Mg-LPSO における $L1_2$ クラスターとスモールクラスターの相互作用

関西学院大 理工 森下 慎也, 西谷 滋人

Interaction between L1₂ cluster and small cluster in Mg-LPSO

Kwansei Gakuin Univ., Informatics.

Shigeto R. Nishitani, Shinya Morishita

- **■背景** 我々は Mg-LPSO 合金における LPSO 構造の生成機構について,「積層欠陥部に $L1_2$ クラスターが形成され,そこから排斥された Zn,Y が濃化して新たな積層欠陥を誘発する」という仮説を立てていた [1]. これまでの研究では, $L1_2$ クラスターと溶質原子単体,あるいはペアとの相互作用を調べるために, $L1_2$ クラスターから一層ずつ離れた位置に溶質原子を挿入したモデルのエネルギーを第一原理計算により求めた結果は,溶質原子が $L1_2$ クラスターから離れれば離れるほど安定化するという結果であった. しかし,この結果に基づいた組織の発展シミュレーションでは,溶質原子の中距離秩序が現れない. そこで,本研究ではより大きな溶質原子のクラスター集合を仮定し,第一原理計算により $L1_2$ クラスターとの相互作用エネルギーを求めた.
- ■手法 清原らは hcp 構造に L1₂ クラスターを導入すると、構造緩和 により上下分割されスモールクラスターが生成されると報告していた [2]. このスモールクラスターに着目し、図1に示すスラブモデルに挿入し系全体のエネルギーを求めた。図1において同じ色で示した等価 な位置へスモールクラスターを配置したモデルについて第一原理計算 をおこなった.
- ■結果 図2にL1₂クラスターとスモールクラスター間の垂直距離による系全体のエネルギーの変化を示した。エネルギー値は 4-5 層離れた位置で最低値となり、6 層以上の距離でも単調に減少することなく、僅かではあるが中距離で溶質原子が安定する傾向を示している。エネルギー的に得られた中距離での安定性から、動的な組織形成機構を解明するためには、スモールクラスターの拡散機構について議論をおこなう必要がある。そこで、我々は単空孔、あるいは複空孔を利用した空孔拡散に着目し、スモールクラスター周辺での空孔の安定性について報告する。

参考文献

- [1] Y. Sakamoto, C. Shirayama, Y. Yamamoto, R. Kubo, M. Kiyohara, and S. R. Nishitani: Mater.Trans., 56(2015), 933.
- [2] M. Kiyohara, Y. Sakamoto, T. Yoshioka, S. Morishita, and S. R. Nishitani: proceedings of PRICM, (Kyoto 2016), to be published T

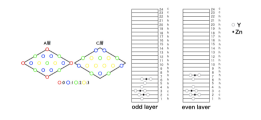


図 1 A 層 と C 層における近接 距離を表した図と今回使用したス ラブモデルの模式図.

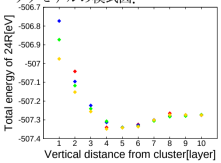


図 2 $L1_2$ クラスターと small cluster の距離によるエネルギー変化. グラフの点の色は図 1 で示した近接距離の色に対応している.

はないやろ?????.