魏(位)安璐

出生年月: 1998年 04月 | 个人主页: https://weianlu.github.io/

联系电话: +86188-1256-0352 | 电子邮箱: anlu.wei@manchester.ac.uk

研究兴趣: DFT 计算、材料模拟、Python

教育背景

曼彻斯特大学 (QS32) 博士研究生 | 计算化学 (全奖)

2022.09 - 至今

• 研究方向:基于 DFT 的功能材料计算模拟

天津大学 (985) 硕士研究生 | 化学工程 (推荐免试)

2019.09 - 2022.06

• 绩点: 88.2/100, 一等学业优秀奖学金

中国石油大学(华东)(211) 学士 | 化学工程与工艺

2015.09 - 2019.06

• 绩点: 88.8/100, 连续四年排名: 1/28, 国家奖学金

海外交流经历

• 阿联酋哈利法大学(全奖本科毕设项目)

2019.01 - 2019.07

马来西亚石油大学(全奖海外交流项目)

2017.06 - 2017.08

学术成果

- <u>Wei, A.</u>; Kaltsoyannis, N. (2025). *Helium Migration in Zirconolite: A Density Functional Theory Investigation*. 《Journal of Nuclear Materials》. (JCRQ1)
- Wei, A. et al. (2022). Theoretical Insight into Tuning CO₂ Methanation and Reverse Water Gas Shift Reactions on MoO_x-modified Ni Catalysts. 《Journal of Physical Chemistry C》. (JCRQ2, 封面文章)
- Zhang, R.; Wei, A. et al. (2021). Tuning Reverse Water Gas Shift and Methanation Reactions during CO₂ Reduction on Ni Catalysts via Surface Modification by MoO_x. (Journal of CO₂ Utilization). (JCRQ1)
- Bahamon, D.; Wei, A. et al. (2021). Effect of Amine Functionalization of MOF Adsorbents for Enhanced CO₂ Capture and Separation: A Molecular Simulation Study. 《Frontiers in Chemistry》. (JCRQ2)

科研项目

曼彻斯特大学 | 博士项目 | 导师: Nikolas Kaltsoyannis

2022.09 - 至今

- 项目一: "锆石模型中氮扩散行为的第一性原理研究"(J. Nuclear Materials, 2025)
 基于密度泛函理论计算(DFT/VASP)建立锆石缺陷模型,计算不同缺陷类型下氮原子的迁移路径和扩散能全;进行频率计算,分析温度、压力条件对迁移行为的影响,为核废料固化材料的设计提供理论依据。
- 项目二: "Pu 掺杂对氮迁移的调控机制"(在研)
 使用 VASP 构建钙、锆、钛空位下的 Pu 掺杂锆石超胞模型,评估缺陷形成能、局域结构畸变及价态特征;结合 CI-NEB 方法计算氦迁移路径与能全,揭示 Pu 掺杂对氦迁移行为的调控机制。
- 项目三: "果糖/HMF 脱水反应吸附行为模拟"(合作项目,在研)
 基于 VASP 构建果糖/HMF 在磺化二氧化硅催化剂表面的多种吸附构型模型; 计算吸附能、键长变化及电子结构特征,预测最优催化剂表面结构,为反应条件优化提供定量依据。

天津大学 | 硕士项目 | 导师: 葛庆峰

2019.09 - 2022.06

- 项目一: "MoO_x-Ni 催化剂 CO₂加氢机理研究"(J. Phys. Chem. C, 2022, 封面文章)
 使用 VASP 计算 CO₂加氢不同反应路径的能垒和反应热力学,构建反应势能面;自主编写 Python 脚本实现微观动力学建模,定量分析压强对中间体覆盖率和产物选择性的影响。
- 项目二:"催化剂表面修饰效应对 CO2吸附行为的研究"(J. CO2 Utilization, 2021) 通过 VASP 计算 CO2 在 NiMo 催化剂表面的吸附能;结合 Bader 电荷及 DOS/PDOS 分析,揭示表面修饰对 CO2 吸附与活化的电子结构调控机制。

哈利法大学 | 本科毕设 | 导师: Lourdes F. Vega

2019.01 - 2019.08

项目名称:"胺功能化 MOFs 吸附 CO₂ 性能优化"(Front. Chem., 2021) 利用 LAMMPS 软件开展大规模 GCMC 分子模拟,系统评估不同胺链长与取代度对 CO₂ 吸附等温线、选择性及循环性能的影响;筛选出最优功能化方案,为工业 CO₂ 捕集材料设计提供参数化依据。

中国科学院生物能源与过程技术研究所 | 实习项目 | 导师: 王宁

2018.06 - 2018.08

项目名称: "面向钠离子电池应用的石墨炔材料研究"(国家自然科学基金面上项目)
 协助设计石墨炔前体分子用于电化学储能;负责含炔基小分子的分离与纯化,组装与测试碱金属电池,评估其储能性能及循环稳定性,为炔类碳材料在钠离子电池中的应用研究提供支持。

学术会议

- 2025年: 第30届稀土元素研究会议 (RERC30),海报展示,美国 芝加哥
- 2024年:第30届材料化学联盟(MCC)周年会议,海报展示,英国 Daresbury
- 2024年: 第11届f区元素国际会议(ICFE11), 海报展示, 法国 Strasbourg
- 2023年: 第29届材料化学联盟(MCC)周年会议,海报展示,英国 Daresbury

教学经历

曼彻斯特大学 | 教学助理

2023.09 - 2025.06

- 课程 1: CHEM10600 Python 计算练习 设计 Python 教学任务与自动批改脚本,教授本科生编程在化学计算中的应用。
- 课程 2: CHEM10600 Gaussian 量化化学实验 指导学生使用 Gaussian 与 GaussView 进行几何优化与分子性质计算,提升计算能力与科研应用理解。

荣誉奖励

- 2020年: 天津大学一等学业奖学金
- 2019年: 天津大学特等学业奖学金 (推免研究生)
- 2017年: 国家励志奖学金 (排名前5%, 教育部)
- 2017年:中国石油大学科技创新奖学金
- 2017年:全国大学生化工安全设计大赛优秀奖(教育部)
- 2016年:中国石油大学一等学业奖学金(排名前5%)
- 2016年: 中国石油大学"优秀学生"称号

技能&兴趣

- **计算与模拟**: 第一性原理计算 (VASP, Gaussian, CASTEP)、分子动力学 (LAMMPS)、蒙特卡洛模拟 (GCMC)、 反应机理计算 (NEB/CI-NEB)、电子结构分析 (Bader, DOS/PDOS)、声子谱计算
- 编程与数据处理: Python: 自动化计算、数据分析、MATLAB、C++
- 语言能力: 雅思 7.0, 英语六级: 500+
- 兴趣: 钢琴, 口琴, 咖啡师 (SCA), 旅游