Joint Usage / Research Center for Interdisciplinary Large-scale Information Infrastructures

圓谷 貴夫(熊本大学大学院 先導機構)

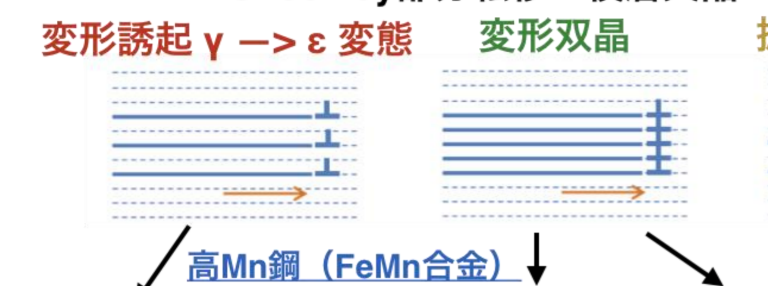
第一原理計算でひも解く合金が示す長周期積層欠陥構造の形成メカニズム



研究計画の背景

力学特性と塑性変形機構

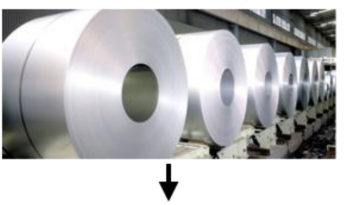
Shockley部分転移一積層欠陥ユニット



___ Shockley部分転位

高層ビルのダンパー材

自動車用薄板



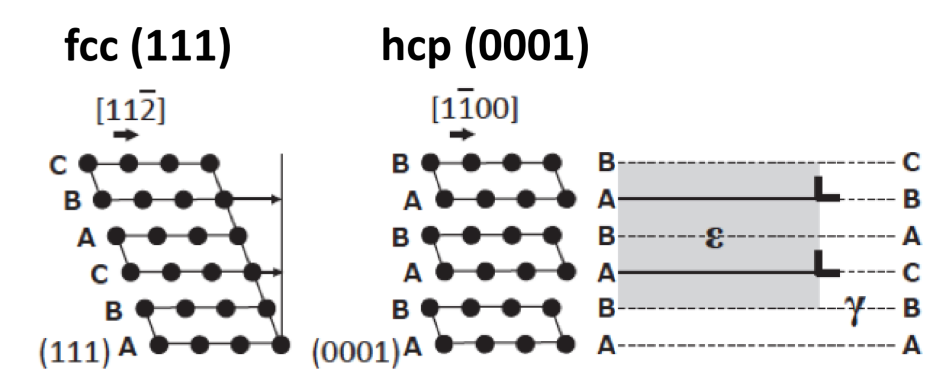


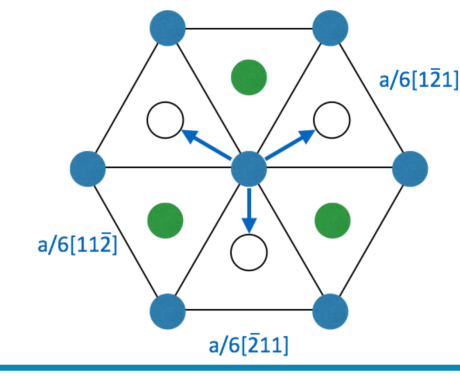
高強度マグネシウム合金



輸送機器の軽量化へ

Shockleyの部分転位







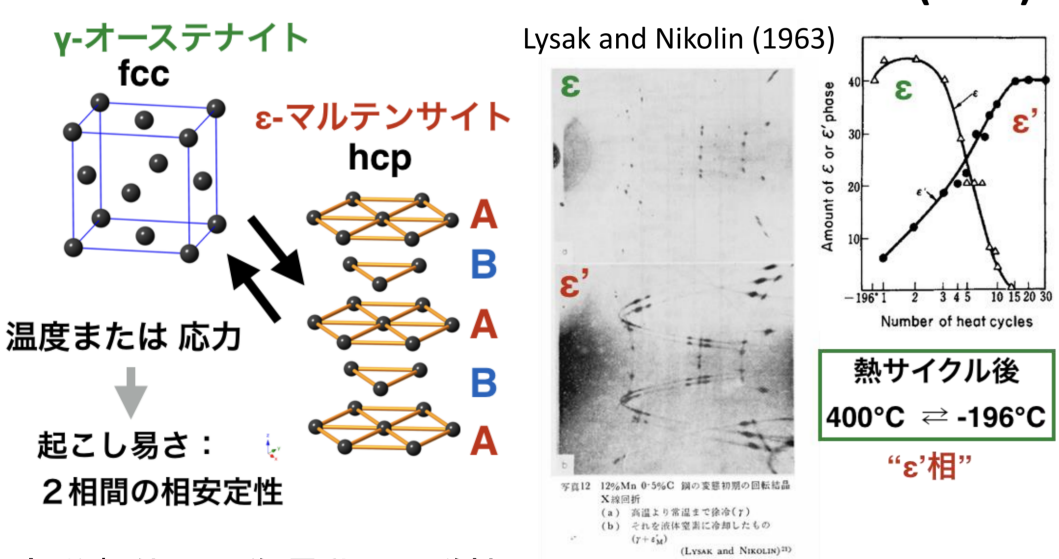
J. Bardeen, W. Shockley, and W. Brattain

実用材料における長周期積層構造 (Long Period Stacking Order: LPSO)の発見

鉄鋼材料(Fe系形状記憶合金)

応力誘起γ-ε変態

Fe-12%Mn-0.5%C (wt%)



部分転位の反復運動の可逆性 => 疲労亀裂の進展を抑制

- ε'相の積層パターンは不明
- γ, ε相との相安定性も不明

目的:第一原理計算手法により、部分転位を有する構造の相安定 性を調べ、 ϵ 相の積層パターンおよび、 γ , ϵ 相との相安定性を解明.

- 構造安定性と電子状態
- 反強磁性スピン秩序の安定性(ノンコリニア磁性を含む)

計算手法

全電子FLAPW(Full-potential Linearized Augmented Plane Wave)法 に基づく第一原理計算

E. Wimmer, H. Krakauer, M. Weinert, A. Freeman, Phys. Rev. B (1981) スピン依存の密度汎関数理論:一般化密度勾配近似(GGA-PBE)

$$E_{XC}^{GGA}[n^{\uparrow}, n^{\downarrow}] = \int d^{3}r n(\mathbf{r}) \varepsilon_{xc}(n^{\uparrow}(\mathbf{r}), n^{\downarrow}(\mathbf{r}), |\nabla n^{\uparrow}|, |\nabla n^{\downarrow}|, \dots)$$

LPSO構造を有する高強度マグネシウム合金

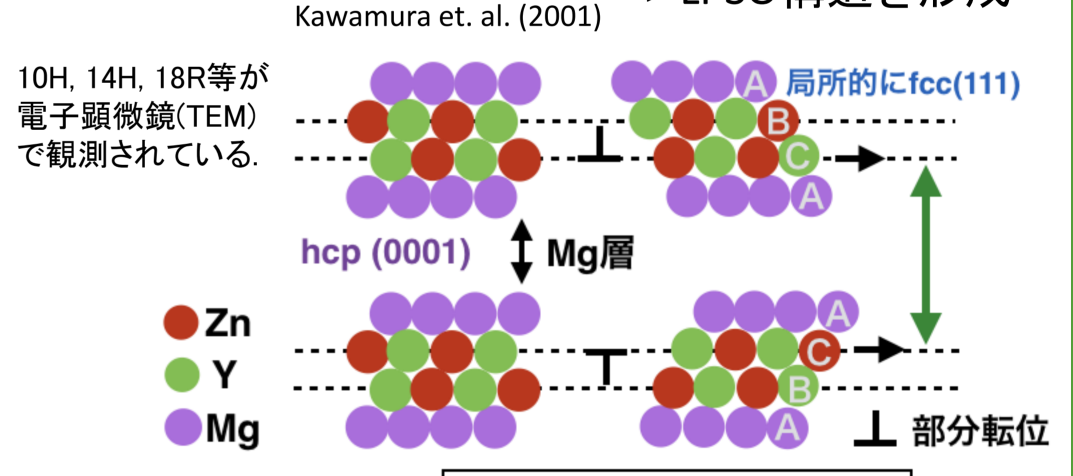
Mg-遷移金属(TM)-希土類(RE)系

TM = Co, Ni, Cu, Zn

RE = Y, Gd, Tb, Dy, Ho, Er, Tm

初めて開発

=> LPSO構造を形成



積層の秩序

目的:長距離積層欠陥秩序構造の形成メカニズムの解明 Mg-Y-Zn合金におけるY, Znの役割を電子論的な立場から解明する

- Y, Zn, Y-Zn層間距離に最安定な点はあるのか?
- ・積層欠陥を導入した場合に自由エネルギーは安定化するか?
 - -> 自由エネルギーを第一原理計算により評価 安定化するメカニズムをフォノン分散から検討

計算手法

 $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$

- ウルトラソフト擬ポテンシャル法に基づく第一原理計算
- 相対論的効果であるスピン軌道相互作用を考慮した計算
- 有限温度での相安定性、フォノン分散、弾性特性を評価する 実空間での力定数:フローズンフォノン(直接)法

JHPCN

学際大規模情報基盤共同利用・共同研究拠点 第10回シンポジウム