# Mg-LPSO の L1<sub>2</sub> クラスターの第一原理計算

## 情報科学科 西谷研究室 3539 山本 泰基

## 1 背景

LPSO (Long Period Stacking Order) 構造をもった Mg は比降伏強度でジュラルミンを上回る特性を持ち、かつ難燃 性であるため次世代の航空機の構造材料として実用化が始 まっている. LPSO 構造を図 1 に示した [1]. 西谷研究室で は、この LPSO 構造の生成機構として「積層欠陥部に L12 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L12クラスターを形成する」というシナリオを立て [2],第一原理計算を用いて系のエネルギーからそのシナリオ の実現性を評価してきた. 第一原理計算は, 量子力学を支配 するシュレディンガー方程式を精確に解いて,原子の種類だ けから電子構造を求め, いろいろな物性を予測する計算であ る. 計算の結果, 系全体のエネルギーは溶質原子と L12 クラ スターとの距離が離れるにつれ単調に減少し安定となったが, それは中周期的に溶質原子が濃化するという LPSO の構造か ら予想される結果に反するものであった. 本研究では、これま で考慮してきたサイズより大きな溶質原子のクラスターを仮 定して、同様の計算をおこなう.

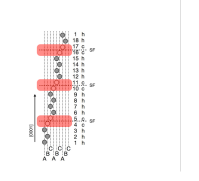
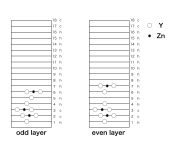


図1 LPSO 構造の模式図.

#### 2 手法

清原らは、 $L1_2$  クラスターを母相の Mg がとる hcp 構造に 強引に導入すると、2 つに分裂したより小さな cluster が生成 すると予測している [1]. このサイズは小角散乱の実験から奥 田らが報告しているクラスターサイズに近い [3].

この small cluster を  $L1_2$  クラスターから 1 層ずつ離れた 位置に挿入して、VASP を用いて第一原理計算を行い構造緩 和したエネルギーを求める. VASP で計算を行う場合、無限 周期の固体を考えなければならないが計算モデル内の原子が 増えるにつれ計算時間も増えるため、無限周期のモデルの計算を行うことはできない. そこで同じモデルが全方向に無限



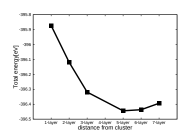


図2 計算モデルの模式図.

図 3  $L1_2$  クラスターと small cluster の距離による エネルギー変化.

に隣接したようなモデルを考える.このような計算条件を周期 的境界条件という.本研究で行う構造緩和は,結晶中の各原 子を個々に移動させる内部緩和と,格子定数を変化させて結晶 格子の構造自体を緩和させる外部緩和を用いて,最安定構造 を求め,エネルギー値を算出する.

## 3 考察

上下に分割した際の small cluster の生成エネルギーが低く、安定構造となった。上下に分割した small cluster を、積層欠陥にある  $L1_2$  クラスターから離れた位置へ図 2 に示したように挿入した。第一原理計算によって得られた系全体のエネルギーを図 3 に示した。4 層離れた位置での計算についてはエネルギー値が収束していないが、他の層の計算結果から 距離が離れるに連れ単調減少を示すだけでなく、僅かではあるが中距離に安定位置がある傾向を示している。

#### 4 今後の研究

今後は、4層離れた位置での計算が収束に向かうよう分析 し、より遠くの離れた積層まで入れる. また、現段階では small cluster を  $\mathrm{L}1_2$  クラスターの真上の位置に置いているが、 small cluster を違う位置に置いたモデルについても計算を行う.

## 参考文献

- M. Kiyohara, Y. Sakamoto, T. Yoshioka, S. Morishita, and S. R. Nishitani: proceedings of PRICM9, (Kyoto 2016).
- [2] Y. Sakamoto, C. Shirayama, Y. Yamamoto, R. Kubo, M. Kiyohara, and S. R. Nishitani: Mater. Trans., 56(2015), 933.
- [3] H. Okuda, M. Yamasaki, Y. Kawamura, M. Tabuchi, H. Kimizuka: Scientific Reports, 5 (2015), 14186.