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 $\mathrm{Mg\text{-}LPSO}$ 合金における LPSO 構造の生成機構について,「積層欠陥部に $\mathrm{L1_2}$ 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, $\mathrm{L1_2}$ 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, $\mathrm{L1_2}$ 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 $\mathrm{L1_2}$ 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 $\mathrm{L1_2}$ 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 $L1_2$ 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 $L1_2$ 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, et al., proceedings of PRICM, (Kyoto 2016).

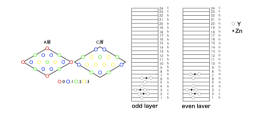


図 1 A 層と C 層における近接 距離を表した図と今回使用したス ラブモデルの模式図 .

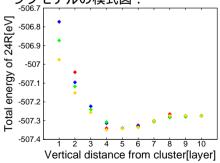


図 2 $L1_2$ クラスターと small cluster の距離によるエネルギー変化 . グラフの点の色は図 1 で示した近接距離の色に対応している .