	7.78	3.11
ITO/PANI/Nafion [Fe(bpy) ²⁺ ,PEG]/Au	$\begin{array}{l} \operatorname{Fe}(\mathrm{bpy})_{3}^{2+} \longrightarrow \\ \operatorname{Fe}(\mathrm{bpy})_{3}^{3+} \end{array}$	11.00	4.44
	$Fe(bpy)_{3}^{3+} \rightarrow Fe(bpy)_{3}^{2+}$	11.60	4.64



图 5 ITO/PANI//Nafion[Fe(bpy)³⁺, PEG]/Au 电池(a) 和 ITO/Nafion[Fe(bpy)³⁺, PEG]/Au 电池(b) 在 600 mV 偏压下的工作曲线 Fig.5 *J-t* curves of ITO/PANI/Nafion[Fe(bpy)²⁺₃, PEG]/Au(a) and ITO/Nafion[Fe(bpy)³⁺₃, PEG] /Au (b) cells under 600 mV bias

 μ A·cm⁻² (图 5),且电池放置一段时间,工作电流下降 得很少,即这两种膜具有相似的电荷传输性能,但铁 的配合物在价格上比钌的配合物低很多.两种膜的 电荷传输性能与目前普遍适用的有机空穴传输材 料N,N'-二苯基-N,N'-(3-甲基苯基)-1,1'-联苯-4,4'-二 胺(TPD)($D_{\alpha} \approx 10^{-5}$ cm²·s⁻¹, $\mu \approx 10^{-4}$ cm²·V⁻¹·s⁻¹)^{II6,17]}等 性能相近.本课题组正对本文所制的新型电荷传输 材料作为固态太阳能电池的电荷传输材料进行研 究.

3 结 论

制备了两种不同的金属配合物阳离子的Nafion 基氧化还原聚合物膜并研究了它们的电荷传输性 能,结果表明,在ITO/Nafion[M(bpy)²⁺, PEG]/Au(M= Ru, Fe) 固态三明治电池中的 Nafion 基氧化还原聚 合物膜的 D_{α} 为 $10^{-6}-10^{-7}$ cm²·s⁻¹, μ 为 $10^{-4}-10^{-5}$ cm²·V⁻¹·s⁻¹. 在电极 ITO 与 Nafion 基氧化还原聚合物膜界面引入了导电聚苯胺层后 ITO/PANI/Nafion [M(bpy)³⁺, PEG]/Au(M=Ru, Fe)固态三明治电池中的Nafion 基氧化还原聚合物膜的 D_{α} 提高至 $10^{-5}-10^{-6}$ cm²·s⁻¹, μ 提高至 $10^{-3}-10^{-4}$ cm²·V⁻¹·s⁻¹, 其电荷传输性能与 TPD 等传统的有机电荷传输材料接近; 两种膜的性能比较稳定, 在空气中放置 30 天后其 D_{α} 和 μ 的数量级相近, 性能下降很少.

References

- Wang, Y.; Liu, Y. G.; Chen, J. G.; Huang, D. Y. *Photographic Science and Photochemistry*, **1999**, **17**(1): 73 [王 毅, 刘燕刚, 陈建国, 黄德音. 感光科学与光化学, **1999**, **17**(1): 73]
- 2 Rubinstein, I.; Bard, A. J. J. Am. Chem. Soc., 1980, 102: 6641
- 3 Ding, S. N.; Xu, J. J.; Chen, H. Y. Electrophoresis, 2005, 26: 1737
- 4 Zhang, J.; Zhao, F.; Abe, T.; Kaneko, M. *Electrochimica Acta*, **1999, 45**: 399
- 5 Kaneko, M. Prog. Polym. Sci., 2001, 26: 1101
- 6 Dalton, E. F.; Surridge, N. A.; Jernigan, J. C.; Wilbourn, K. O.; Facci, J. S.; Murray, R. W. *Chemical Physics*, **1990**, **141**: 143
- 7 White, H. S.; Leddy, J.; Bard, A. J. J. Am. Chem. Soc., 1982, 104: 4811
- 8 Murray, R. W. Chemically modified electrodes. In: Electroanalytical chemistry: a series of advances. Bard, A. J. Ed. NewYork and Basel: Marcel Dekke Inc. Press, 1984, Vol. 13: 191
- 9 Jernigan, J. C.; Murray, W. J. Am. Chem. Soc., 1987, 109: 1738
- 10 Kobayashi, N.; Miyamura, S.; Teshima, K.; Hirohashi, R. Electrochimica Acta, 1998, 43: 1639
- Xi, Y. Y.; Zhou, J. Z.; Guo, H. H.; Cai, C. D.; Lin, Z. H. Chem. Phys. Lett., 2005, 412: 60
- Bard, A. J.; Faulkner, L. R. Electrochemical methods, fundamentals and applications. 2nd ed. Trans. Shao, Y. H.; Zhu, G. Y.; Dong, X. D.; Zhang, B. L. Beijing: Chemical Industry Press, 2005: 315 [电化学方法、原理和应用. 第二版. 邵元华, 朱果逸, 董献堆, 张柏林译. 北京: 化学工业出版社, 2005: 315]
- Datta, S. Electronic transport in mesoscopic systems. Cambridge, England: Cambridge University Press, 2002: 42
- 14 Xi, Y. Y.; Zhou, J. Z.; Zhang, Y.; Dong, P.; Cai, C. D.; Huang, H. G.; Lin, Z. H. Chemical Journal of Chinese Universities, 2004, 25: 2322 [席燕燕, 周剑章, 张 彦, 董 平, 蔡成东, 黄怀国, 林仲华. 高等学校化学学报, 2004, 25: 2322]
- 15 Bach, U.; Tachibana, Y.; Moser, J.; Haque, S. A.; Durrant, J. R.; Gratzel, M.; Klug, D. R. J. Am. Chem. Soc., **1999**, **121**: 7445
- 16 Bach, U.; Lupo, D.; Comte, P.; Moser, J. E.; Weissörtel, F.; Salbeck, J.; Spreitzer, H.; Grätzel, M. Nature, **1998**, **395**: 583
- 17 Zhu, W. Q.; Zheng, X. Y.; Ding, B. D.; Jiang, X. Y.; Zhang, Z. L.; Xu, S. H. Acta Chim. Sinica, 2004, 62(24): 2421 [朱文清, 郑新 友, 丁邦东, 蒋雪茵, 张志林, 许少鸿. 化学学报, 2004, 62(24): 2421]