

⑫

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

⑫2 Date de dépôt : 14.09.12.

③0 Priorité :

④3 Date de mise à la disposition du public de la
demande : 21.03.14 Bulletin 14/12.

⑤6 Liste des documents cités dans le rapport de
recherche préliminaire : *Se reporter à la fin du
présent fascicule*

⑥0 Références à d'autres documents nationaux
apparentés :

⑦1 Demandeur(s) : RENAULT S.A.S Société par actions
simplifiée — FR.

⑦2 Inventeur(s) : DOUGLADE GREGORY et MARTIN
JEAN-FRÉDÉRIC.

⑦3 Titulaire(s) : RENAULT S.A.S Société par actions sim-
plifiée.

⑦4 Mandataire(s) : CASALONGA & ASSOCIES.

⑤4 PROCÉDE DE DETECTION ET DE DOSAGE DE L'ACIDE FLUORHYDRIQUE AU SEIN D'UN ELECTROLYTE A
BASE D'HEXAFLUOROPHOSPHATE DE LITHIUM LIPF6 POUR DES BATTERIES AU LITHIUM.

⑤7 La présente invention concerne un procédé de détec-
tion et de dosage de la teneur en acide fluorhydrique pré-
sent au sein d'un électrolyte à base d'hexafluorophosphate
de lithium LiPF₆ dans des batteries au lithium mis en oeuvre
à partir de la mesure de la variation en poids d'un matériau
susceptible de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique
au sein de l'électrolyte qui est déterminée à l'aide d'une mi-
crobalance à quartz.



**Procédé de détection et de dosage de l'acide fluorhydrique au sein
d'un électrolyte à base d'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6
pour des batteries au lithium**

5 La présente invention concerne un procédé de détection et de dosage de la teneur en acide fluorhydrique présent au sein d'un électrolyte à base d'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6 dans des batteries au lithium mis en œuvre à partir de la mesure de la variation en poids d'un matériau susceptible de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique au sein de l'électrolyte qui est déterminée à l'aide d'une microbalance à quartz.

10 Les batteries au lithium, ou accumulateurs au lithium, occupent une place de plus en plus importante sur le marché du stockage de l'énergie électrique. En effet, leurs performances actuelles, notamment au niveau du stockage de l'énergie électrique, dépassent de loin les technologies plus anciennes à base de batteries en nickel telles que les batteries en nickel hydrure métallique NiMH ou les batteries en nickel cadmium NiCd.

15 Parmi les batteries au lithium, les batteries lithium-ion sont des batteries rechargeables particulièrement intéressantes car elles peuvent être avantageusement utilisées comme source d'énergie dans des appareils électroniques portatifs tels que les téléphones mobiles et les ordinateurs portables, notamment grâce à leur faible coût de revient, ou dans le domaine de l'automobile comme dans les voitures électriques.

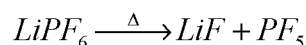
20 Les batteries lithium-ion comprennent généralement une électrode positive, notamment constituée par des oxydes de métaux de transition lithiés de type $\text{Li}(\text{Ni}, \text{Mn}, \text{Co}, \text{Al})\text{O}_2$ tel que le dioxyde de cobalt lithié LiCoO_2 , une électrode négative, notamment constituée par des matériaux carbonés tels que le graphite, et un électrolyte séparant l'électrode positive de l'électrode négative. L'électrolyte est imprégné dans un séparateur poreux et est constitué d'un mélange de carbonates

et d'un sel de lithium, notamment l'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6 .

Les ions lithium se déplacent ainsi au sein de l'électrolyte entre l'électrode négative et l'électrode positive pour générer un courant électrique. En particulier, les ions lithium se déplacent de l'électrode négative vers l'électrode positive lors de la décharge de la batterie, et de l'électrode positive vers l'électrode négative pendant la recharge de la batterie.

La technologie des batteries lithium-ion se basent dans sa grande majorité sur l'utilisation d'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6 qui assure des performances remarquables en termes de conductivité, de viscosité et de prix. Toutefois, l'hexafluorophosphate de lithium présente généralement un inconvénient majeur qui réside principalement dans son instabilité chimique.

En effet, l'hexafluorophosphate de lithium se dégrade souvent en donnant lieu à l'apparition de fluorure de lithium LiF et de pentafluorophosphate PF_5 selon le mécanisme suivant :



La présence du pentafluorophosphate au sein de l'électrolyte contribue alors, en présence de molécules d'eau, à générer de l'acide fluorhydrique HF et du trifluorophosphate OPF_3 suivant la réaction suivante :



La présence de ces sous-produits, et en particulier de l'acide fluorhydrique, au sein de l'électrolyte peut engendrer des problèmes importants au niveau de la sécurité, de la durabilité et du recyclage de la batterie lithium-ion. En particulier, la présence de l'acide fluorhydrique engendre des problèmes de toxicité et son action ainsi que celles du pentafluorophosphate et du trifluorophosphate catalysent la dégradation de l'électrolyte ainsi que les performances globales et la durée de vie de la batterie. La dégradation de l'électrolyte peut

notamment entraîner, d'une part, la formation d'une interface solide épaisse entre l'électrode et l'électrolyte (appelée Solid Electrolyte Interface SEI en langue anglaise) et, d'autre part, la formation de sous-produits néfastes au fonctionnement de la batterie. De plus, l'électrode positive peut également se dissoudre en présence des molécules acides engendrées par la dégradation du pentafluorophosphate.

Il en résulte qu'il s'avère important de pouvoir quantifier la présence de l'acide fluorhydrique au sein de l'électrolyte lors de son stockage pour éviter les problèmes de fonctionnement rencontrés dans les batteries lithium-ion.

Afin de remédier aux inconvénients mentionnés ci-avant, il a déjà été proposé de mettre en œuvre une méthode de dosage acido-basique visant à doser la teneur en acide fluorhydrique présent dans l'électrolyte à base d'hexafluorophosphate de lithium. Toutefois, une telle méthode nécessite de prélever un échantillon au sein de l'électrolyte ce qui implique que la teneur en acide fluorhydrique est seulement mesurée à un temps donné et de façon *ex situ*.

Par ailleurs, il a également été proposé par le biais de la demande de brevet internationale WO 2004/104579 un procédé de détection du fluorure ou du fluorure d'hydrogène dans un échantillon qui met en œuvre un composé organique silylé qui subit une réaction de désilylation lorsqu'il est en présence de l'acide fluorhydrique. L'apparition du composé organique désilylé ou la disparition du composé organique silylé est ensuite détecté et/ou dosé par le biais d'une chromatographie en phase gazeuse ou d'une détection et/ou d'un dosage réalisé au moyen d'un test immunologique. Le dosage de ces composés permet alors de déduire la teneur en acide fluorhydrique présent dans l'échantillon.

La demande de brevet internationale WO 2009/113994 a quant à elle proposé un procédé de détection de l'acide fluorhydrique en milieu aqueux et acide présent au cours de la préparation de la surface de semi-conducteurs.

Ces documents décrivent des procédés qui ne sont pas adaptés à la détection de l'acide fluorhydrique dans des électrolytes qui comprennent de l'hexafluorophosphate de lithium et qui sont mis en œuvre dans des batteries au lithium.

5 Au vu de ce qui précède, le but de l'invention est de proposer un procédé permettant de détecter et de mesurer au cours du temps la teneur en acide fluorhydrique présent au sein d'un électrolyte à base d'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6 , c'est-à-dire de doser *in situ* la teneur en acide fluorhydrique, afin de pouvoir limiter voire éliminer
10 les problèmes de fonctionnement rencontrés dans les batteries au lithium qui ont été mentionnés précédemment.

A cet effet, il a été constaté qu'en mettant en œuvre un procédé dans lequel on mesure à partir d'une microbalance à quartz la variation du poids d'une couche (a) contenant un matériau M susceptible de
15 réagir en surface avec l'acide fluorhydrique HF présent au sein d'un électrolyte à base d'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6 , il était possible non seulement de détecter mais également de doser directement et efficacement au cours du temps la teneur en poids d'acide fluorhydrique présent au sein de l'électrolyte dans des
20 batteries au lithium.

Le procédé selon l'invention consiste notamment à mettre en contact l'électrolyte à base d'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6 avec une couche (a) contenant un matériau M capable de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique HF qui est issu de la décomposition
25 du pentafluorophosphate PF_5 selon la réaction mentionnée précédemment. Le matériau M de la couche (a) réagit donc avec l'acide fluorhydrique HF pour former en surface une couche (b) constituée d'un composé fluoré de structure MF_n , avec n correspondant à un nombre entier strictement supérieur à 0.

30 La formation de la couche (b) au niveau de la surface de la couche (a) entraîne une variation du poids de la couche (a) qui est mesurée par le biais d'une microbalance à quartz. En particulier, la couche (a) est déposée sur une électrode de la microbalance à quartz qui mesure la variation en poids de ladite couche ce qui permet de

déduire la teneur en acide fluorhydrique qui a réagi avec le matériau de la couche (a) et, par conséquent, la teneur en poids d'acide fluorhydrique présent au sein de l'électrolyte.

5 En d'autres termes, le procédé repose notamment sur la réactivité de surface de matériaux, susceptibles de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique, qui sont déposés sur une électrode d'une microbalance à quartz.

10 Ainsi le procédé conforme à la présente invention permet de déterminer *in situ* la teneur en acide fluorhydrique à un moment donné ainsi que son évolution au cours du temps.

Le procédé de détection et de dosage ainsi mis en œuvre permet donc de pouvoir détecter et minimiser les problèmes de fonctionnement rencontrés au sein des batteries au lithium qui sont dus à la présence de l'acide fluorhydrique au sein de l'électrolyte.

15 La présente invention a donc notamment pour objet un procédé de détection et de dosage de la teneur en acide fluorhydrique dans un électrolyte à base d'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6 dans des batteries au lithium comprenant les étapes suivantes :

- 20 (i) mettre en contact ledit électrolyte avec une couche (a) contenant un matériau M susceptible de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique HF ; l'acide fluorhydrique provenant de la réaction entre l'hexafluorophosphate de lithium et l'eau,
- 25 (ii) mesurer la variation en poids de la couche (a) en mettant en contact ladite couche (a) avec une électrode d'une microbalance à quartz ; la variation en poids de la couche (a) étant due à la réaction entre le matériau M de la couche (a) et l'acide fluorhydrique HF pour former en surface une couche (b) contenant un composé fluoré de structure MF_n avec n correspondant à un nombre entier strictement supérieur à 0 ;
- 30 (iii) calculer la teneur en poids d'acide fluorhydrique à partir de la variation en poids de la couche (a) déterminée à l'étape (ii).

Selon un mode de réalisation de l'invention, le procédé comprend également une étape de calcul de la quantité d'eau présent au sein de l'électrolyte.

5 Selon l'invention, l'étape (iii) du calcul en poids d'acide fluorhydrique est réalisée par comparaison avec des abaques établis à partir de solutions électrolytiques de titrage connu.

10 Ainsi la variation en poids de la couche (a) peut être mesurée à plusieurs reprises au cours du temps avec une électrode d'une microbalance à quartz ce qui permet de déterminer la teneur en poids d'acide fluorhydrique au cours du temps qui est présent dans l'électrolyte.

Le procédé selon l'invention permet donc de mesurer avec précision la teneur en acide fluorhydrique.

15 D'autres objets, caractéristiques, aspects et avantages de l'invention apparaîtront encore plus clairement à la lecture de la description et des exemples qui suivent.

20 Conformément à la présente invention, la couche (a) comprend un matériau M susceptible de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique présent dans l'électrolyte à base d'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6 .

25 De préférence, la couche (a) contient uniquement un matériau M susceptible de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique. Dans ce cas, de préférence, la couche (a) est conformée en une pièce de type lamelle ou disque présentant une grande surface et une faible épaisseur.

Selon un mode de réalisation, le matériau M de la couche (a) est choisi parmi les éléments des colonnes suivantes de la classification périodique des éléments IIIA, IIIB et IB.

30 De préférence, le matériau de la couche (a) est choisi parmi l'aluminium, le bore et le silicium.

Préférentiellement, le matériau M de la couche (a) est choisi parmi les éléments des colonnes IIIA et IIIB de la classification périodique des éléments.

Plus préférentiellement, le matériau de la couche (a) est choisi parmi l'aluminium, le bore et le silicium, et notamment l'aluminium et le silicium.

5 Ainsi la couche (a) peut être une couche d'aluminium ou de silicium. Conformément à l'invention, la couche (b) formée n'est pas soluble dans l'électrolyte.

Encore plus préférentiellement, le matériau de la couche (a) est choisi parmi les métaux de la colonne IIIA figurant dans la classification périodique des éléments.

10 Selon un mode de réalisation plus particulièrement préféré, le matériau de la couche (a) correspond à l'aluminium.

Ainsi la couche (a) mise en œuvre dans le procédé conforme à la présente invention est plus particulièrement une couche d'aluminium.

15 La couche (a) contenant un matériau susceptible de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique peut présenter une épaisseur allant de 5 nm à 100 μm , de préférence une épaisseur allant de 5 nm à 200 nm.

20 La couche (a) peut également comporter une surface allant de 0,1 à 10 cm^2 de préférence allant de 1 à 5 cm^2 .

De préférence, la couche (a) correspond à un disque d'aluminium pouvant présenter une superficie de 1,53 cm^2 .

25 Conformément à la présente invention, le procédé comprend une étape consistant à mettre en contact l'électrolyte avec la couche (a) contenant le matériau M susceptible de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique qui provient de la réaction entre l'hexafluorophosphate de lithium et l'eau.

30 Selon un mode de réalisation, la couche (a) de matériau M est déposée sur une électrode d'une microbalance à quartz qui est ensuite directement mise en contact avec l'électrolyte par immersion de l'électrode dans ledit électrolyte.

En d'autres termes, l'électrode de la microbalance à quartz est recouverte par la couche (a) définie précédemment et est directement mise en contact par immersion dans l'électrolyte.

Conformément à ce mode de réalisation, la mesure de la variation en poids de la couche (a) est réalisée directement au sein de l'électrolyte à plusieurs reprises de manière à déterminer l'évolution de la teneur en poids d'acide fluorhydrique au cours du temps au sein de l'électrolyte.

Par extension, un calcul de la variation de la teneur en eau dans l'électrolyte est possible.

La mesure peut être recommencée avec la même électrode, si entre temps, ladite électrode est proprement rincée à l'eau et à l'acétone et ce jusqu'à épuisement de la couche (a).

Selon un autre mode de réalisation, la couche (a) est d'abord pesée sur une électrode d'une microbalance à quartz puis ladite couche (a) est immergée dans l'électrolyte. Après un temps nécessaire à la réaction entre l'acide fluorhydrique et le matériau de la couche (a), ladite couche (a) est déposée sur l'électrode de la microbalance à quartz pour mesurer la variation en poids de la couche (a).

En particulier, l'électrolyte contenant la couche (a) est prélevé de manière à pouvoir mesurer le poids de la couche (a).

Conformément à ce mode de réalisation, la mesure de la variation en poids de la couche (a) est réalisée suite au prélèvement d'une partie de l'électrolyte contenant la couche (a) et peut être effectuée à plusieurs reprises de manière à déterminer la teneur en poids d'acide fluorhydrique au cours du temps au sein de l'électrolyte.

Conformément à la présente invention, le matériau de la couche (a) réagit avec l'acide fluorhydrique présent dans l'électrolyte pour former, au niveau de la surface de ladite couche (a), une couche (b) contenant un composé fluoré de structure MF_n avec n correspondant à un nombre entier strictement supérieur à 0 et M correspondant au matériau de la couche (a).

En particulier, lorsque le matériau de la couche (a) est choisi parmi l'aluminium, le bore et le silicium alors la couche (b) contient un composé fluoré de structure MF_n avec M correspondant à un élément choisi parmi l'aluminium, le bore et le silicium et n correspondant à un nombre entier allant de 1 à 4.

Selon un mode de réalisation préféré, lorsque la couche (a) est une couche d'aluminium ou de silicium, alors la couche (b) est une couche de fluorure d'aluminium AlF_3 ou de tétrafluorure de silicium SiF_4 .

5 Préférentiellement, la couche (b) est une couche de fluorure d'aluminium AlF_3 .

 Selon un mode de réalisation préféré, la couche (a) correspond à une couche d'aluminium et la couche (b), obtenue au niveau de la surface de la couche (a) suite à la réaction entre l'aluminium et l'acide fluorhydrique, est une couche de fluorure d'aluminium AlF_3 .

10

 La formation de la couche (b) au niveau de la surface de la couche (a) peut être observée par le biais d'une microscopie électronique à balayage MEB (Scanning Electron Microscopy en langue anglaise). Autrement dit, la microscopie électronique à balayage montre qu'une réaction de surface s'est effectivement produite entre l'acide fluorhydrique et le matériau de la couche (a).

15

 Par ailleurs, la nature chimique de la couche (b) formée à la surface de la couche (a) peut être déterminée par le biais d'un spectre aux rayons X, notamment par l'intermédiaire d'une analyse dispersive en énergie EDX.

20

 La formation de la couche (b) au niveau de la surface de la couche (a) engendre donc une variation du poids de la couche (a), plus particulièrement une augmentation du poids de la couche (a).

 La variation du poids de la couche (a) est déterminée par le biais d'une microbalance à quartz.

25

 En particulier, la couche (a) est déposée sur une électrode de la microbalance à quartz et la variation de poids de ladite couche (a) va induire une variation de la fréquence de résonance du quartz. En effet, la variation de poids de la couche (a) sur l'électrode va entraîner un mouvement du quartz provoquant ainsi un décalage au niveau de sa fréquence de résonance.

30

 En d'autres termes, l'électrode de la microbalance à quartz mesure la variation de fréquence engendrée par la variation du poids

de la couche (a). La mesure de la variation de fréquence permet donc de déterminer la variation de poids de la couche (a).

5 Ainsi la variation du poids de la couche (a) est déterminée à partir de la variation de la fréquence de la microbalance à quartz conformément à l'équation suivante :

$$\Delta f = \frac{-2\Delta m \times f_0^2}{A \times \sqrt{\rho_q \times \mu_q}}$$

dans laquelle :

10 Δf correspond à la variation entre la fréquence de résonance du quartz induite par la couche (a) avant réaction avec l'acide fluorhydrique et la fréquence de résonance du quartz induite par la couche (a) après réaction avec l'acide fluorhydrique,

15 Δm correspond à la variation en poids entre la couche (a) avant réaction avec l'acide fluorhydrique et la couche (a) après réaction avec l'acide fluorhydrique,

f_0 correspond à la fréquence résonance intrinsèque du quartz,

ρ_q correspond à la densité du quartz,

μ_q correspond au module de cisaillement du quartz,

20 A correspond à la surface active du quartz entre les électrodes de la microbalance à quartz.

La variation en poids de la couche (a) permet de déterminer le poids de la couche (b) formée ce qui permet de déduire la teneur en poids d'acide fluorhydrique qui a réagi avec le matériau de la couche (a) et, par conséquent, la teneur en poids d'acide fluorhydrique présent au sein de l'électrolyte.

25 La calibration de la microbalance à quartz peut s'effectuer avec l'utilisation de solutions étalonnées et certifiées dans un milieu équivalent à celui étudié, sans hexafluorophosphate de lithium. Des abaqes sont ainsi spécifiquement réalisés pour chaque milieu étudié.

30

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront à l'examen détaillé d'un mode de réalisation pris à titre d'exemple d'un procédé de détection et de dosage d'acide fluorhydrique au sein d'un électrolyte à base de LiPF_6 et illustrés par les dessins annexés, sur lesquels :

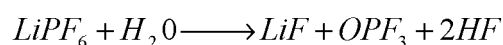
- la figure 1 représente un graphique dans lequel la variation en poids de la couche (a) a été représentée en fonction de la quantité d'eau pour des teneurs allant de 0 à 25 μL ;
- la figure 2 représente un graphique dans lequel la variation en poids de la couche (a) a été représentée en fonction de la quantité d'eau pour des teneurs allant de 35 à 130 μL .

Quatre disques d'aluminium ayant une superficie de 1,53 cm^2 ont été préparés à partir de feuilles d'aluminium destinées à servir comme collecteur de courant. Ces disques ont été lavés, séchés puis pesés avec une microbalance à quartz. Chaque échantillon a ensuite été immergé dans un électrolyte tel que décrit ci-après.

L'électrolyte étudié correspond à une solution à 1 mol.L^{-1} de LiPF_6 dissous dans un mélange de carbonate de type EC (1), PC (1), DMC (3). En boîte à gants, 10 ml de la solution sont introduits dans quatre flacons en plastique, chaque quantité d'électrolyte est soigneusement et précisément pesée. Dans chaque flacon, un échantillon tel que mentionné ci-avant est introduit.

Dans chaque flacon, on introduit une quantité croissante d'eau à l'aide d'une micropipette de 5 μL , en particulier 4, 9, 15 et 22 mg d'eau ainsi qu'une solution témoin sans ajout d'eau.

L'hexafluorophosphate de lithium réagit donc selon la réaction suivante :



Les solutions sont ensuite placées dans un dessiccateur rempli de desséchant (gel de silice) préalablement séché, pendant 7 jours ; le

dessiccateur est placé sous pression réduite le temps de l'expérience pendant 24 heures.

5 A l'issu de cette période, les disques d'aluminium sont retirés de l'électrolyte et sont rincés au diméthyl carbonate puis à l'acétone et séché à 60°C pendant 24 heures. Une fois sec, les disques sont de nouveau pesés à l'aide de la microbalance à quartz.

Comme l'indique la figure 1, la variation en poids du disque d'aluminium est proportionnelle à la quantité d'eau introduite.

10 Les résultats de la variation en poids des disques d'aluminium sont indiqués dans le tableau suivant :

Numéro de l'échantillon	Masse d'aluminium (mg) avant réaction	Masse d'aluminium (mg) après réaction	Variation de la masse des disques d'aluminium en mg
1	8,413	8,415	0,002
2	8,369	8,681	0,312
3	8,389	9,279	0,89
4	8,395	9,473	1,078

15 D'autres tests ont été menés avec des quantités d'eau plus importantes allant de 35 à 130 μL et un comportement linéaire a là aussi été observé comme indiqué dans la figure 2.

L'observation visuelle des disques d'aluminium indique que la surface a bien été modifiée étant donné que l'on constate la présence d'une surface blanche sur les disques.

20 Par ailleurs, les clichés effectués à l'aide de la microscopie électronique à balayage (MEB) prouvent qu'une réaction de surface s'est produite.

L'analyse EDX indique que la nature chimique des composés formés est du type AlF_3 ce qui confirme bien la réaction de surface à la surface de l'électrode de la microbalance à quartz.

5 L'expérience montre qu'une loi linéaire existe entre la quantité d'eau présente dans l'électrolyte et la prise de masse de la couche a. Dès lors, pour l'homme du métier, il suffit d'établir des abaques qui permettent, par simple vérification de la masse de la couche b, de remonter à la quantité d'eau et d'acide fluorhydrique dans l'électrolyte.

REVENDEICATIONS

1. Procédé de détection et de dosage d'acide fluorhydrique dans un électrolyte à base d'hexafluorophosphate de lithium LiPF_6 comprenant les étapes suivantes :
- 5 (i) mettre en contact ledit électrolyte avec une couche (a) contenant un matériau M susceptible de réagir en surface avec l'acide fluorhydrique HF ; l'acide fluorhydrique provenant de la réaction entre l'hexafluorophosphate de lithium et l'eau,
- 10 (ii) mesurer la variation en poids de la couche (a) en mettant en contact ladite couche (a) avec une électrode d'une microbalance à quartz ; la variation en poids de la couche (a) étant due à la réaction entre le matériau M de la couche (a) et l'acide fluorhydrique HF pour former en surface une couche (b)
- 15 contenant un composé fluoré de structure MF_n avec n correspondant à un nombre entier strictement supérieur à 0 ;
- (iii) calculer la teneur en poids d'acide fluorhydrique à partir de la variation en poids de la couche (a) déterminée à l'étape (ii).
2. Procédé selon la revendication 1 comprenant une étape (iv)
- 20 de détermination de la quantité d'eau ledit électrolyte.
3. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le matériau de la couche (a) est choisi parmi les éléments des colonnes IIIA, IIIB et IB de la classification périodique des éléments.
4. Procédé selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que
- 25 le matériau de la couche (a) est choisi parmi l'aluminium, le bore et le silicium.
5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le matériau de la couche (a) est choisi parmi les métaux de la colonne IIIA figurant dans la classification périodique
- 30 des éléments.

6. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la couche (a) est une couche d'aluminium.

5 7. Procédé selon la revendication 1 ou 3, caractérisé en ce que lorsque le matériau M de la couche (a) est choisi parmi l'aluminium, le bore et le silicium alors la couche (b) contient un composé fluoré de structure MF_n avec M correspondant à un élément choisi parmi l'aluminium, l'or, le bore et le silicium et n correspondant à un nombre entier allant de 1 à 4.

10 8. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la couche (b) est une couche de fluorure d'aluminium AlF_3 ou une couche tétrafluorure de silicium SiF_4 .

15 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la couche (a) est déposée sur une électrode d'une microbalance à quartz qui est ensuite directement mise en contact avec l'électrolyte par immersion de l'électrode dans ledit électrolyte pour mesurer la variation en poids de la couche (a).

20 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que la couche (a) est, dans un premier temps pesée sur une électrode d'une microbalance à quartz puis, dans un deuxième temps, immergée dans l'électrolyte, et, après un temps nécessaire à la réaction entre l'acide fluorhydrique et le matériau de la couche (a), la couche (a) est déposée sur l'électrode de la microbalance à quartz pour mesurer la variation en poids de la couche (a).

1/1
FIG.1

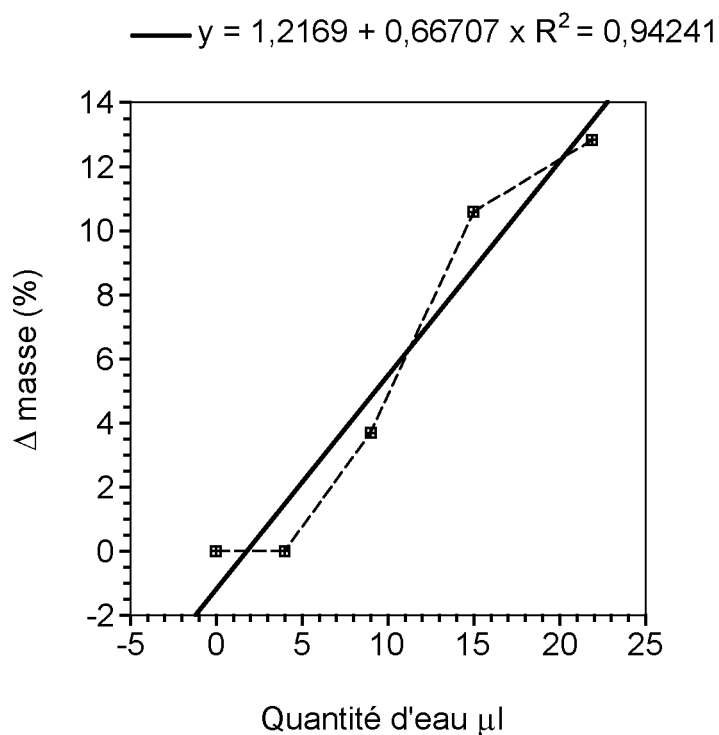
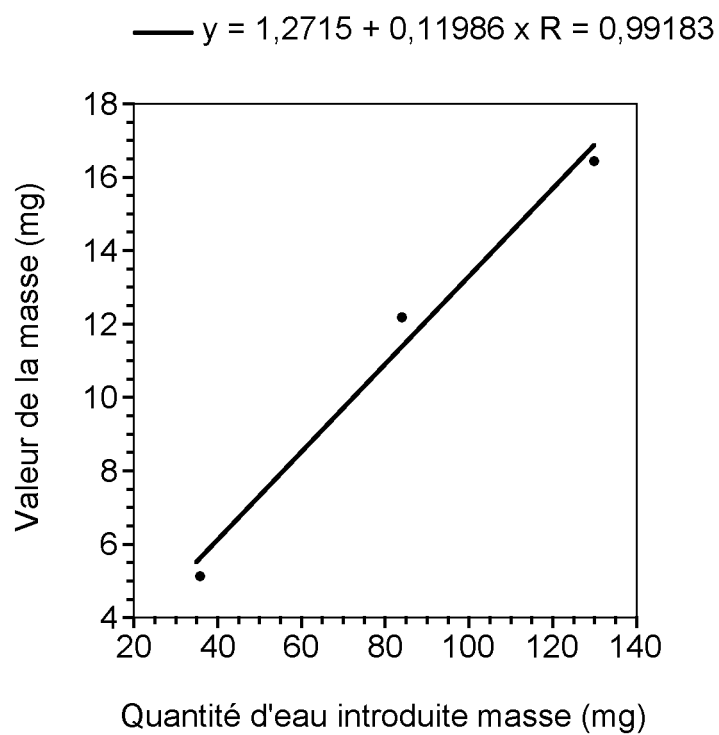


FIG.2





RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE

établi sur la base des dernières revendications
déposées avant le commencement de la recherche

N° d'enregistrement
national

FA 774540
FR 1258658

DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS		Revendication(s) concernée(s)	Classement attribué à l'invention par l'INPI
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes		
X	XUEYUAN ZHANG ET AL: "Identity of Passive Film Formed on Aluminum in Li-Ion Battery Electrolytes with LiPF₆", JOURNAL OF THE ELECTROCHEMICAL SOCIETY, vol. 153, no. 9, 1 janvier 2006 (2006-01-01), page B344, XP055070505, ISSN: 0013-4651, DOI: 10.1149/1.2214465 * page B344, colonne 2 - alinéa 2 * * Experimental pages B344-B345 * * page B346, colonne 1, dernier alinéa - colonne 2, alinéa 1 * * page B348, colonne 2, alinéa 1 * * Conclusions page B350; page B350 * * page B349, colonne 2, alinéa 2 * -----	1-10	G01N5/02 G01G3/13 H01M10/0525 G01N31/22
X	MORITA M ET AL: "Anodic behavior of aluminum in organic solutions with different electrolytic salts for lithium ion batteries", ELECTROCHIMICA ACTA, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, BARKING, GB, vol. 47, no. 17, 5 juillet 2002 (2002-07-05), pages 2787-2793, XP004366601, ISSN: 0013-4686, DOI: 10.1016/S0013-4686(02)00164-0 * Experimental page 2788 * * page 2789, colonne 2, alinéa 2 * * Conclusion page 2793 * ----- -/-	1-10	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (IPC) G01N H01M G01G
Date d'achèvement de la recherche		Examineur	
10 juillet 2013		Bockstahl, Frédéric	
CATÉGORIE DES DOCUMENTS CITÉS X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure. D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant			



RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE

établi sur la base des dernières revendications
déposées avant le commencement de la recherche

N° d'enregistrement
national

FA 774540
FR 1258658

DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS		Revendication(s) concernée(s)	Classement attribué à l'invention par l'INPI
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes		
A	KAWAMURA T ET AL: "Decomposition reaction of LiPF₆-based electrolytes for lithium ion cells", JOURNAL OF POWER SOURCES, ELSEVIER SA, CH, vol. 156, no. 2, 1 juin 2006 (2006-06-01), pages 547-554, XP025083965, ISSN: 0378-7753, DOI: 10.1016/J.JPOWSOUR.2005.05.084 [extrait le 2006-06-01] * Introduction pages 547-548 * -----	1-10	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (IPC)
Date d'achèvement de la recherche		Examineur	
10 juillet 2013		Bockstahl, Frédéric	
CATÉGORIE DES DOCUMENTS CITÉS X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure. D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant			