

# You have downloaded a document from RE-BUŚ repository of the University of Silesia in Katowice

**Title:** Pochodne 9,9'-bifluorenylidenu dla zastosowań w ogniwach perowskitowych

Author: Agnieszka Katarzyna Pająk, Marek Lipiński, Ewa Schab-Balcerzak

**Citation style:** Pająk Agnieszka Katarzyna, Lipiński Marek, Schab-Balcerzak Ewa. (2022). Pochodne 9,9'-bifluorenylidenu dla zastosowań w ogniwach perowskitowych. "Przegląd Elektrotechniczny" (2022, nr 2, s. 95-97), DOI: 10.15199/48.2022.02.20



Uznanie autorstwa - Użycie niekomercyjne - Bez utworów zależnych Polska - Licencja ta zezwala na rozpowszechnianie, przedstawianie i wykonywanie utworu jedynie w celach niekomercyjnych oraz pod warunkiem zachowania go w oryginalnej postaci (nie tworzenia utworów zależnych).

JNIWERSYTET ŚLĄSKI v katowicach Biblioteka Uniwersytetu Śląskiego



Ministerstwo Nauki i Szkolnictwa Wyższego

# 1. Agnieszka Katarzyna PAJĄK<sup>1</sup>, 2. Marek LIPIŃSKI<sup>2</sup>, 3. Ewa SCHAB-BALCERZAK<sup>1,3</sup>

Uniwersytet Śląski, Instytut Chemii (1), Instytut Metalurgii i Inżynierii Materiałowej im. Aleksandra Krupkowskiego Polskiej Akademii Nauk (2), Centrum Materiałów Polimerowych i Węglowych Polskiej Akademii Nauk (3) ORCID. 1. 0000-0002-2684-4629, 2. 0000-0003-2265-7225, 3. 0000-0002-7219-8664

doi:10.15199/48.2022.02.20

# Pochodne 9,9'-bifluorenylidenu dla zastosowań w ogniwach perowskitowych

**Streszczenie.** W pracy przedstawiono dwie pochodne 9,9<sup>-</sup>bifluorenylidenu, różniące się długością łańcucha alkoksylowego, które zastosowano jako związki transportujące ładunki dodatnie (HTM) w perowskitowych ogniwach fotowoltaicznych o budowie FTO/b-TiO<sub>2</sub>/m-TiO<sub>2</sub>/perowskit/HTM/Au. Dodatkowo przygotowano ogniwa referencyjne bez HTM i zawierające jako HTM spiro-MeOTAD (C<sub>81</sub>H<sub>68</sub>N<sub>4</sub>O<sub>8</sub>). Najwyższą sprawność (7,33%), wyższą niż ogniwa referencyjnego (4,40%), uzyskano dla związku z grupami etoksylowymi.

**Abstract** The article presents two 9,9'-bifluorenylidene derivatives differing in the length of the alkoxy chain, which were applied as hole transporting materials (HTM) in perovskite solar cells with structure FTO/b-TiO<sub>2</sub>/m-TiO<sub>2</sub>/perovskite/HTM/Au. Additionally, the reference cells without HTM and based on spiro-MeOTAD ( $C_{B1}H_{68}N_4O_8$ ) as HTM were also prepared. The highest efficiency (7.33%), being higher compare to the reference cell (4.40%), was reached for compound with ethoxyl groups. (**9,9'-bifluorenylidene derivatives for applications in perovskite cells**).

Słowa kluczowe: perowskit, perowskitowe ogniwa słoneczne, materiały transportujące dziury, pochodne 9,9'-bifluorenylidenowe. Keywords: perovskite, perovskite solar cells, holes transporting materials, 9,9'-bifluorenylidene derivatives.

### Wstęp

przestrzeni ostatnich dwóch dekad można Na zaobserwować znaczący rozwój koncepcji pozyskiwania energii elektrycznej z energii słonecznej [1-4]. Aktualnym tematem badań w zakresie fotowoltaiki są ogniwa perowskitowe (z ang. perovskite solar cells - PSCs). Są to ogniwa najnowszej technologii, dla których odnotowano bardzo szybki wzrost sprawności (PCE) z 3,8% w 2009 do 25,2% w 2020 roku, co może wskazywać, iż tego typu ogniwa znajdą zastosowania komercyjne [5-7]. Istotnymi elementami ogniw perowskitowych materiałv są transportujące ładunki dodatnie (z ang. hole transporting materials - HTMs). Związki pełniące funkcję HTM w PSCs powinny charakteryzować się: (i) odpowiednim poziomem HOMO (czyli najwyższym obsadzonym orbitalem molekularnym z ang. Highest Occupied Molecular Orbital, pozwala na dopasowanie do energii pasma со walencyjnego materiału perowskitowego), (ii) wysoką ruchliwością dziur, (iii) absorpcją światła w szerokim zakresie spektralnym, (iv) stabilnością fotochemiczną oraz (v) dobrą zdolnością do tworzenia warstw [5, 6].

Ogniwa perowskitowe są układem hybrydowym, połączeniem struktury organicznej z nieorganiczną [8-10]. Perowskit można przedstawić za pomocą ogólnego wzoru ABX<sub>3</sub>, gdzie A oznacza organiczny jon (najczęściej jest to jon metyloamoniowy – [CH<sub>3</sub>NH<sub>3</sub>]<sup>+</sup>), B oznacza jon Pb<sup>2+</sup>, Sn<sup>2+</sup> lub Cd<sup>2+,</sup> a X to jon halogenowy I, Br lub Cl [8, 11, 12]. Perowskit charakteryzuje się szeroką absorpcją światła widzialnego i bliskiej podczerwieni, niską energią wiązania ekscytonu (~2 meV) oraz bezpośrednią przerwą pasmową. Dodatkowo materiały perowskitowe wykazują: (i) długi czas życia nośników (~270 ns), co generuje długość drogi dyfuzji na poziomie ~1 µm w cienkich warstwach i do ~175 µm w monokryształach, zapewniając tym samym bezproblemowy transport nośników ładunku przez absorber (perowskit) o arubości 300 nm (brak efektu rekombinacji), (ii) wysoką stałą dielektryczną (~18–70) oraz (iii) wysoką ruchliwość nośnika ładunku (do ~2320 cm² V<sup>-1</sup> s<sup>-1</sup>), co czyni je idealnymi materiałami dla fotowoltaiki [8, 13].

## Synteza i właściwości termiczne

Zaprojektowano i otrzymano związki zawierające rdzeń 9,9'-bifluorenylidenowy (**HTM-1** i **HTM-2**) w wyniku reakcji Buchwalda-Hartwiga (rys. 1.), które opisano w pracy [14].

Właściwości termiczne otrzymanych pochodnych 9,9'bifluorenylidenu określono przy pomocy analizy termograwimetrycznej (TGA) i różnicowej kalorymetrii skaningowej (DSC). Uzyskane wyniki przedstawiono w tabeli 1.



Rys. 1. Struktury chemiczne syntezowanych związków [14]

Tabela 1. Wła:	ściwości termiczr	ne otrzymany	ch zwiazków

	TGA			DSC			
Związek	T₅% [°C]	T <sub>10%</sub> [°C]	T <sub>max</sub> [°C]	T <sub>m</sub> ª [°C]	Tg <sup>b</sup> [°℃]	Т <sub>с</sub> <sup>ь</sup> [°С]	
HTM-1	401	428	445; 691	288	132	212	
HTM-2	388	414	435; 709	95	89	-	
<sup>a</sup> I cykl ogrzewania, <sup>b</sup> II cykl ogrzewania, T <sub>max</sub> – temperatura maksymalnej szybkości rozkładu wyznaczona z krzywej różniczkowej (DTG).							

Badane związki charakteryzowały się wysoką stabilnością termiczną. Badania DSC wykazały, że

otrzymane związki są szkłami molekularnymi z wysokimi temperaturami zeszklenia (T<sub>q</sub>). Obserwowano wpływ budowy podstawników alkoksylowych zarówno na stabilność termiczną jak i na temperatury przejść fazowych oraz Tg. Wprowadzenie grup etoksylowych (HTM-1) skutkowało podwyższeniem temperatury 5% ubytku masy (T<sub>5%</sub>), temperatury topnienia (T<sub>m</sub>) oraz T<sub>g</sub> w porównaniu do HTM-2.

#### Właściwości elektrochemiczne

Badania elektrochemiczne przeprowadzone za pomocą Bu₄NPF<sub>6</sub>, woltamperometrii cyklicznej (CV) (0,1M dwustopniową dichlorometan) wykazały odwracalną redukcję oraz wielostopniowy proces utleniania obu związków. Wyznaczone energie granicznych orbitali molekularnych HOMO i LUMO wynosiły -5,13 i -3,66 eV oraz -5,00 i -3,21 eV, odpowiednio dla HTM-1 i dla HTM-2. Należy zwrócić uwagę, że energia HOMO pochodnych 9,9'bifluorenylidenu znajdowała powyżej się pasma walencyjnego perowskitu CH<sub>3</sub>NH<sub>3</sub>Pbl<sub>3</sub> (-5,43 eV), co może wskazywać na sprawniejszy transport dziur przez urządzenie w trakcie pracy ogniwa [15].

#### Domieszkowanie Li<sup>\*</sup>

Przygotowano warstwy pochodnych 9.9'bifluorenylidenu domieszkowane Li-TFSI w ilości 8,75; 17,5 i 35 uL. Zarejestrowano ich widma UV-vis w 1 dniu i po 10 dniach (rys. 2. i rys. 3.).

Nie zauważono znacznego wpływu domieszek Li-TFSI na zakres absorpcji. Ponadto HTM-1 i HTM-2 wykazywały zbliżone właściwości UV-vis.

#### Badania fotowoltaiczne

9,9'-bifluorenylidenu Pochodne przetestowano w ogniwach perowskitowych jako materiały typu HTM. Przygotowano ogniwa o konstrukcji FTO/b-TiO<sub>2</sub>/m-TiO<sub>2</sub>/perowskit/Au i FTO/b-TiO<sub>2</sub>/m-TiO<sub>2</sub>/perowskit/HTM/Au. Jako katodę (elektrodę zbierającą elektrony) zastosowano FTO, a jako anodę (elektrodę zbierającą dziury) złoto (Au) (rys. 4.). Warstwę krystalicznego perowskitu przygotowano metodą dwustopniową.



Rys. 2. Widma absorpcyjne UV-vis dla warstwy HTM-1 z dodatkiem





Rys. 3. Widma absorpcyjne UV-vis dla warstwy HTM-2 z dodatkiem Тi

Pomiary wykonano w warunkach standardowych (25°C, 1000 W/m<sup>2</sup>, AM1.5). Zarejestrowane charakterystyki prądowo-napięciowe (I-V) przedstawiono na rysunku 5., natomiast wyznaczone parametry fotowoltaiczne wykonanych ogniw zebrano w tabeli 2.



Rys. 4. Schematy przygotowanych ogniw PSCs



Rys. 5. Charakterystyki prądowo-napięciowe (I - V) badanych ogniw

Zbadano również wpływ domieszkowania litem HTMs. Li-TFSI jest niezbędny do generowania niskich rezystancji szeregowych i do ułatwienia generowania fotoprądów. PSC oparte na spiro-MeOTAD bez domieszki Li<sup>+</sup> wykazywało niższą wartość PCE w porównaniu do ogniwa bez HTM (tab. 2.). Niska sprawność wynikała z niskiej wartości napięcia obwodu otwartego ( $V_{oc}$ ), co mogło być konsekwencją niepełnego pokrycia perowskitu spiro-MeOTAD.

Tabela 2. Właściwości fotowoltaiczne przygotowanych ogniw PSCs

Struktura ogniwa		J <sub>sc</sub>	J <sub>sc</sub>		FF	PCE
FTO/b-TTO <sub>2</sub> /m-TTO <sub>2</sub> /perowskit/Au	_	3,042	12,168	631,321	0,36	2,90
FTO/b-TiO <sub>2</sub> /m-TiO <sub>2</sub> /perowskit/spiro-MeOTAD/Au	0,00	3,390	13,560	481,605	0,35	2,40
FTO/b-TiO <sub>2</sub> /m-TiO <sub>2</sub> /perowskit/spiro-MeOTAD/Au	17,50	3,556	14,224	691,354	0,43	4,40
FTO/b-TiO <sub>2</sub> /m-TiO <sub>2</sub> /perowskit/HTM-1/Au	0,00	3,939	15,756	752,357	0,36	4,53
FTO/b-TiO <sub>2</sub> /m-TiO <sub>2</sub> /perowskit/HTM-1/Au	8,75	3,795	15,180	712,762	0,39	4,50
FTO/b-TiO <sub>2</sub> /m-TiO <sub>2</sub> /perowskit/HTM-1/Au	17,50	4,166	16,664	822,992	0,51	7,33
FTO/b-TiO <sub>2</sub> /m-TiO <sub>2</sub> /perowskit/HTM-1/Au	35,00	3,327	13,308	775,648	0,59	6,40
FTO/b-TiO <sub>2</sub> /m-TiO <sub>2</sub> /perowskit/HTM-2/Au	8,75	3,003	12,012	666,460	0,31	2,63
FTO/b-TiO <sub>2</sub> /m-TiO <sub>2</sub> /perowskit/HTM-2/Au	17,50	3,006	12,024	768,831	0,42	4,13
FTO/b-TiO <sub>2</sub> /m-TiO <sub>2</sub> /perowskit/HTM-2/Au	35,00	2,700	10,800	627,632	0,48	3,40
V <sub>Li-TFSI</sub> - dodana objętość roztworu Li-TFSI; J <sub>sc</sub> – prąd zwarcia; V <sub>oc</sub> – napięcie obwodu otwartego; FF – współczynnik wypełnienia;						
PCE – sprawność ogniwa fotowoltaicznego;– bez HTMu.						

#### Podsumowanie

Analizując wpływ budowy łańcucha alkoksylowego na właściwości pochodnych 9,9'-bifluorenylidenu można stwierdzić, że obecność grup etoksylowych (HTM-1) podwyższała właściwości termiczne oraz wpływała na obniżenie energii HOMO (o ok. 0,13 eV) i LUMO (o ok. 0,45 eV) w stosunku do HTM-2 (związek o dłuższym łańcuchu alkoksylowym). Wyniki badania wpływu dodanej ilości jonów litu, wskazują, że optymalna ilość to 17,5 uL Li-TFSI. Biorąc pod uwagę parametry fotowoltaiczne ogniw zawierających badane związki, należy podkreślić ponad 60% wzrost PCE w przypadku zastosowania pochodnej z grupami etoksylowymi w stosunku do ogniwa, w którym jako HTM zastosowano komercyjny spiro-MeOTAD. Podsumowując, można stwierdzić, że pochodna 9,9'bifluorenylidenu z grupami etoksylowymi jest obiecującym związkiem HTM.

#### Podziękowania

Praca finansowana przez Narodowe Centrum Nauki, na podstawie decyzji nr 2018/31/B/ST8/03294.

Autorzy: mgr inż. Agnieszka Katarzyna Pająk, Uniwersytet Śląski, Instytut Chemii, ul. Szkolna 9, 40-006 Katowice, E-mail: agpajak@us.edu.pl; dr hab. Marek Lipiński, prof. PAN, Instytut Metalurgii i Inżynierii Materiałowej im. Aleksandra Krupkowskiego Polskiej Akademii Nauk, ul. Reymonta 25, 30-059 Kraków, E-mail: m.lipinski@imim.pl; prof. dr hab. inż. Ewa Schab-Balcerzak, Uniwersytet Śląski, Instytut Chemii, ul. Szkolna 9, 40-006 Katowice, Centrum Materiałów Polimerowych i Węglowych Polskiej Akademii Nauk, ul. M. Curie-Skłodowskiej 34, 41-819 Zabrze, E-mail: ewa.schab-balcerzak@us.edu.pl.

#### LITERATURA

- Devabhaktuni V., Alam M., Depuru S. S. S. R., Green II R. C., Nims D., Near, C., Solar energy: Trends and enabling technologies, *Renew. Sustain. Energy Rev.*, 19, (2013), 555-564
- [2] Romański L., Odnawialne źródła energii, Oficyna Wydawnicza ATUT-Wrocławskie Wydawnictwo Oświatowe, (2013), 39-46

- [3] Lewandowski W. M., Proekologiczne odnawialne źródła energii, Wydawnictwa Naukowo-Techniczne (2012), 304-321
- [4] Goetzberger A., Hebling C., Schock H. W., Photovoltaic materials, history, status and outlook, *Mater. Sci. Eng. R Rep.*, 40(1), (2003), 1-46
- [5] Aydin E., De Bastiani M., De Wolf S., Defect and contact passivation for perovskite solar cells, *Adv. Mater.*, 31(25), (2019), 1900428
- [6] Zhao X., Wang M., Organic hole-transporting materials for efficient perovskite solar cells, *Mater. Today Energy*, 7, (2018), 208-220
- [7] Nath B., Pradhan B., Panda S. K., Optical tunability of lead free double perovskite Cs<sub>2</sub>AgInCl<sub>6</sub> via composition variation, *New J Chem*, 44(43), (2020), 18656-18661
- [8] Bakr Z. H., Wali Q., Fakharuddin A., Schmidt-Mende L., Brown T. M., Jose R., Advances in hole transport materials engineering for stable and efficient perovskite solar cells, *Nano Energy*, 34, (2017), 271-305
- [9] Burschka J., Pellet N., Moon S. J., Humphry-Baker R., Gao P., Nazeeruddin M. K., Grätzel M., Sequential deposition as a route to high-performance perovskite-sensitized solar cells, Nature, 499(7458), (2013), 316-319
- [10] Kojima A., Teshima K., Shirai Y., Miyasaka, T., Organometal halide perovskites as visible-light sensitizers for photovoltaic cells, J. Am. Chem. Soc., 131(17), (2009), 6050-6051
- [11] Green M. A., Ho-Baillie A., Snaith H. J., The emergence of perovskite solar cells, Nat. Photonics, 8(7), (2014), 506-514
- [12] Fan J., Jia B., Gu, M., Perovskite-based low-cost and highefficiency hybrid halide solar cells, Photonics Res., 2(5), (2014), 111-120
- [13] Samiee M., Konduri S., Ganapathy B., Kottokkaran R., Abbas H. A., Kitahara A., Dalal, V., Defect density and dielectric constant in perovskite solar cells, Appl. Phys. Lett., 105(15), (2014), 153502
- [14] Kula S., Pająk A., Szlapa-Kula A., Mieszczanin A., Gnida P., Lipiński M., Schab-Balcerzak E., 9, 9'-Bifluorenylidene derivatives as novel hole-transporting materials for potential photovoltaic applications, Dyes Pigm., 174, (2020), 108031
- [15] Yang X., Wang H., Cai B., Yu Z., Sun L., Progress in holetransporting materials for perovskite solar cells, J. Energy Chem., 27(3), (2018), 650-672