

## 纳米尺度硼烯与石墨烯的相互作用

陈勇 李瑞

### Interaction between borophene and graphene on a nanoscale

Chen Yong Li Rui

引用信息 Citation: *Acta Physica Sinica*, 68, 186801 (2019) DOI: 10.7498/aps.68.20190692

在线阅读 View online: <https://doi.org/10.7498/aps.68.20190692>

当期内容 View table of contents: <http://wulixb.iphy.ac.cn>

---

## 您可能感兴趣的其他文章

### Articles you may be interested in

凹槽铜基底表面与单层石墨烯的相互作用特性研究

Characteristics of interaction between single-layer graphene on copper substrate and groove

物理学报. 2018, 67(3): 033101 <https://doi.org/10.7498/aps.67.20172249>

六方氮化硼表面石墨烯纳米带生长与物性研究

Synthesis and characterization of graphene nanoribbons on hexagonal boron nitride

物理学报. 2019, 68(16): 168102 <https://doi.org/10.7498/aps.68.20191036>

硼或氮掺杂的锯齿型石墨烯纳米带的非共线磁序与电子输运性质

Non-collinear magnetism and electronic transport of boron or nitrogen doped zigzag graphene nanoribbon

物理学报. 2019, 68(2): 027101 <https://doi.org/10.7498/aps.68.20181754>

利用石墨烯等离激元与表面声子耦合增强量子摩擦

Enhancement of quantum friction via coupling of surface phonon polariton and graphene plasmons

物理学报. 2016, 65(23): 236801 <https://doi.org/10.7498/aps.65.236801>

纳米微结构表面与石墨烯薄膜的界面黏附特性研究

Interface adhesion property between graphene film and surface of nanometric microstructure

物理学报. 2018, 67(3): 030201 <https://doi.org/10.7498/aps.67.20172153>

二硫化钨/石墨烯异质结的界面相互作用及其肖特基调控的理论研究

Interfacial interaction and Schottky contact of two-dimensional  $\text{WS}_2$ /graphene heterostructure

物理学报. 2019, 68(9): 097101 <https://doi.org/10.7498/aps.68.20190020>

# 纳米尺度硼烯与石墨烯的相互作用\*

陈勇 李瑞†

(北京科技大学机械工程学院, 北京 100083)

(2019 年 5 月 7 日收到; 2019 年 7 月 4 日收到修改稿)

硼烯作为一种性能优异的二维材料, 其界面动力学行为值得探讨. 本文采用解析法研究了石墨烯与六方氮化硼 (h-BN) 以及一种硼烯之间的相互作用. 结果表明, 石墨烯在六方氮化硼上滑动时, C 原子和 B 原子之间的相互作用弱于 C 原子和 N 原子之间的相互作用. 石墨烯与硼烯界面间的势能起伏明显小于石墨烯和六方氮化硼之间的势能起伏, 表明其界面摩擦力可能更小. 此外, 石墨烯从硼烯上滑出时拉出力较小, 其边界效应更弱, 因此硼烯有望成为一种摩擦性能优异的二维材料.

**关键词:** 硼烯, 石墨烯, 势能起伏, 摩擦

**PACS:** 68.35.Af, 61.48.De, 81.05.ue

**DOI:** 10.7498/aps.68.20190692

## 1 引言

石墨烯<sup>[1]</sup>因具有优异的力学、电学和热学等性能<sup>[2–5]</sup>而受到了研究者的广泛关注, 有望应用于高性能纳电子器件和微纳机电系统中<sup>[6]</sup>. 在石墨烯的应用中, 界面摩擦、黏着行为是亟待解决的重要问题. 目前研究者对石墨烯的摩擦行为已经开展了较为充分的研究, 如 Zheng 等<sup>[7]</sup>发现通过摩尔纹超晶格适配可实现石墨烯的超低摩擦. Guo 等<sup>[8]</sup>模拟了层间距对石墨烯摩擦的影响, 指出随着层间距的减小摩擦力增大. 层数<sup>[9]</sup>、褶皱<sup>[10]</sup>对石墨烯摩擦的影响已被充分讨论. 氢化<sup>[11]</sup>、氟化<sup>[12]</sup>、羟基<sup>[13,14]</sup>对石墨烯运动和摩擦的影响也得到了研究. 此外, Berman 等<sup>[15]</sup>还采用石墨烯与纳米粒子的组合实现了宏观尺度界面间的超低摩擦.

石墨烯与其他二维材料之间由于晶格失配, 具有不公度接触构型<sup>[16–18]</sup>, 对减小摩擦具有积极作用, 因此以石墨烯为代表的二维异质结构的摩擦行为也受到了研究者的关注, 如石墨烯与 h-BN 之间的超低摩擦行为得到了研究者的确认. Leven 等<sup>[19]</sup>

研究了方向性、厚度和滑动约束对石墨烯和 h-BN 之间层间滑动的影响. Wang 等<sup>[20]</sup>研究了氟化石墨烯和 MoS<sub>2</sub> 之间的超低摩擦行为. Spear 等<sup>[21]</sup>综述了二维材料应用于控制表面和界面摩擦性能的最新进展.

在目前制备的多种二维材料中, 二维硼烯 (Borophene)<sup>[22, 23]</sup>表现出独特的力学、电学和化学性能<sup>[24]</sup>, 具有良好的应用前景. 程鹏等<sup>[25]</sup>制备出了单层硼烯, 并指出一些硼烯结构可在大气环境下稳定存在. 但目前对硼烯的摩擦特性以及其与其他二维材料间相互作用的研究较为欠缺. Crisafulli 等<sup>[26]</sup>的研究表明采用解析法研究石墨烯层间滑动的动力学行为具有可行性, 因此本文采用解析法研究了石墨烯和一种稳定的二维平面结构的硼烯之间的层间相互作用, 并与石墨烯和 h-BN 之间的相互作用相比较, 讨论了硼烯在摩擦学领域应用的可能性.

## 2 模型和方法

本文建立了两种模型, 包括石墨烯在 h-BN 基底上滑动以及石墨烯在硼烯基底上滑动的模型. 其

\* 国家自然科学基金 (批准号: 51475039) 资助的课题.

† 通信作者. E-mail: [lirui@ustb.edu.cn](mailto:lirui@ustb.edu.cn)

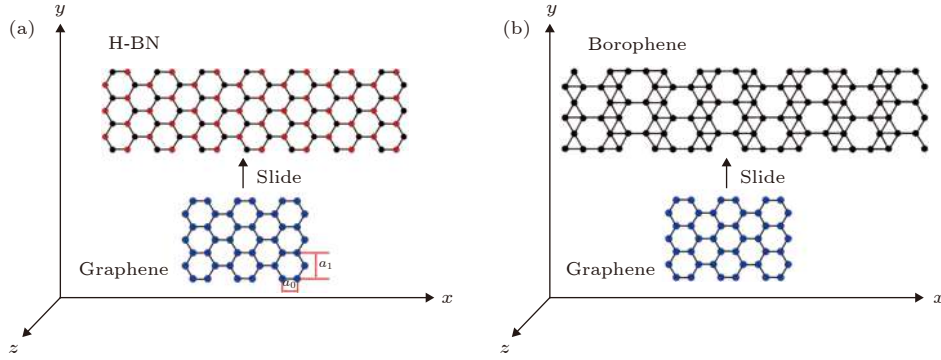


图 1 石墨烯在固定基底上滑动的模型 (a) 石墨烯在 h-BN 上, 模型 a; (b) 石墨烯在硼烯上, 模型 b  
Fig. 1. Graphene slides on substrates: (a) On h-BN, model a; (b) on borophene, model b.

中为了简化计算, h-BN 和硼烯基底均固定, 滑动的石墨烯片为刚性, 并在滑动过程中保持匀速. 模型示意图如图 1 所示, 其中模型 a, b 分别为石墨烯/h-BN 和石墨烯/硼烯组成的模型. 考虑到石墨烯和 h-BN 均为六角形蜂巢结构, 为了方便计算模型的尺寸, 可定义两个参数  $a_0 = 0.142$  nm 和  $a_1 = 0.246$  nm, 如图 1(a) 中所示. 对于模型 a, 固定 h-BN 的尺寸为:  $L_x = 3.37$  nm,  $L_y = 2.18$  nm,  $N = 256$ ; 模型 b 中固定硼烯的尺寸为:  $L_x = 3.33$  nm,  $L_y = 2.00$  nm,  $N = 272$ . 其中  $L_x$ ,  $L_y$  分别指两组模型中固定基底 (硼烯和 h-BN) 在  $x$ ,  $y$  方向上的长度;  $N$  为原子个数. 值得注意的是, 由于模型的简化, 该模型的建立仅适用于二维平面、无褶皱的结构, 若应用于二维结构中存在较大褶皱的情况时则会存在构型不准确的问题. 两组模型中滑动石墨烯片尺寸的计算公式如下:

$$L_x = a_0 \times h_x + 2a_0 \times (h_x - 1), \quad (1)$$

$$L_y = a_1 \times h_y, \quad (2)$$

$$N = 2h_x \times [3 + 2 \times (h_y - 1)], \quad (3)$$

其中  $(h_x, h_y)$  指在  $x$ ,  $y$  方向分别有  $h_x$  和  $h_y$  个正六边形.

基于固定基底假设以及石墨烯为刚性的假设, 模型中需要考虑的作用力仅为固定基底和滑动石墨烯之间的范德瓦耳斯力 [26–28]. 范德瓦耳斯力采用 Lennard-Jones 势函数 [29] 描述:

$$U_{\text{LJ}}(r_{ij}) = 4\varepsilon_{ij} \left[ \left( \sigma_{ij}/r_{ij} \right)^{1/2} - \left( \sigma_{ij}/r_{ij} \right)^6 \right], \quad (4)$$

相应的作用力函数是

$$F_{\text{LJ}}(r_{ij}) = 4\varepsilon_{ij} \left[ 12 \left( \sigma_{ij}/r_{ij} \right)^{1/2} - 6 \left( \sigma_{ij}/r_{ij} \right)^6 \right] / r_{ij}, \quad (5)$$

其中,  $r_{ij}$  指固定基底上的原子与石墨烯滑动片上的原子之间的距离,  $\varepsilon_{ij}$  为势能阱的深度,  $\sigma_{ij}$  为相互作用势能为零时的两体距离. 计算中  $\varepsilon_{ij}$  与  $\sigma_{ij}$  的取值如表 1 所列 [27].

表 1 Lennard-Jones 势函数参数表  
Table 1. Parameters for Lennard-Jones potential.

| 模型                 | 原子  | $\sigma/\text{nm}$ | $\varepsilon/\text{kJ}\cdot\text{mol}^{-1}$ |
|--------------------|-----|--------------------|---------------------------------------------|
| Graphene/h-BN      | C—B | 0.343              | 0.329                                       |
|                    | C—N | 0.338              | 0.407                                       |
| Graphene/Borophene | C—B | 0.343              | 0.329                                       |

### 3 结果与讨论

#### 3.1 石墨烯与 h-BN 之间的相互作用

由于 h-BN 在结构上是由 B 原子和 N 原子交替连接而成的多个正六边形, 因此分析石墨烯在 h-BN 上的滑动能够比较由于原子类型的不同而导致的界面间势能起伏的差异. 在 h-BN 上滑动的石墨烯片由 28 个原子组成, 其中  $h_x = 2$ ,  $h_y = 3$ , 在  $x$ ,  $y$  方向上的长度分别为 0.57, 0.74 nm. 本文对石墨烯与 h-BN 之间法向载荷  $F_z$  为 25, 50, 75, 86, 100, 125 和 150 nN 的情况进行了计算. 由于不同载荷下界面间的作用力和势能曲线具有相似性, 这里选择载荷为 86 nN 的情况进行讨论.

石墨烯中 C 原子与 h-BN 中 B, N 原子间的相互作用以及石墨烯与 h-BN 间的总作用力和势能如图 2 所示. 图 2(a) 显示了滑动过程的三个阶段. 阶段 I, 石墨烯从开始进入至刚好完全进入 h-BN 的过程; 阶段 II, 石墨烯在 h-BN 上滑动的过程; 阶段 III 石墨烯从即将开始滑离 h-BN 至完全滑出 h-BN 的过程.  $P_s$  为阶段 I 最后时刻所对应的

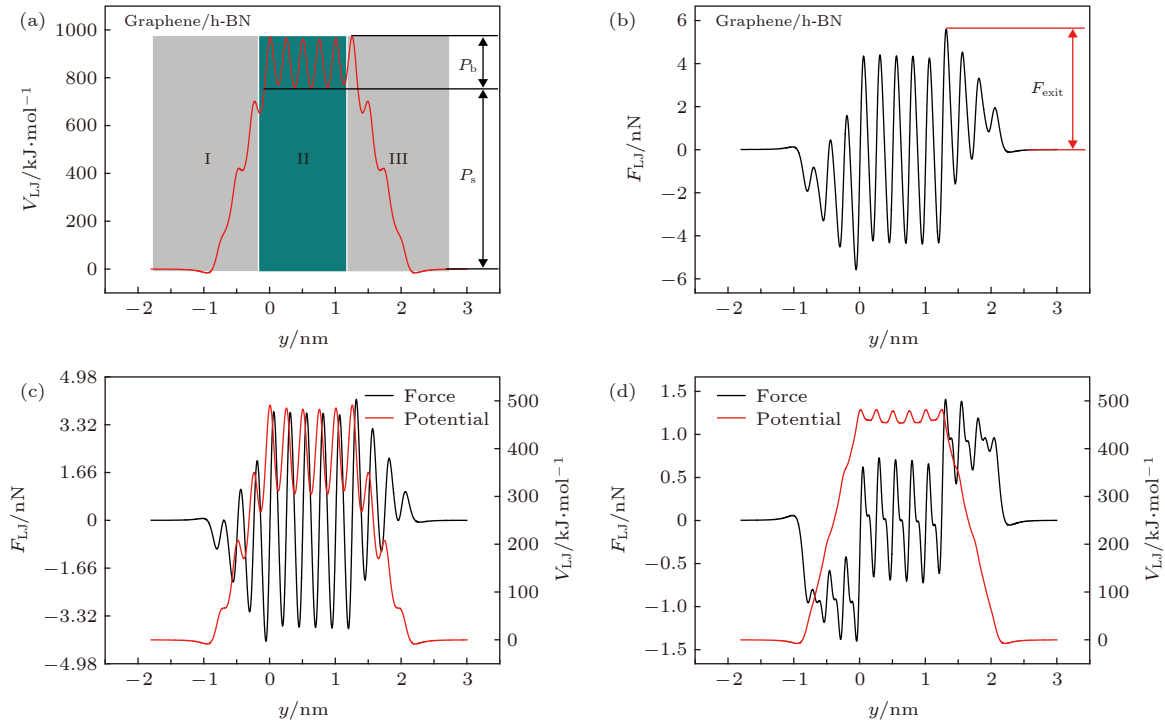


图 2 石墨烯与 h-BN 在相对滑动过程中的层间作用力  $F_{LJ}$  与势能  $V_{LJ}$  (a) 石墨烯与 h-BN 之间的势能; (b) 石墨烯与 h-BN 之间的作用力; (c) 石墨烯中的 C 与 N 原子的相互作用; (d) C 与 B 原子的相互作用

Fig. 2. Force and interface potential between graphene and h-BN during the sliding process: (a) The interface potential from phase I to phase III; (b) the force between graphene and h-BN; (c) the interaction between C and N atoms; (d) the interaction between C and B atoms.

势能数值,  $P_b$  为阶段 II 中势能最大值与最小值的差值, 即界面间势能起伏的幅值. 界面间的最大作用力产生在石墨烯片完全进入 h-BN 以及石墨烯片即将开始滑离 h-BN 的时刻, 可将其命为拉出力, 意为滑动片滑离 h-BN 时需克服的层间作用力, 记作  $F_{\text{exit}}$ , 如图 2(b) 所示.

图 2(c) 和图 2(d) 为石墨烯中的 C 原子和 h-BN 中的 N, B 原子之间的范德瓦耳斯力和势能图. 可知整个滑动过程 C, B 原子之间的最大层间作用力小于 C, N 原子之间的作用力. 并且当石墨烯完全在 h-BN 上滑动时 (阶段 II), C, B 之间的作用力比 C, N 之间小, C, B 之间的  $P_b$  值也明显小于 C, N 之间. 研究者的结果表明 [30], 在纳米尺度界面间势能的起伏与摩擦相关. 鉴于此, 石墨烯和硼烯之间的相互作用值得进行探讨.

### 3.2 石墨烯与硼烯之间的相互作用

在石墨烯与硼烯组成的模型中, 基本设定与前一模型类似. 石墨烯依然由 28 个原子组成, 其中  $h_x = 2$ ,  $h_y = 3$ , 在  $x, y$  方向上的长度分别为 0.57, 0.74 nm. 法向载荷  $F_z$  也选择 25, 50, 75, 86, 100,

125 和 150 nN 进行计算. 图 3 显示了当界面法向载荷为 86 nN 时石墨烯与硼烯之间的范德瓦耳斯力和势能图, 曲线形式与石墨烯和 h-BN 之间的相互作用类似. 图 4(a) 和图 4(b) 分别为不同的载荷下, 石墨烯与硼烯和 h-BN 之间的势能起伏  $P_b$  和拉出力  $F_{\text{exit}}$ . 可以看出载荷在 25—150 nN 之间时, 在相同的载荷下, 石墨烯和硼烯之间的势能起伏更小. 由于界面间作用力与势能之间为偏导关系 (见

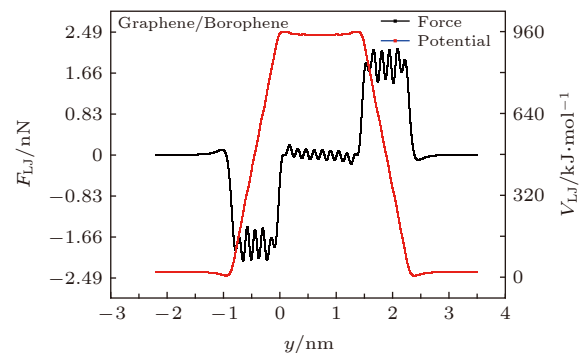
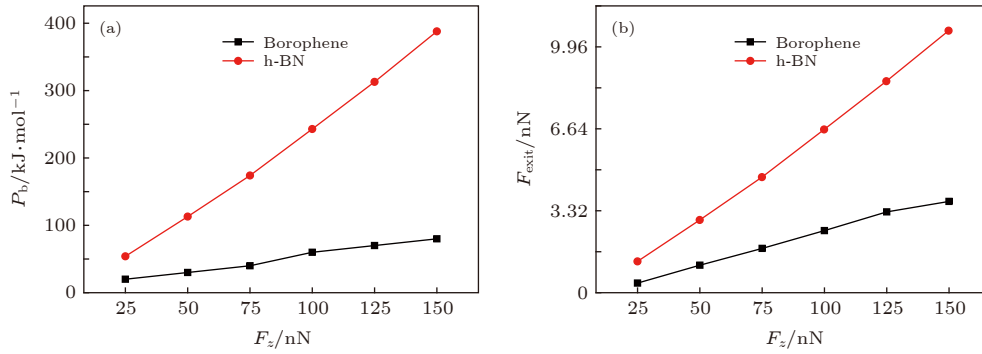


图 3 石墨烯与硼烯相对滑动过程中界面间的相互作用力和势能

Fig. 3. Force and interface potential between graphene and borophene during the sliding process.

图 4 不同载荷下石墨烯与 h-BN 和硼烯之间势能起伏和拉出力 (a) 势能起伏  $P_b$ ; (b) 拉出力  $F_{exit}$ Fig. 4. Corrugation and pull out force between graphene and h-BN, borophene under different load: (a)  $P_b$ ; (b)  $F_{exit}$ .

(5) 式), 势能起伏小意味着界面间相互作用力弱, 摩擦力更小. 此外, 由图 4(b) 可以看出, 在相同的载荷下石墨烯与硼烯之间的拉出力也更小. 这一结果表明石墨烯与硼烯之间的摩擦可能更小, 并且边界效应更不明显.

图 5 显示了在不同的载荷 25, 50, 75, 100, 125 和 150 nN 下, (2, 3), (4, 3), (4, 5) 和 (6, 5) 四种不同尺寸的石墨烯相对硼烯滑动时的  $P_b$  值, 其中 (2, 3), (4, 3), (4, 5) 和 (6, 5) 尺寸石墨烯的  $L_x$  和  $L_y$  可以根据 (1) 和 (2) 式计算, 其数值分别为 0.57, 0.74, 1.42, 0.74 nm 和 1.42, 1.23, 2.27, 1.23 nm. 可以看出石墨烯片的尺寸与  $P_b$  数值的大小为正相关, 原因是原子数的增加增大了界面间的相互作用. 载荷越大  $P_b$  的数值越大, 这与文献 [26] 结果一致.

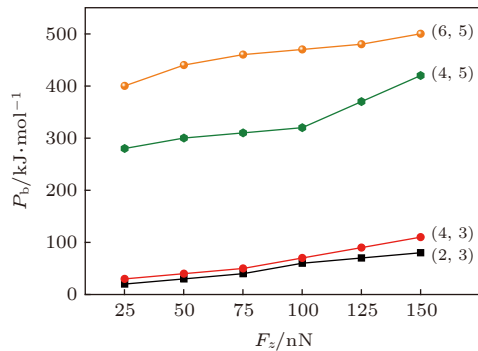


图 5 在不同的载荷下, 不同尺寸的石墨烯相对硼烯滑动时界面间的势能起伏

Fig. 5. Influence of graphene size on  $P_b$  under different load.

## 4 结 论

本文采用解析法分别研究了石墨烯在 h-BN、硼烯上滑动时界面间相互作用的动力学过程. 结果

表明, 石墨烯的运动可分为进入、稳定滑动和滑出三个阶段. 在稳定滑动阶段, 当基底为 h-BN 时, C, B 原子之间的势能起伏弱于 C, N 原子之间. 滑出阶段 C, B 原子作用导致的拉出力也比 C, N 原子作用小. 石墨烯与硼烯界面间的势能起伏以及拉出力均比石墨烯与 h-BN 之间小, 表明界面间的摩擦力可能更小, 因此硼烯有望成为一种性能优异的润滑材料.

## 参考文献

- [1] Iijima S 1991 *Nature* **354** 56
- [2] Qian D, Wagner G J, Liu W K, Yu M F, Ruoff R S 2002 *Appl. Mech. Rev.* **55** 495
- [3] Bigdeli M B, Fasano M 2017 *Int. J. Therm. Sci.* **117** 98
- [4] Fasano M, Bigdeli M B 2018 *Heat Transfer Eng.* **39** 1686
- [5] Bai Q S, Shen R Q, He X, Liu S, Zhang F H, Guo Y B 2018 *Acta Phys. Sin.* **67** 030201 (in Chinese) [白清顺, 沈荣琦, 何欣, 刘顺, 张飞虎, 郭永博 2018 物理学报 **67** 030201]
- [6] Spitalsky Z, Tasis D, Papagelis K, Galiotis C 2010 *Prog. Polym. Sci.* **35** 357
- [7] Zheng X, Gao L, Yao Q, Li Q, Zhang M, Xie X, Qiao S, Wang G, Ma T, Di Z 2016 *Nat. Commun.* **7** 13204
- [8] Guo Y, Guo W, Chen C 2007 *Phys. Rev. B* **76** 155429
- [9] Lee C, Li Q, Kalb W, Liu X Z, Berger H, Carpick R W, Hone J 2010 *Science* **328** 76
- [10] Li S, Li Q, Carpick R W, Gumbach P, Liu X Z, Ding X, Sun J, Li J 2016 *Nature* **539** 541
- [11] Ihara S, Itoh S, Kitakami J I 1993 *Phys. Rev. B* **48** 5643
- [12] Ko J H, Kwon S, Byun I S, Choi J S, Park B H, Kim Y H, Park J Y 2013 *Tribol. Lett.* **50** 137
- [13] Li R, Wang S, Peng Q 2018 *Nanoscale Res. Lett.* **13** 138
- [14] Li R, Song C 2018 *Crystals* **8** 167
- [15] Berman D, Deshmukh S A, Sankaranarayanan S K R S, Erdemir A, Sumant A V 2015 *Science* **348** 1118
- [16] Volodin A, Buntinx D, Ahlsgog M, Fonseca A, Nagy J B, Van Haesendonck C 2004 *Nano Lett.* **4** 1775
- [17] Daraio C, Nesterenko V F, Jin S, Wang W, Rao A M 2006 *J. Appl. Phys.* **100** 064309
- [18] Coluci V R, Fonseca A F, Galvao D S, Daraio C 2008 *Phys. Rev. Lett.* **100** 086807
- [19] Leven I, Krepel D, Shemesh O, Hod O 2013 *J. Phys. Chem.*

- Lett.* **4** 115
- [20] Wang L F, Ma T B, Hu Y Z, Zheng Q, Wang H, Luo J 2014 *Nanotechnology* **25** 385701
- [21] Spear J C, Ewers B W, Batteas J D 2015 *Nano Today* **10** 301
- [22] Liu Z F 2016 *Acta Phys.-Chim. Sin.* **32** 1053 (in Chinese) [刘忠范 2016 物理化学学报 **32** 1053]
- [23] Zhang Z, Penev E S, Yakobson B I 2017 *Chem. Soc. Rev.* **46** 6746
- [24] Guo Z K, Tian Y, Gan H B, Li Z J, Zhang T, Xu N S, Chen J, Chen H J, Deng S Z, Liu F 2017 *Acta Phys. Sin.* **66** 217702 (in Chinese) [郭泽堃, 田颜, 甘海波, 黎子娟, 张彤, 许宁生, 陈军, 陈焕君, 邓少芝, 刘飞 2017 物理学报 **66** 217702]
- [25] Cheng P, Chen L, Wu K H 2017 *Physics* **46** 214 (in Chinese) [程鹏, 陈岚, 吴克辉 2017 物理 **46** 214]
- [26] Crisafulli A, Khodayari A, Mohammadnejad S, Fasano M 2018 *Crystals* **8** 149
- [27] Ren M, Liu Y, Liu J Z, Wang L, Zheng Q 2016 *J. Mech. Phys. Solids* **88** 83
- [28] Cui Z, Guo J G 2016 *AIP Adv.* **6** 125110
- [29] Ruoff R S, Hickman A P 1993 *J. Phys. Chem.* **97** 2494
- [30] Wang LF, Ma TB, Hu YZ, Wang H 2012 *Phys. Rev. B* **86** 125436

## Interaction between borophene and graphene on a nanoscale<sup>\*</sup>

Chen Yong    Li Rui<sup>†</sup>

(School of Mechanical Engineering, University of Science and Technology Beijing, Beijing 100083, China)

( Received 7 May 2019; revised manuscript received 4 July 2019 )

### Abstract

The interface dynamic behavior of borophene is one of the issues that need investigating for its applications. In this paper, the interaction between graphene and borophene, h-BN is investigated. The results show that the interactions between C atoms and B atoms are weaker than those between C atoms and N atoms when graphene slides on h-BN substrate. The corrugation of interface potential between graphene and borophene is smaller than between graphene and h-BN, which implies smaller friction. Moreover, the pull-out force in the simulation system including graphene and borophene is smaller than the interaction between graphene and h-BN, which indicates a weaker boundary effect. Therefore, borophene promises to exhibit an excellent tribological behavior in application.

**Keywords:** borophene, graphene, corrugation of interface potential, friction

**PACS:** 68.35.Af, 61.48.De, 81.05.ue

**DOI:** 10.7498/aps.68.20190692

<sup>\*</sup> Project supported by the National Natural Science Foundation of China (Grant No. 51475039).

<sup>†</sup> Corresponding author. E-mail: [lirui@ustb.edu.cn](mailto:lirui@ustb.edu.cn)