引用信息: Qin Xu-Bo; Zhang Yan-Ning; Lu Jian-Lin. Acta Phys. -Chim. Sin., 2003, 19 (12): 1163-1166 [秦绪波; 张妍宁; 鲁剑林. 物理化学学报, 2003, 19(12): 1163-1166]

本期目录 | 在线预览 | 过刊浏览 | 高级检索

[打印本页] [关闭]

原子尺寸差异与非晶形成能力

秦绪波:张妍宁:鲁剑林

山东大学材料液态结构及其遗传性教育部重点实验室,济南 250061;济南铁路局工程机械厂,济南 250001 摘要:

采用分子动力学模拟技术,研究了纯Au及AuCu合金的熔化、非晶化和晶化过程.模拟结果表明,在冷却速率为 5×1011 K•s-1至4×1012 K•s-1的范围内,液态Au总是形成晶体,且冷速越快,结晶温度越低;而AuCu合金则形成非晶,且冷速越快,非晶转变温度越高.验证了原子尺寸的不匹配有利于非晶形成这一规律. 关键词: 分子动力学模拟 非晶和晶体 原子尺寸不匹配

收稿日期 2003-05-30 修回日期 2003-08-04 网络版发布日期 2003-12-15

通讯作者: 张妍宁 Email: Zhangyanning\_421@163.com

## 本刊中的类似文章

- 1. 程兆年,丁弘,雷雨,许立.RbCI熔解的分子动力学模拟研究[J]. 物理化学学报, 1995,11(10): 890-895
- 2. 周国荣; 吴佑实; 张川江; 赵芳. 二十面体准晶对非晶形成影响的模拟[J]. 物理化学学报, 2003, 19(01): 13-16
- 3. 黄世萍, 刘洪霖, 马彦会, 唐波, 陈念贻. ZnCl。熔盐的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1995,11(01): 71-73
- **4.** 黄世萍; 马彦会; 唐波; 徐桦; 陈念贻. NaCI-NaBr系熔盐溶液的分子动力学研究[J]. 物理化学学报, 1994,10(11): 1045-1048
- 5. 程兆年; 郟正明; 许立; 陈念贻.熔融NaCa $F_3$ 、Na $_2$ Ca $F_4$ 和Na $_3$ Ca $F_5$ 的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1994,10(08): 676-679
- 6. 吴晓萍; 刘志平; 汪文川. 分子模拟研究气体在室温离子液体中的溶解度[J]. 物理化学学报, 2005,21(10): 1138-1142
- 7. 刘春莉; 李春华; 陈慰祖; 王存新.用分子模拟方法研究HIV-1整合酶与咖啡酰基类抑制剂的相互作用[J]. 物理化 学学报, 2005,21(11): 1229-1234
- 8. 张爱龙; 刘让苏; 梁佳; 郑采星. 冷却速率对液态Ni凝固过程中微观结构演变影响的模拟研究[J]. 物理化学学报, 2005,21(04): 347-353
- 9. 张弢;谷廷坤;齐元华.熔体快速冷凝过程的微观结构演化[J]. 物理化学学报, 2005,21(02): 173-176
- 10. 殷开梁;徐端钧;夏庆;叶雅静;邬国英;陈正隆.正十六烷体系凝固过程的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2004, 20(03): 302-305
- 11. 刘新; 孟长功; 刘长厚. 金属银在高升温速率下的熔化和过热行为[J]. 物理化学学报, 2004, 20(03): 280-284
- 12. 邵俊; 徐桦; 陆文聪; 陈念贻. 高压 $Na_2$ O-SiO $_2$ 系输运性质反常的分子模拟[J]. 物理化学学报, 2004,20(03): 237-239
- **13.** 张弢; 张晓茹; 吴爱玲; 管立; 徐昌业. 金属铜升温熔化过程的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2003,19(08): 709-713
- 14. 张荣; 谭载友; 郑敦胜; 罗三来; 李浩然. 特殊缔合体系TFE水溶液分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2008, 24 (03): 428-432
- **15.** 崔宝秋; 宫利东; 赵东霞. 微过氧化物酶水溶液的ABEEM/MM动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2008,24(06): 1035-1040
- **16.** 张军; 赵卫民; 郭文跃; 王勇; 李中谱. 苯并咪唑类缓蚀剂缓蚀性能的理论评价[J]. 物理化学学报, 2008,24(07): 1239-1244
- 17. 沈秋婵; 梁婉春; 胡兴邦; 李浩然. 甲酰胺水溶液的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2008,24(07): 1169-1174
- 18. 沈新媛 吕洋 李慎敏.人体端粒中(3+1)混合结构G-四链体稳定性的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009,25(04): 783-791
- 19. 崔巍 张怀 计明娟.新型二氟甲基磷酸类酪氨酸蛋白磷酸酯酶1B抑制剂的分子动力学模拟和结合自由能计算
- [J]. 物理化学学报, 2009,25(04): 668-676
- 20. 赵勇山 郑清川 张红星 楚慧郢 孙家钟.人类丝氨酸消旋酶的同源模建及其与多肽类抑制剂的分子对接[J]. 物

### 扩展功能

# 本文信息

#### PDF(1406KB)

#### 服务与反馈

把本文推荐给朋友 加入我的书架 加入引用管理器

引用本文 Email Alert 文章反馈

浏览反馈信息

#### 本文关键词相关文章

- ▶ 分子动力学模拟
- ▶非晶和晶体
- ▶原子尺寸不匹配

# 本文作者相关文章

- ▶ 秦绪波
- ▶张妍宁
- ▶鲁剑林

理化学学报, 2009,25(03): 417-422

- **21.** 潘国祥; 倪哲明; 王芳; 王建国; 李小年.二氟尼柳/水滑石插层组装结构、氢键及水合特性的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009,25(02): 223-228
- 22. 陈聪 李维仲.甘油水溶液氢键特性的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009,25(03): 507-512
- 23. 刘让苏,周群益,李基永.液态金属结构变化的分子动力学模拟研究[J]. 物理化学学报, 1995,11(08): 755-757
- 24. 顾健德,田安民,鄢国森.N<sub>2</sub>,O<sub>2</sub>水溶液光谱的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1995,11(08): 719-723
- 25. 周震; 言天英; 高学平. 储能材料的模拟与设计[J]. 物理化学学报, 2006, 22(09): 1168-1174
- 26. 张妍宁: 王丽: 边秀房. 中介尺度Au纳米团簇熔化的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2003, 19(01): 35-39
- 27. 吴晓萍; 刘志平. 室温离子液体[bmim][ $BF_4$ ]和水混合物的计算机模拟研究[J]. 物理化学学报, 2005,21(09): 1036-1041
- **28.** 方美娟; 骆书娜; 王河清; 刘万云; 赵玉芬. 磷酰化对丙氨酸与溶菌酶相互作用的影响[J]. 物理化学学报, 2005,21 (09): 1042-1045
- 29. 刘迎春; 王琦; 吕玲红; 章连众. 疏水性微孔中水的结构和扩散性质的分子模拟[J]. 物理化学学报, 2005,21(01): 63-68
- 30. 孙浩 蒋勇军 俞庆森 邹建卫.分子动力学模拟方法研究结构水在糖原合成酶激酶-3β中的作用[J]. 物理化学学报, 2009,25(04): 635-639
- **31.** 宋其圣, 郭新利, 苑世领, 刘成卜.十二烷基苯磺酸钠在 $SiO_2$ 表面聚集的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009,25(06): 1053-1058
- **32.** 付一政, 刘亚青, 兰艳花.端羟基聚丁二烯/增塑剂共混物相容性的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009,25 (07): 1267-1272
- 33. 赵健伟, 刘洪梅, 倪文彬, 郭彦, 尹星.从分子水平研究电子传递[J]. 物理化学学报, 2009,25(07): 1472-1480
- 34. 李振泉; 郭新利; 王红艳; 李青华; 苑世领; 徐桂英; 刘成卜. 阴离子表面活性剂在油水界面聚集的分子动力学模拟 [J]. 物理化学学报, 2009,25(01): 6-12
- 35. 蔡开聪 王建平. 乙醇醛的分子动态结构[J]. 物理化学学报, 2009, 25(04): 677-683
- **36.** 陈莹; 王秀英; 赵俊卿. 小尺寸金属团簇熔化过程的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2008, 24(11): 2042-2046
- **37.** 胡建平; 柯国涛; 常珊; 陈慰祖; 王存新.HIV-1病毒DNA与整合酶结合后的构象变化[J]. 物理化学学报, 2008,24 (10): 1803-1810
- **38.** 付一政; 刘亚青; 梅林玉; 兰艳花. HTPB与AI不同晶面结合能和力学性能的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2009, 25(01): 187-190
- **39.** 李姝; 刘磊; 曹臻; 汪继强; 言天英. 室温熔盐二(三氟甲基磺酸酰)亚胺锂-尿素体系的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2007,23(07): 983-986
- 40. 彭传校; 王丽; 张妍宁. 应变率诱发镍纳米丝的非晶化[J]. 物理化学学报, 2007, 23(04): 517-520
- 41. 丛红日; 边秀房; 李辉; 王丽. 液态Al<sub>80</sub>Fe<sub>20</sub>合金的中程有序结构[J]. 物理化学学报, 2002, 18(01): 39-44
- 42. 徐桦; 邵俊. 氟代硼酸锂玻璃的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2002, 18(01): 10-13
- 43. 王丽; 衣粟; 边秀房. Ni。 AI合金液态与非晶中的原子团簇 [J]. 物理化学学报, 2002, 18(04): 297-301
- 44. 朱小蕾; 周志华; 卢文庆; 黄锦凡; 彭盘英. 由 $CBr_4$  分子动力学研究观察到的可能的新相[J]. 物理化学学报, 1997,13(09): 815-821
- **45.** 王丽; 边秀房; 李辉. 金属Cu液固转变及晶体生长的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2000,16(09): 825-829
- 46. 侯怀宇; 陈国良; 陈光. 金属Ni熔化前后结构变化的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2006, 22(07): 771-776
- 47. 徐桦; 邵俊. 正磷酸铝高压下相变的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 2000,16(06): 512-516
- 48. 计明娟; 叶学其; 杨鹏程. 甲硫氨酸-脑啡肽的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1999, 15(11): 1011-1016
- **49.** 李辉; 边秀房; 李玉忱; 刘洪波; 陈魁英. 贵金属Au的液态结构分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1998,14(07): 630-634
- 50. 刘新; 孟长功; 刘长厚. 升温速率对金属铅的熔化和过热行为的影响[J]. 物理化学学报, 2003, 19(08): 681-685
- 51. 雷雨; 程兆年; 唐鼎元.分子动力学模拟研究β-BAB $_2$ O $_4$ 熔体的结构[J]. 物理化学学报, 1996,12(06): 481-484
- 52. 程兆年; 郏正明; 张静; 陈念贻.熔融CaF, 的径向分布函数[J]. 物理化学学报, 1993, 9(04): 438-441
- 53. 程兆年; 张静; 郏正明; 陈年贻. 超离子导体CaF<sub>2</sub>中的Ca<sup>2+</sup>亚晶格和F<sup>-</sup>亚晶格[J]. 物理化学学报, 1991,7(04): 390-393

54. 邵俊; 汤正诠. LiCI 急冷玻璃形成过程中局部结构的分子动力学模拟——基于周期性边界条件的Voronoi多面体计算[J]. 物理化学学报, 1991,7(05): 571-576

55. 高廷红, 刘让苏, 周丽丽, 田泽安, 谢泉.液态 $Ca_7Mg_3$ 合金快速凝固过程中团簇结构的形成特性[J]. 物理化学学报, 2009,25(10): 2093-2100

Copyright © 物理化学学报