







中 国 物 理 学 会 中国科学院物理研究所

# 原子尺度上的异质催化\*

路军岭 高鸿钧<sup>1, †</sup> 时东霞<sup>1</sup> Shamil Shaikhutdinov<sup>2</sup> Hans-Joachim Freund<sup>2</sup> (1 中国科学院物理研究所 北京凝聚态物理国家实验室 北京 100080) 2 Fritz-Haber-Institut der Max-Planck-Gesellschaft, Faradayweg 4—6, 14195 Berlin, Germany)

摘 要 现实中的催化剂是个相当复杂的系统体系,且为粉末状,限制了多种表面科学表征手段的应用.科学家通 过建立简化的催化剂模型,充分利用目前多种有力的科技分析手段,如扫描隧道显微镜(STM)、透射电镜(TEM)、光 电子能谱(XPS)、傅里叶变换红外吸收谱(FTIR)、电子能量损失谱(EELS)等,直观地在原子尺度上研究催化反应的 机理,从而使得人们能够设计出选择性能更高、催化性能更好的催化剂.

关键词 异质催化剂模型,扫描隧道显微镜(STM),光电子能谱(XPS),傅里叶变换红外吸收谱(FTIR),纳米颗粒, 氧化物薄膜

#### Heterogeneous catalysis on an atomic scale

L Jun-Ling<sup>1, 2</sup> GAO Hong-Jun<sup>1, †</sup> SHI Dong-Xia<sup>1</sup> Shamil Shuikhutdinov<sup>2</sup> Hans-Joachim Freund<sup>2</sup> (1 Beijing National Laboratory of Condensed Matter Physics, Institute of Physics, Chinese Academy of Sciences, Beijing 100080, China) (2 Fritz – Haber – Institut der Max-Planck-Gesellschaft, Faradayweg 4–6, 14195 Berlin, Germany)

Abstract A basic understanding of the relationship between structure and reactivity is needed for a targeted catalyst development scheme. Due to the complexity of real heterogeneous catalysts it is imperative to simplify the problem in a way such that an essential part of the complexity is included, while allowing one to investigate the catalyst system at the atomic level. Two models have been used, one is a metal single crystal in ultra – high vacuum conditions, and the other is metal clusters supported on planar oxide films under the same and also ambient conditions.

Keywords heterogeneous model catalyst, scanning tunneling microscopy (STM), X – ray photoelectron spectroscopy (XPS), Fourier transform infrared spectroscopy (FTIR), metal clusters, oxide films

## 引言

早在1835年,瑞典科学家 Berzelius 就提出了催 化剂的概念.催化剂是一种具备特种功能的物质,它 能够只通过自己的出现而不是本身的参与来"唤 醒""沉睡"在特定温度范围内的其他物质.现在,催 化剂在人类的生活中有着广泛的应用,尤其是在石 油提炼、有机化学合成、汽车尾气的充分净化、污水 的再利用、工厂尾气的充分处理等方面.这都要求科 学家去理解其反应机理,从而设计出具有更佳催化 性能的催化剂.

催化剂通常是成分优化并分散在氧化物载体上

的、直径在几个纳米的多种过渡金属纳米颗粒.成分 的精确优化能够保证其优异的催化性能和反应选择 性;以氧化物为载体是由于金属颗粒在氧化物上有 很好的分散性.由于催化剂体系的复杂性以及对该 体系缺乏充分的表征手段,使得人们在特定的反应 中很难清楚地认识其反应机理的细节.为了解决这 个难题,在1960年末,伴随着超高真空技术的发展, 人们提出了异质催化的模型,即在超高真空下制备 的有序金属单晶模型.现在,这类催化剂模型可以通

国家自然科学基金(批准号:90406022)、国家重点基础研究发展计划、国家高技术研究发展计划资助项目 2007-01-26 收到初稿,2007-03-15 收到修改稿 通讯联系人. Email: hjgao@aphy. iphy. ac. cn

还会在一定程度上改变金属颗粒的电学性质,进而 改善其催化性能<sup>[6-8]</sup>.金属单晶模型的这些局限性 被科学家称为"材料鸿沟"(material gap).为了克服 此问题,科学家最近提出了一种新的催化模型:平面 载体催化剂模型,即金属纳米颗粒分散在平面的氧 化物载体上.金属纳米颗粒可以在超高真空条件下 成核、生长在氧化物载体上,这使得科学家能够对催 化特性进行充分的表征<sup>[9-13]</sup>.

本文主要评述了近年来这两种催化剂模型研究 的最新进展以及未来的发展方向.

2 催化剂

催化剂是在化学反应里,能改变其他物质的反应速率,而本身的质量和化学性质在化学反应前后都没有改变的物质.对于提高其反应速率的催化反应,从能量的角度上看(见图1),如果没有催化剂参与化学反应,通常从反应物到反应产物需要越过一个较高的能量势全,使得反应不容易进行.相反,反应过程中如有催化剂参与,则能够降低反应需要的能量势全,从而进一步加快其反应速率.不过,通常情况下,该反应中会有中间产物生成.



图 催化剂在反应过程中的能量相图

有催化剂参与的反应通常分五个步骤.第一,反 应物在催化剂表面上的吸附;第二,反应物在催化剂 表面上的扩散;第三,反应物在催化剂表面上的反 应;第四,反应产物在催化剂表面上的扩散;第五,反 应产物在催化剂表面上的脱附.对于上面提到的两 种催化剂模型,如果能对每个阶段进行表征并获得 信息,我们便能够在更深层次的分子水平上了解特 定催化反应的机理.

3 金属单晶催化剂模型

对于金属单晶催化剂模型,除了研究表面上的 化学吸附外,近些年来,科学家更加注重对金属单晶 表面进行原位表征,从而获得直观的信息.原位扫描 探针隧道显微镜就是其中最有力的分析手段之一. 早在1997年,德国的 Ertl 小组就用原位扫描探针隧 道显微镜对 CO 在 Pt(111) 上的氧化反应做了开创 性的研究<sup>[14-16]</sup>. 图 2 显示了暴露在 CO 氛围中的 Pt (111)-0 表面上的化学吸附氧原子随时间变化的 情况. 在暴露于 CO 之前, 化学吸附的氧原子为 (2  $\times 2$ )-0结构,覆盖度为 $\theta$ =0.25,每两个空位吸附一 个氧原子. 在逐渐暴露于 CO 时, (2 × 2)-0 结构转 变为(2×2)-0+CO 混和结构,即每个元胞中嵌入 一个吸附在顶位的 CO 分子. 人们通常会认为,这些 化学吸附的 Om + COm 混合结构会立即反应生成 CO2 并释放出去. 但是原位扫描探针隧道显微镜实 验中并没有显示出这样的结果.从图 2(a、b、c、d) 四张图中,我们可以清晰地看出(2×2)-0+CO的 混和结构在244 K 温度下较为稳定,而畴界结构发 生了明显变化.这告诉我们,CO<sub>m</sub>和 Om的反应是从 畴界开始,并随着反应的进行,逐渐消耗掉起初吸附 的氧,同时 CO 覆盖的 c(4 × 2)-CO 区域增加. 密度 泛函理论(DFT)计算清楚地解释了这个现象.理论 计算发现,处于顶位的 COm分子和相邻的 Om 反应 生成 CO2 需要克服 1.0 eV 的能量势垒;相反,处于 桥位的 COm分子和相邻的 Om 原子 反应生成 CO2 需要克服的能量势垒只有 0.5 eV<sup>[16]</sup>. 从其结构模型 可以看出,处于桥位的 COg 分子只存在畴界,所以, 理论充分表明,CO 的氧化反应在 244 K 的温度下是 从畴界开始的.

化学修饰金属单晶表面也常被用来模拟真实催 化剂中的双金属催化剂.最常见的方法是把过渡金 属沉积在另一种金属单晶上.在这种情况下,过渡金 属薄膜由于其厚度的尺寸效应、表面合金效应,通常 会有不同于体态的量子效应,显示出独特的化学性 质.近年来,Goodman 小组发现在金单晶表面上沉积 钯,非相邻、间隔适中的钯原子对展现出了极高的化



图 2 被化学吸附氧原子覆盖的 Pt(111)表面暴露在 CO 氛围中随时间变化的原位 STM 图片,暴露在 CO 氛围中时间依次为(a) 100 s,(b)500 s,(c)1350 s,(d)1950 s. T = 244 K,  $P_{co} = 5 \times 10^{-8}$  mbar(摘自文献[15])

学活性<sup>[17]</sup>.实验还观察到,在 Pd/Au(100)和 Pd/Au (111)两种体系里,当钯的覆盖度较低时,乙烯的乙 酸化转化率最高.其中对于 Pd/Au(100) 体系, 钯在 0.07 ML 时,其转化率最高达到近 1.5 × 103 s<sup>-1</sup>,如 图 3 所示. Goodman 等人认为,次相邻的钯原子对是 活性最强位,相比之下,相邻钯的二聚体、三聚体以 及相邻较远的钯单聚体活性则很低. Pd/Au(100)的 反应性能远高于 Pd/Au (111), 这是因为, 在 Au (100)表面上,次相邻的钯原子间距为4.08 Å,这个 距离非常有利于两个相邻吸附的乙烯和乙酸之间的 耦合(从键长估算,相邻吸附的乙烯和乙酸之间的 耦合的距离为3.3 Å).相反,在Au(111)表面上,次 相邻的钯原子间距为4.99Å,和相邻吸附的乙烯和 乙酸之间的耦合的距离相差较远,因此,活性较低. 另外,次相邻钯原子的高转化率是由钯和金的合金 效应、张力及其集体效应共同引起的.

#### 4 载体金属催化剂模型

正如本文引言中提到的,为了解决"材料鸿 沟",科学家们通常把金属颗粒分散在真空下生长 的氧化物薄膜上.在这个模型中,氧化物薄膜的厚度



图 3 乙烯基醋酸盐(VA)的转化率随钯在Au(100)和Au(111) 表面上覆盖度的变化.VA 合成是在453 K 的温度下进行的.乙 酸、乙烯、氧气的压强分别为4 torr (1 torr = 1.33 × 10<sup>2</sup> Pa),8 torr和 2 torr.反应时间为3 小时.两个插图分别为 Pd/Au(100) 和 Pd/Au(111)模型(摘自文献[17])

通常为几个埃到 10 个纳米<sup>[12,13]</sup>,以便常用的表面 分析手段可以应用.另外,氧化物通常具有很好的热 力学稳定性.然而,到目前为止,只有很少的几种氧 化物薄膜制备出来<sup>[18,19]</sup>.另外,金属纳米颗粒直径 通常是几个纳米.

即使在这个简单的载体金属催化剂模型中,也 存在多个催化性能非等价的位置.首先,对氧化物薄 膜载体本身来说,就有很多特征缺陷或化学修饰的 氧化物结构,比如羟基基团;其次,金属颗粒暴露的 反应活性位置与其晶向、尺寸、形状、结构等均有关 系,比如主晶面和次晶面以及这些晶面上的台阶、拐 角和缺陷;最后,金属颗粒的电子特性和几何结构又 是由金属颗粒和氧化物载体的相互作用强弱来决定 的<sup>[20]</sup>.

#### 4.1 载体:氧化物薄膜

制备氧化物薄膜大致有三种方法:第一,氧化金 属表面;第二,氧化合金表面;第三,在氧氛围中沉积 金属(或非金属)到金属单晶上.例如有序的 Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (111)可以通过氧化 Cr(110)金属单晶来实现;厚 度为5Å的 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>薄膜可以通过氧化 NiAl(110)合 金表面形成<sup>[18]</sup>.另外,MgO 薄膜则可以通过在氧氛 围中把镁沉积在 Ag(100)基底上形成.

通过多种表面分析手段,分析其原子结构是研 究氧化物载体催化剂的基础.由于 SiO<sub>2</sub> 薄膜在催化 剂中的广泛应用,生长出长程有序的 SiO<sub>2</sub> 薄膜一直

· 372

是人们致力研究的一种载体,其原子结构近年来更 是争论不已.我们小组近年来通过在 $5 \times 10^{-8}$  mbar (1 bar = 10<sup>5</sup> Pa)的氧氛围中,在基底 Mo(112)温度 为 850 K时,沉积大约 1.2 ML 的硅,随后在真空中 1250 K温度下退火 3 分钟<sup>[19]</sup>,得到了长程有序、缺 陷密度极低的 SiO<sub>2</sub> 晶体薄膜.通过 STM, XPS, IRAS 实验分析和 DFT 理论计算,最后得出该薄膜 是一个边角共用[SiO<sub>4</sub>]四面体的二维蜂窝网状结 构,其中界面的氧原子成键在基底顶层钼原子的桥 位上,如图 4(d)所示.值得指出的是,通过氧化半导 体硅单晶表面,通常会得到无序的 SiO<sub>2</sub> 薄膜.



图4 (a) 长程有序的二氧化硅薄膜 STM 图, 插图为 LEED 图 (反村度), (b) 和(c) 左侧为原子分辨的 STM 图, 右侧为 DFT 理 论模拟, (d) DFT 理论模型. 扫描参数为 75 nm × 75 nm,  $V_{a} = 2$ V, I = 0.2 nA; (b) 的扫描参数为 5 nm × 2.5 nm,  $V_{a} = 0.65$  V, I= 0.8 nA; (c) 的扫描参数为 5 nm × 2.5 nm,  $V_{a} = 1.2$  V, I =0.35 nA(摘自文献[19])

对真空中退火形成的 SiO<sub>2</sub> 薄膜进一步在 1 × 10<sup>-6</sup>氧氛围中和 1250 K 温度下退火, XPS 实验观察 到在样品表面有氧化钼生成,即使 SiO<sub>2</sub> 薄膜的 LEED、STM 图像都没发生变化<sup>[21]</sup>.通过理论计算得 知,在蜂窝状的 SiO<sub>2</sub> 薄膜下面注入额外的氧原子, 这些氧原子直接和基底的钼原子成键,我们将该薄 膜的结构模型称为1 ML A +40 结构模型(ML 表示 单原子层, A 是 3 个最稳定单原子层模型中的一种, O 代表氧原子,见图 5)<sup>[19]</sup>,即每个元胞比1 ML A 模型多出4 个表面氧原子.

另外,SiO<sub>2</sub> 薄膜在低覆盖度时,从图5中的插图 可以看出,二氧化硅形成一维的纳米线,其方向和基 底[111]方向平行<sup>[22]</sup>.该实验说明,二氧化硅薄膜 首先生成一维纳米线,继而形成二维岛和完整的有 序的二维薄膜.其中,沿[111]方向生长是由于在该 方向上的位错远小于在[110]方向上的位错.DFT 理论计算得出,随着氧的化学势和硅的化学势的变 化,一维二氧化硅纳米线和二维二氧化硅薄膜相图 如图 5 所示<sup>[21, 22]</sup>.

#### 4.2 金属纳米颗粒的成核、生长和热稳定性

采用热蒸法、激光沉积法或者电子束轰击等方 法把过渡金属沉积到氧化物晶体薄膜上,通过扩散、 成核、生长,形成金属纳米颗粒.纳米颗粒的成核位 置和形貌,与金属和氧物薄膜的相互作用、蒸发时的 基底温度以及蒸发速率有直接的关系.在扩散、成核 的过程中,氧化物的载体的缺陷起着至关重要的作 用.

图 6 是在 90 K 和 300 K 两种温度下,四种不同 的金属(钯、铑、钴、铱)在氧化铝薄膜上的成核生长 特性<sup>[23]</sup>. 钯和铑在 90 K 和 300 K 下显示出了完全 不同的成核特性. 温度为 90 K 时,钯和铑纳米颗粒 均匀地分散在氧化铝薄膜上,而在 300 K 时则几乎 全部成核到了氧化铝薄膜的线缺陷上. 然而,钴和铱 两种金属没有显示出这样的特性. 该实验结果表明, 钴和铱同氧化铝薄膜的相互作用强于钯和铑同氧化 铝薄膜基底的相互作用. 同时,蒸发时的基底温度也 对钯和铑的成核有决定性的影响. 在 300 K 温度下, 由于钯和铑原子与基底的相互作用较弱,热运动可 以使其充分扩散到线缺陷处并成核.

#### 4.3 载体金属纳米颗粒催化剂反应模型

在获得基底原子结构、金属纳米颗粒的尺寸和 形貌的基础上,下一步便是研究该模型的催化特性, 这也是建立该模型的最终目的.通过把催化剂模型 放入一个真空下的反应器中,通入适量的反应气体, 然后用质谱仪探测反应生成物.根据其已知的形貌 特征来最终确定该体系反应特性与其形貌、载体等 参数的关系.

早在 1998 年, Goodman 小组就对金在 TiO, (110)表面上的催化性质做了细致的研究<sup>[24]</sup>.他们 发现,当金纳米颗粒的直径在 3.5 nm 左右时,其反 应活性最高,如图 7 所示.实验还发现,当金纳米颗 粒的尺寸小于 3 nm(约 300 个原子)时,金颗粒出现 了非金属性的特征.他们认为,金颗粒的非金属性特 征是金颗粒出现化学活性的根源.该实验充分说明



图 5 随着氧的化学势和硅的化学势的变化,在 Mo(112)表面形成的一维、二维晶体二氧化硅纳米结构的 理论计算相图. 0<sup>•</sup> 为表面氧原子. 右上角的插图是二氧化硅覆盖度为 0.5 ML 的 STM 图片,扫描参数为 12 nm × 12 nm,  $V_{\bullet}$  = 1.2 V, I = 0.2 nA(摘自文献[21, 22])



图 6 在 90 K 和 300 K 两种温度下,在 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/NiAl(110)薄膜上沉积钯、铑、钴、铱四种金属所获得的室温 STM 图,图尺寸 为 100 nm × 100 nm. 沉积速率在 0.1 ML/min 和 0.6 ML/min 之间(摘自文献[23])

了纳米颗粒的物理特性、化学特性和其尺寸有直接 的关系. 除了直接分析反应产物外,用 CO 作为探测分子研究其金属纳米颗粒的物理、化学特性也是一种

http://www.wuli.ac.cn



图7 左图为0.25 ML 的金纳米颗粒在 TiO<sub>2</sub>(110)-1×1 重构的 STM 图片,图片尺寸为30 nm×30 nm,右图为不同尺寸的金颗粒 模型以及其与 CO 氧化反应活性和尺寸的关系.这里的反应性 能定义为对应单个金原子每秒生成的 CO<sub>2</sub> 分子的个数(摘自文 献[24])

有效的手段. 图 8 是用一氧化碳作为探测分子对甲 醇在 Pd/Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/NiAL(110)去氢反应前后的红外吸 收谱进行研究的结果<sup>[25]</sup>. 在甲醇去氢反应前后,在 CO 伸缩震动范围内, CO 吸收谱出现了明显的差 别. 去氢反应后,所有关于 Pd(100)面和边界的 CO 吸收峰都消失了;同时位于顶位的 CO 伸缩模式增 强. 作者指出,吸收谱线在反应前后的区别,是由于 在甲醇去氢反应过程中,碳氧键在 Pd(100)面和边 界处断裂,从而使得积留下来的碳原子阻塞了 CO 在 Pd(100)面上和边界上的吸附位置,毒化了钯颗 粒的部分催化性.

上面提到的两种反应性能的测量手段都不能反 映具体的催化反应的动力学过程.近年来,分子束真 空设备有效地解决了这一难题<sup>[20]</sup>.该设备包含了两 个或多个分子束源,以及具有时间分辨和原位表面 吸附物测量的傅里叶变换红外吸收谱和具有时间和 角分辨特性、能够分析脱附物的旋转四极质谱仪.在 这里傅里叶变换红外吸收谱能够对反应过程中表面 上吸附物的位置提供时间和空间上的分辨,进而为 反应的动力学过程提供最直接的实验数据.

# 5 高压下的催化剂模型(气压为几个 毫巴)

无论是金属单晶模型还是载体金属催化剂模型,以上提到的实验都是在超高真空下进行的,这使得很多科学家对超高真空中得出的反应机理的实用性有争议,即能否直接推广到真实的催化剂中去.因为真实的催化剂通常是在几个毫巴、一个大气压下甚至高于一个大气压下进行的.对于金属单晶模型, 有些在真空条件下得到的反应机理是可以直接运用



图 8 (a) 钯纳米颗粒在 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/NiAl(110)薄膜上的室温 STM 图像,尺寸为 20 nm × 20 nm;(b) Pd/Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>/NiAl(110) 样品在 室温下暴露在 20 L 的 CO 中,然后在 100 K 温度下采集的傅里 叶变换红外吸收谱.在 440 K 温度下,暴露在 4000 L(1 L = 1.33 ×10<sup>-6</sup> mbar s) 甲醇中之前后,两个样品的红外谱线分别由空心 球线和实心球线表示,中间谱线为其两谱线的相对差(摘自文献 [25])

到真实的催化剂中去的,比如对于一氧化碳在钯和 铂单晶表面上的氧化反应<sup>[26,27]</sup>,然而某些金属则不 可以,比如金属钉.金属单晶钉在极低的压强下,没 有展示出任何的化学活性,相反,钉在大气压下展示 出了很高的化学活性,甚至远高于钯和铂的化学活 性<sup>[28]</sup>.这也说明了该模型和真实的催化剂之间存在 着一个"压力鸿沟".实验发现,高压下单晶钉显示 出来的活性是由于其表面形成了新的富氧结构相 RuO<sub>2</sub>,致使吸附在未饱和的钉原子桥位的一氧化碳 可以很容易地和吸附在该表面的氧原子或 RuO<sub>2</sub> 顶 层的氧结合形成二氧化碳(该反应在室温下都能进 行)<sup>[28]</sup>.

载体金属纳米颗粒催化剂虽然解决了"材料鸿

沟"问题,但是同样也存在着"压力鸿沟"(pressure gap)问题.原位高压扫描隧道显微镜测量设备的出 现为其提供了最直观的手段.图9为一系列的原位 STM"录像"图片<sup>[29]</sup>.对比图9中(a)图和(f)图的 B 区域,可以清楚地看出,随着一氧化碳和氧气(1:1) 的压强的增加,金纳米颗粒出现了 Ostward ripening 效应,即直径小的纳米颗粒变得更小甚至消失,直径 大的纳米颗粒变得更大.此外,我们还首次发现,这 些金纳米颗粒的 Ostward ripening 效应很有可能是 沿着载体台阶发生的.



图9 在充分氧化的氧化铈薄膜上,0.1 ML 金纳米颗粒在室温 下暴露在 CO和 O<sub>2</sub> 的混合气体(1:1)中的系列原位 STM 的图 片. 压强分别为(a) <10<sup>-8</sup> mbar, (b)  $5 \times 10^{-4}$  mbar, (c)  $1 \times 10^{-3}$  mbar, (d)  $1.2 \times 10^{-3}$  mbar, (e)  $1.3 \times 10^{-3}$  mbar, (f)  $2 \times 10^{-3}$  mbar; (a)—(f) STM 扫描参数均为 75 nm × 75 nm,  $V_{e} =$ 4.0 V, I = 0.1 nA; 图(c)中的插图扫描参数为 19 nm × 11 nm,  $V_{e} = 4.0$  V, I = 0.1 nA. 在图(a)中, 十字表示金纳米颗粒 是由针尖搬走的; A 区和 B 区是化学反应中变化最明显的两组 金纳米颗粒(摘自文献[29])

### 6 结束语

金属单晶催化剂模型和载体金属颗粒催化剂模 型都在不同程度上简化了真实催化体系的复杂性, 大大拓宽了表面科学技术分析手段,这使得在原子 水平上理解催化剂反应机理与其结构形貌的关系成 为一种可能.氧化物载体上的金颗粒由于其优越的 催化特性而得到科学家广泛的研究<sup>[30]</sup>.大多数科学 家认为,对于 CO 的氧化反应,金纳米颗粒的催化性 能和载体的类型有关.在可还原的氧化物衬底上,通 常认为反应路径是氧分子首先在氧化物载体上吸 附、扩散,然后在金颗粒和氧化物的界面分解,最后 在金颗粒上或在界面处吸附的 CO 反应;而对于可 还原的氧化物衬底对催化剂的催化特性起辅助和驱 动作用,可以稳定反应物和中间产物,甚至提供氧. 然而在不可还原的氧化载体上,氧分子只能在金颗 粒上分解,然后和 CO 反应,这种情况下,金颗粒的 尺寸起了重要的作用,而载体对反应的影响很小.另 外,电荷转移现象对金颗粒的催化性能的影响,也是 有争论的话题,通常认为,带电(正价或负价)的金 颗粒比中性的金颗粒催化能力强<sup>[30,31]</sup>.对于其他体 系的催化反机理更是没有得到直观的认识,这些都 激励着人们去进一步深入的探讨,从而设计出具有 更高催化能力和更高反应选择性的催化剂.

#### 参考文献

- [1] Somorjai G A. Introduction to Surface Chemistry and Catalysis. New York: Wiley, 1994
- [2] Engel T et al. Adv. Catal., 1978,28:1
- [3] Ertl G, Catalysis, Science and Technology, Berlin: Springer, 1983, 4: 209
- [4] Askgaard T S et al. J. Catal., 1995, 156: 229
- [5] Che M et al. Adv. Catal., 1989, 36: 55
- [6] Kao C C et al. Surf. Sci., 1980, 95:1
- [7] Ogawa S. Phys. Rev. B, 1995, 51: 17231
- [8] Pacchioni G et al. Surf. Sci., 1994, 306: 169
- [9] Franchy R. Surf. Sci. Rep., 2000, 38: 195
- [10] Chambers S A. Surf. Sci. Rep., 2000, 39: 105
- [11] Campbell C T. Surf. Sci. Rep., 1997, 27:1
- [12] Goodman D W. Chem. Rev., 1995 95: 523
- [13] Bäumer M et al. Prog. Surf. Sci., 1999, 61: 127
- [14] Wintterlin J et al. Science, 1997, 278: 1931.
- [15] Ertal G. J. Mol. Catal. A: Chem., 2002, 182---183: 5
- [16] Alavi A et al. Phys. Rev. Lett., 1998, 80: 3650
- [17] Chen M S et al. Science 2005, 310: 291
- [18] Jaeger R et al. Surf. Sci., 1991, 259: 235
- [19] Weissenrieder J et al. Phys. Rev. Lett., 2005, 95: 076103
- [20] Libuda J et al. Surf. Sci. Rep., 2005, 57: 157
- [21] Sierka M et al. Chem. Phys. Lett., 2006, 424: 115
- [22] Lu J L et al. Surf. Sci., 2006, 600: 5004
- [23] Bäumer M et al. Surf. Sci., 2000, 454-456: 957
- [24] Valden M et al. Science, 1998, 281: 1647
- [25] Schauermann S et al. Angew. Chem. Int. Ed., 2002, 41: 2532
- [26] Oh S H et al. J. Catal., 1986, 100: 360
- [27] Ladas S et al. Surf. Sci., 1981, 102; 151
- [28] Over H et al. Science, 2000, 287: 1474
- [29] Lu J L et al. J. Catal. , accepted
- [30] Meyer R et al. Gold Bulletin, 2004, 37: 72
  [31] Yoon B et al. Science, 2005, 307: 403

Q