



Institute of Physics, CAS

氟化镁高压萤石结构稳定性及热物性的数值模拟

孙小伟 宋婷 刘子江 万桂新 张磊 常文利

Numerical prediction of structural stability and thermodynamic properties for MgF₂ with fluorite- type structure under high pressure

Sun Xiao-Wei Song Ting Liu Zi-Jiang Wan Gui-Xin Zhang Lei Chang Wen-Li

引用信息 Citation: Acta Physica Sinica, 69, 156202 (2020) DOI: 10.7498/aps.69.20200289

在线阅读 View online: https://doi.org/10.7498/aps.69.20200289

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

方镁石高压结构预测和高温结构稳定性研究

High-pressure structure prediction and high-temperature structural stability of periclase 物理学报. 2019, 68(12): 126201 https://doi.org/10.7498/aps.68.20190204

基于波长调制技术的高温高压流场温度测量方法

Temperature measurement method of high temperature and high pressure flow field based on wavelength modulation spectroscopy technology

物理学报. 2019, 68(23): 233301 https://doi.org/10.7498/aps.68.20190515

高温高压下立方氮化硼和六方氮化硼的结构、力学、热力学、电学以及光学性质的第一性原理研究 First-principles study of structural, elastic, thermodynamic, electronic and optical properties of cubic boron nitride and hexagonal boron nitride at high temperature and high pressure 物理学报. 2019, 68(7): 077102 https://doi.org/10.7498/aps.68.20182030

高压下Ti2AlX(X=C,N)的结构、力学性能及热力学性质 Structural, mechanical and thermodynamic properties of Ti2AlX(X=C,N) at high pressure 物理学报. 2017, 66(14): 146101 https://doi.org/10.7498/aps.66.146101

高压下锗化镁的金属化相变研究

Pressure-induced metallization transition in Mg2Ge 物理学报. 2017, 66(16): 166201 https://doi.org/10.7498/aps.66.166201

高温等离子体的状态方程及其热力学性质

Equations of state and thermodynamic properties of hot plasma 物理学报. 2017, 66(3): 030505 https://doi.org/10.7498/aps.66.030505

氟化镁高压萤石结构稳定性及热物性的数值模拟*

孙小伟1)† 宋婷1) 刘子江1)2) 万桂新1) 张磊1) 常文利1)

1) (兰州交通大学数理学院, 兰州 730070)

2) (兰州城市学院物理系, 兰州 730070)

(2020年2月26日收到; 2020年4月29日收到修改稿)

氟化镁 (MgF₂) 是工业用途广泛的重要碱土金属氟化物,也是矿物质氟镁石的主要成分,相比于电子结构和光学特性的研究,人们从地球物理学的角度给予 MgF₂高压热物性的研究明显不够,而组成地球下地幔矿物的高压熔化、热膨胀等热物性预测对理解地球的结构、动力学、演化及起源至关重要.本文利用基于密度泛函理论的第一性原理方法,通过热力学、动力学、力学稳定性计算表明萤石结构为 MgF₂高压结构,根据等焓原理,分别结合广义梯度近似和局域密度近似确定出了零温下 MgF₂晶体从稳定金红石结构到高压萤石结构的相转变压力为 19.26 GPa 和 18.15 GPa,且萤石结构至少稳定到 135 GPa (相当于下地幔压力);利用基于有效势参数模型的经典分子动力学方法,通过模拟特定压力下 MgF₂体系的摩尔体积、总能随温度的变化确认了 MgF₂ 萤石结构在 300—6000 K 温度范围内的高温稳定性.在此基础上,考虑选用能够提高密堆固体平衡特性的交换相关泛函形式的广义梯度近似方法且结合准谐德拜模型,以及利用根据从头算 Hartree-Fock方法获得的数据拟合得到的可靠经验势参数结合经典分子动力学方法,共同预测了萤石结构的 MgF₂在 300—1500 K 和 0—135 GPa 的温度和压力范围内的体积热膨胀系数、等温体模量、热弹性参数等重要热力学参量.研究表明: MgF₂ 萤石结构基于体积热膨胀系数和等温体模量得到的热弹性参数并非物态方程研究中通常假定的常数,但在高温高压条件下,其值接近于常数.

关键词:氟化镁,结构相变,热力学特性,高温高压 **PACS**: 62.50.-p,05.70.Ce,71.15.Mb,71.15.Pd

DOI: 10.7498/aps.69.20200289

1 引 言

氟化物晶体材料是一类极其重要的功能晶体 材料,主要应用在激光固体发射器、通信、雷达、催 化剂载体、光学棱镜及窗口材料等方面.氟化镁 (MgF₂)是典型的碱土金属氟化物晶体,具有高抗 腐蚀性、高热稳定性以及高硬度、高透过率、低折 射率、宽带隙等优异性能,可广泛应用于各个领域: 作为重要的固体激光器发光介质,MgF₂可用来制 作光学棱镜、透镜和窗口等光学元器件,大尺寸紫 外级 MgF₂ 单晶可用于光通信系统以及军工领域, 同时 MgF₂ 是集成光学、光纤通信和激光元件等 领域的重要光学镀膜材料^[1,2];作为催化剂载体, MgF₂ 在光催化中也起着重要的作用^[3]; MgF₂也 是典型的地矿物质, 1968 年在法国首次发现的矿 物质氟镁石的主要成分是 MgF₂^[4].氟化物相对于 氧化物和硫化物更容易压缩,人们可以在较窄的压 力范围内观察到更大的晶格应变.因此,在很长的 一段时间内, MgF₂ 晶体被看作为研究地幔中离子 键型矿物 (特别是含共价键的离子晶体) 行为的矿 物学模型,也是高压下状态方程发展的实验材料^[5].

© 2020 中国物理学会 Chinese Physical Society

^{*} 国家自然科学基金 (批准号: 51562021, 111464027)、甘肃省重点人才项目 (批准号: 2020RCXM100)、兰州交通大学优秀科研团队 (批准号: 201803) 和兰州交通大学"百名青年优秀人才培养计划"资助的课题.

[†] 通信作者. E-mail: sunxw_lzjtu@yeah.net

在环境压力下, MgF2 与二氧化钛 (TiO2) 和二 氧化硅 (SiO₂) 有着相同的相结构, 即以稳定金红 石结构存在, 而碱土金属氟化物中的氟化钙 (CaF₂)、氟化锶 (SrF₂) 和氟化钡 (BaF₂) 都是立方 萤石型结构. 早期实验研究表明, 随着压力增加 到 30 GPa, MgF, 会发生从四角金红石结构到立 方 CaF₂ 型萤石结构的相转变^[6]; 2001 年, Haines 等同的 X 射线粉末衍射实验结合密度泛函平面波 方法的物相分析研究表明, MgF2在高压下的结构 相变行为非常复杂,即在先于 PdF,型的萤石结构 出现之前, MgF2晶体在约 9.1 GPa下会发生从四 角金红石结构到正交氯化钙 (CaCl₂)结构的相 转变, 当压力达到 35 GPa 时, 出现了氯铅矿 (α-PbCl₂)新结构,由于该实验未能涉及到更高的压 力, MgF2 高压 CaF2 型萤石结构一直没有观察到; 2014年, Öztürk 等^[7]在关于 MgF₂ 高压结构的从 头算模拟研究中,首次将压力上升到 700 GPa,发 现当压力高达 280 GPa 时,金红石结构才转变为 CaF,型立方萤石结构; 2017年, Nelson 等^[8]利用 密度泛函理论方法详细计算了 MgF,晶体压力达 70 GPa时的结构相变,但在 0—70 GPa 压力范围 内未将 CaF2型萤石结构作为 MgF2 的候选高压结 构进行研究.

分子动力学关于多晶型 MgF,结构相变的研 究, 20年前就已展开, 但由于 MgF₂ 原子间相互作 用势发展缓慢,基于早期经验势模型的分子动力学 方法一直难以得到合理的结果^[9-11]. Catti 等^[11] 拟 合 MgF, 金红石结构的实验晶格参数和弹性常数 到两体 Born-Mayer 势函数形式,确定出了一套经 验势参数; Nga 和 Ong^[12] 利用 Catti 等^[11] 确定的 经验势参数,首次结合常压分子动力学方法研究 了 216 个粒子组成的 MgF2 体系从金红石结构到 萤石结构的相转变压力,结果表明 MgF2 晶体在压 力高达 85 GPa 的范围内均以稳定金红石结构存 在,之后随着压力的不断增加,出现一模糊的亚稳 结构,一直到135 GPa (即地球下地幔边界条件的 压力), 立方萤石结构才出现; 该结果是早期实验结 果的4倍多[6],是最新从头算模拟结果的9倍多[7]. Barrera 等^[13]考虑到纯经验拟合势存在的问题, 曾 尝试从第一性原理计算导出合适的有效势,这样做 不仅为计算机模拟提供了更为可靠的依据,而且还 可以反过来论证基于第一性原理的电子结构计算 方法同有效势之间的联系. 根据从头算 Hartree-Fock 方法计算得到的 MgF2 金红石结构的能量数 值, Barrera 等^[13] 拟合得到了一套势参数, 并结合 分子动力学重新估算了 MgF₂ 晶体从金红石到萤 石结构的相转变压力, 并和他们自己的从头算 Hartree-Fock 方法计算结果进行了比较. 分子动力 学模拟得到的相变压力为 12 GPa, 低于其从头算 结果 (约 30 GPa), 但明显好于 Nga 和 Ong^[12] 的 早期经典分子动力学模拟结果.

针对 MgF₂ 高压萤石结构, Barrera 等^[13] 研究 了压力达 40 GPa 时的热弹性参数 αK_T 随压力的 变化,由于热膨胀系数 α 是个不易测准的小量,使 得其和等温体模量 K_T结合得到的热弹性参数 $\alpha K_{\rm T}$ 在高压下完全不符合实际情况,即 $\alpha K_{\rm T}$ 远非 物态方程中所假定的常数; Tian 等^[14]利用分子动 力学方法计算了立方萤石结构的 MgF, 的熔化温 度,除了常压下的模拟熔化温度和早期实验数据可 比拟外,其高温高压下的 P-V-T 数据和基于密度 泛函理论的第一性原理方法结合准谐德拜模型得 到的最新结果在温度高于 800 K 时不相符合^[15].相 比于电子结构和光学特性的研究,人们从地球物理 学的角度给予 MgF2 高压热物性的研究明显不够, 而组成地球下地幔矿物在高压下的熔化、热膨胀等 物性研究对理解地球的结构、动力学、演化及起源 至关重要[16].

本文采用精确的第一性原理计算方法,对 MgF₂稳定金红石结构和高压萤石结构的相变进行 研究,且通过热力学、动力学、力学稳定性分析来 判断 MgF₂高压萤石结构的稳定性,通过经典分子 动力学方法模拟 MgF₂体系摩尔体积、总能随温度 变化以判断萤石结构的高温稳定性.在此基础上, 分别采用能够提高密堆固体平衡特性的交换相关 泛函形式的广义梯度近似方法且结合准谐德拜模 型,以及利用通过筛选根据从头算 Hartree-Fock 方法获得的数据拟合得到的可靠经验势参数结合 经典分子动力学方法,共同预测萤石结构的 MgF₂ 在 300—1500 K 和 0—135 GPa 的温度和压力范 围内的体积热膨胀系数、等温体模量、热弹性参数 等重要热力学参量,给出这些热力学参量随温度和 压力变化的规律性认识.

2 计算方法

2.1 第一性原理计算细节

本文采用密度泛函理论框架下的赝势平面波 方法,运用 CASTEP 软件包来预测 MgF₂ 晶体的

相关性质[17]. 电子和电子之间的交换关联势分别 采用 CA-PZ 形式的局域密度近似 (LDA)^[18,19] 以 及 2008 年由 Perdew 等^[20] 修订的 Perdew-Burke-Ernzerhof 形式的广义梯度近似方法 (GGA), 芯电 子与价电子间的相互作用势由超软赝势实现[21]. 计算过程中 Mg 的 2p6, 3s2 和 F 的 2s2, 2p5 电子均 被看作价电子处理, 倒易空间布里渊区 k 点采用 Monkhorst-Pack 方法选取^[22],针对四角金红石结 构和立方萤石结构,截断能均取 600 eV,分别采 用 9 × 9 × 12 和 15 × 15 × 15 的 k 点网格, 就能 很好保证所研究压力范围内的收敛精度. 零压和不 同外压条件下 MgF2 金红石结构和萤石结构的原 子位置优化采用 Broyden, Fletcher, Goldfarb 和 Shanno 提出并发展起来的几何算法^[23]. 迭代过程 中系统能量收敛标准为5×10⁻⁶ eV/atom, 优化后 作用在晶胞中每个原子上的力小于 0.01 eV/Å, 晶 胞应力偏差低于 0.02 GPa, 公差偏移小于 5 × 10⁻⁴ Å. 声子谱的计算采用线性响应方法^[24].

弹性常数是表征材料在微小应力作用下的形 变能力的物理量,可用来判断晶体结构的稳定性以 及用来计算固体材料的其他力学性质,本文采用应 力-应变方法计算 MgF₂ 萤石结构在静水压下的弹 性常数 *C_{ink}*,其定义如下^[25]:

$$C_{ijkl} = \left(\frac{\partial \sigma_{ij}(x)}{\partial e_{kl}}\right)_X,\tag{1}$$

式中, σ_{ij} 和 ∂e_{kl} 是施加的应力和欧拉应变张量, X和 x是变形前后的坐标.在静水压 P下有

$$C_{ijkl} = c_{ijkl} + \frac{P}{2} \left(2\delta_{ij}\delta_{kl} - \delta_{il}\delta_{jk} - \delta_{ik}\delta_{jl} \right), \quad (2)$$

$$c_{ijkl} = \left(\frac{1}{V(x)} \frac{\partial^2 E(x)}{\partial_{eij} \partial_{ekl}}\right)_X,\tag{3}$$

式中, c_{ijkl} 表示无穷小应变的二阶导数, δ 是有限 应变变量.由于应力和应变张量是对称的, 所以弹 性刚度张量只有 21 个非零独立分量.对于立方晶 体, 如本文关注的 MgF₂ 高压萤石结构, 有 3 个独 立的弹性常数, 即 C_{11} , C_{12} 和 C_{44} .计算中最大应 变振幅设置为 0.003, 每个应变循环 6 步, 即产生 6 个扭曲结构.

2.2 分子动力学模拟技术

分子动力学方法的出发点是物理系统的确定 性微观描述,是按照该体系内部的内禀动力学规律 来确定位形的转变,跟踪系统中每个粒子的运动, 然后根据统计物理规律,给出微观量如分子的坐 标、速度与宏观可观测量如温度、压力、弹性模量 等的关系.针对 MgF2 立方萤石结构,首先研究了 不同压力下温度对该结构稳定性的影响,接着预测 了该结构在高温高压下的热力学特性. 立方萤石 结构的 MgF,模拟体系由 768 个粒子 (256 个阳离 子、512个阴离子)组成,在使用有限粒子数来模拟 实际体系中粒子的运动时,需要考虑表面对体系中 粒子运动的影响,为避免这种影响,通过施加三维 周期性边界条件使处于模拟体系中的离子的运动 空间成为赝无限. 粒子的初始速度根据模拟体系设 定的温度赋值,压力由维里定理得到,模拟中长程 静电力的处理采用 Ewald 求和技术 [26], 分别在实 空间和倒空间中进行计算.模拟过程中位能截断采 用球形割去法,截断半径为立方原胞边长的一半. 模拟选用等温等压系综,即 NPT 系综.模拟时间步 长设为1 fs,每个平衡态计算 20000 步,前 10000 步 使体系重新平衡到所要求的温度和压力,然后再 用 10000 步测量温度、体积和压力, 统计各种性质 以供分析之用.

从原子层次上对具体材料的性质和过程进行 计算机模拟,其结果的准确性很大程度上依赖于原 子间相互作用势的精度和复杂程度,作用势函数确 定后,通过势函数对原子间的距离求导即可得到分 子间的作用力.本文中,MgF2晶体各离子间的总 相互作用能 V_{ij}由长程库仑能和短程非库仑作用能 组成,短程相互作用取 Born-Mayer 形式:

$$V_{ij}(r_{ij}) = \frac{1}{4\pi\varepsilon_0} \frac{Z_i Z_j e^2}{r_{ij}} + A_{ij} \exp\left(-\frac{r_{ij}}{\rho_{ij}}\right) - \frac{C_{ij}}{r_{ij}^6}, \quad (4)$$

式中, 各项分别表示库仑能、排斥能项和范德瓦耳 斯项 (偶极-偶极项), 其中 Z_i 和 Z_j 为有效电荷, r_{ij} 为原子之间的相互作用距离, A_{ij} 和 ρ_{ij} 是排斥势 参数, C_{ij} 为范德瓦耳斯常数. 对许多离子材料来 说, 短程相互作用取 Born-Mayer 势是一个十分传 统而有效的模型, Born-Mayer 势将排斥势与静电 相互作用联合起来以描述离子晶体中的相互作用, 能够反映大部分典型二元金属化合物高温高压下 的实际物性^[27–30]. 模拟中, 选用了两套势参数: Catti 等^[11] 拟合 MgF₂金红石结构的实验晶格参 数和弹性常数用到两体 Born-Mayer 势函数形式, 并确定出一套经验势参数, 记为模型 I (Model 1); Barrera 等^[13] 根据从头算 Hartree-Fock 方法计算 得到的 MgF₂ 金红石结构的能量数值, 拟合得到了 一套势参数, 记为模型 II (Model 2). 这两套经验 势参数很早被用来研究 MgF₂ 晶体从四角金红石 结构到立方萤石结构的相转变, 为后期第一性原理 计算结果提供了可供比较的参考数据.

3 分析和讨论

3.1 萤石结构 MgF_2 的高压稳定性

常压下 MgF₂以金红石结构存在, 早期研究表 明,随着压力的增加,MgF,会发生从金红石结构 到立方萤石结构的相转变. MgF2 金红石结构和萤 石型结构如图1所示,其中萤石结构具有较高的对 称性,存在两种配位体:一种为以金属 Mg 原子为 中心的 Mg-8F 立方体, 其中 Mg 原子位于立方体 中心,其余8个F原子分别位于立方体顶点;另一 种为以 F 原子为中心的 F-4 Mg 正四面体, F 原子 位于正四面体中心, Mg 原子位于正四面体顶点. 图 2(a) 和图 2(b) 分别给出了利用 GGA 和 LDA 方法计算得到的 MgF。零温下的两种结构的焓与 压力的关系,内插图同时给出了它们的每个分子式 的焓差随压力的变化,以帮助准确地确定相变压 力. 由图 2 可以看出, 零温下 MgF2 金红石结构比 萤石结构更稳定,利用 GGA 和 LDA 两种不同交 换相关函数计算得到的 MgF, 从金红石结构到萤 石结构的相变压力差别很小,分别为 19.26 GPa 和 18.15 GPa. 本文基于密度泛函理论的第一性原 理计算结果给出的相变压力接近早期实验结果[6] 和最新从头算结果^[13],但与Öztürk等^[7]、Nga和 Ong^[12]的经典分子动力学模拟结果相比,差别较 大,分析差别产生的原因,除了早期分子动力学模 拟给出的模拟体系太小容易忽略模拟背景之外,主



图 1 MgF₂晶体 (a) 金红石结构和 (b) 立方萤石结构示 意图, 其中大球代表 Mg 原子, 小球代表 F 原子

Fig. 1. Crystal structures of MgF_2 with (a) the rutile-type phase and (b) the fluorite-type phase. The large and small spheres represent magnesium and fluorine atoms, respectively. 要是模拟采用的经验势参数模型引起的:短程势采 用通常处理离子晶体的两体 Born-Mayer 势,显得 过于简单;拟合所用源数据是实验得到的基态结构 参数,不能反映高压情况;势参数拟合用到了弹性 常数,而和晶格参数相比,弹性常数是为对势函数 所特别敏感的量,从势函数拟合的角度讲,弹性常 数不是一个好量.



图 2 利用 (a) GGA 和 (b) LDA 方法分别计算的 MgF₂ 晶 体金红石结构和萤石结构零温下的焓随压力的关系,内插 图分别为两种结构的 MgF₂ 每个分子式的相对焓随压力的 变化

Fig. 2. Calculated enthalpy as a function of pressure in the framework of (a) GGA and (b) LDA for MgF_2 with the rutile-type and fluorite-type structures at zero temperature. In the inset, the relative enthalpy versus pressure is presented.

在从微观角度分析材料的物理性质方面,能带 结构起着重要的作用.利用 GGA 方法计算得到 的 MgF₂ 晶体金红石结构在零压和相变压力为 19.26 GPa 下的能带结构以及萤石结构在相变压 力为 19.26 和 135 GPa 高压下的能带结构分别如 图 3(a) 和图 3(b) 所示.从图 3(a) 可以看出, MgF₂ 金红石结构的禁带宽度最窄的地方出现在 G 点处, 为直接带隙:零压下,导带与价带之间的带隙宽度 为 6.57 eV,该值与文献结果 6.97 eV^[31] 相符合,与 实验值 10.08 eV^[32] 相比较偏小;随着压力增加到 19.26 GPa,带隙宽度增加到 7.59 eV. 从图 3(b)可以看出, MgF2 萤石结构在相变压力为 19.26 和 135 GPa下价带的顶点在 X点,而导带的底点在 G点,即价带的最高点与导带最低点不在同一点,故属于间接带隙,带隙宽度分别为 6.89 和 9.71 eV. 本文的计算结果与实验值之间的差异是由于密度 泛函理论计算的是基态近似的结果,而在真实体系中的能隙属于激发态,这在计算材料界是普遍存在 的现象,并不影响人们对 MgF2 晶体电子结构的分 析和研究.



图 3 利用 GGA 计算得到的 MgF₂ 晶体 (a) 金红石结构 在零压和相变压力为 19.26 GPa下的能带结构以及 (b) 萤 石结构在相变压力为 19.26 和 135 GPa下的能带结构

Fig. 3. Calculated band structures of MgF_2 using GGA method: (a) The rutile-type phases at 0 and 19.26 GPa; (b) the fluorite-type phase at 19.26 and 135 GPa.

声子谱,即格波的角频率与波矢量的关系曲线,通过对晶体材料声子谱研究可以明确材料是否 具有动力学稳定性特征.为了检验 MgF₂ 金红石结 构和萤石结构的动力学稳定性,在密度泛函理论框 架下采用 GGA 近似、结合线性响应方法^[24]分别计 算了金红石结构在零压和相变压力为 19.26 GPa 下的声子谱及萤石结构在下地幔压力 135 GPa 下 的声子谱: MgF₂ 四角金红石结构的原胞共有 6 个 原子, 立方萤石结构的原胞共有 3 个原子, 因此从 理论上而言 MgF₂ 晶体的两种结构应各有 18 和 9 种色散关系, 即应各有 18 和 9 条声子谱计算曲 线, 在波矢的某些取值范围内, 这些声子谱曲线有 些是重叠的, 如图 4 所示. 由图 4 可以看出, 零压 下 MgF₂ 晶体金红石结构为稳定结构, 当压力达到 相变压力 19.26 GPa 时, 金红石结构的声子谱有



图 4 利用 GGA 计算得到的 MgF₂ 晶体金红石结构在 (a) 零压、(b) 相变压力为 19.26 GPa 下的声子谱和 (c) 萤石 结构在 135 GPa 下的声子谱

Fig. 4. Calculated phonon spectra of MgF_2 with the rutile-type phases at (a) 0 GPa and (b) 19.26 GPa and with (c) the fluorite-type phase at 135 GPa using GGA method.

虚频存在,说明该结构在这种状态下是不稳定的,即有相变发生,符合前面热力学稳定性计算结果; 高压萤石结构当压力达到地球下地幔压力135 GPa 时,其声子谱在整个布里渊区没有虚频出现,这意 味着在该压力下,它是动力学稳定的.

弹性常数是反映固体对弹性形变的抵抗能力 的物理量,通过弹性常数可以了解晶体的脆性破 坏、屈曲、弹性波的传播及德拜温度等方面的信息, 也可以判断晶体结构的稳定性.对于立方晶系的晶 体,比如 MgF₂ 萤石结构,由于其应变能必须为正, 因此晶体的力学稳定性必需满足下列条件^[33]:

 $C_{11} + 2C_{12} > 0, \ C_{44} > 0, \ C_{11} - C_{12} > 0.$ (5)本文利用 GGA 方法计算得到的 MgF2 萤石结构 在下地幔压力 135 GPa下的弹性常数 C11, C12 和 C44 分别为 945.34 GPa, 368.99 GPa 和 53.98 GPa. 图 5 给出了利用 GGA 计算得到的 MgF, 萤石结 构的弹性常数随外加静压的变化,这里未考虑其和 金红石结构之间的相变. 在研究的 0—135 GPa 的 压力范围内,可以发现代表弹性尺度的弹性常数 C11 受压力的影响要比表征在晶体形状方面的弹性 的弹性常数 C12 和 C44 都要大. 弹性常数 C11 和 C12 随压力的增加而增加,但 C11 随压力的变化比 C12 更为明显, 而弹性常数 C44 随压力的增加逐渐减 小. 在本文研究的压力范围内, 弹性常数均满足以 上力学稳定性判据, 这表明 MgF, 萤石结构是力学 稳定的.



图 5 利用 GGA 近似计算的 MgF₂ 萤石结构的弹性常数 *C_i*;随外加压力的变化

Fig. 5. Pressure dependence of the elastic constants C_{ij} for ${\rm MgF}_2$ with the fluorite-type structure.

3.2 萤石结构 MgF_2 的高温稳定性

本节拟利用分子动力学模拟方法预测 MgF₂ 晶体萤石结构的高温稳定性.为了检验所选取的两

体势函数和势参数模型 I、模型 II 在高温高压下的 可靠性, 在判断 MgF_2 晶体金红石和萤石结构相变 的基础上,比较了分子动力学模拟方法和第一性原 理计算方法得到的 MgF, 萤石结构压力达 135 GPa、 温度达 1000 K 下的压力 (P)-体积 (V)-温度 (T) 数据即物态方程计算结果,如图 6 所示,其中图 6(a) 给出了分子动力学方法结合经验势参数模型I和 模型 II 预测的 MgF2 萤石结构在 300 K 温度下的 体积比率随压力的变化,图 6(b)给出了 50 GPa 压 力下利用两种势参数模型得到的 MgF。萤石结构 的体积比率随温度的变化,内插图为 0.1 MPa 下利 用模型 II 计算得到的 MgF2 萤石结构的体积比率 随温度的变化,以上结果均和密度泛函理论框架下 的 GGA 及 LDA 近似结合准谐德拜模型 (QHD)^[34] 计算的结果进行了比较, QHD 计算所要求的 MgF, 萤石结构的总能与体积的关系由图 7给出.



图 6 利用分子动力学模拟和第一性原理计算得到的 MgF₂ 萤石结构 (a) 在 300 K下的体积比率随压力的变化 和 (b) 在 50 GPa下的体积比率随温度的变化,内插图为 0.1 MPa下的模拟结果

Fig. 6. Volume ratios of MgF_2 with the fluorite-type structure obtained from molecular dynamics simulations and first-principles calculations: (a) Volume ratios under different pressures at 300 K; (b) volume ratios under different temperatures at 50 GPa, where in the inset, the data at 0.1 MPa is presented.



图 7 利用 GGA 和 LDA 计算得到的 MgF₂ 萤石结构的原 胞总能随体积的变化

Fig. 7. Energy as a function of primitive cell volume for ${\rm MgF}_2$ with the fluorite-type structure using GGA and LDA calculations.

在密度泛函理论框架内,由于 GGA 和 LDA 方法上的差别, 使得基于 LDA 第一性原理计算往 往低估晶格常数从而低估模拟体积,所以在整个研 究的压力范围内,两种近似关于 MgF,晶体萤石结 构的体积比率随压力变化的模拟结果存在差别,这 由图 6(a) 可以看出. 低压下, 分子动力学方法结合 经验势参数模型 I 和模型 II 预测的结果和 GGA 结合 QHD 计算结果符合, 随着压力的增加, 两套 势参数得到的分子动力学模拟结果差异逐渐变大, 其中模型 II 得到的结果更符合 GGA 结合 QHD 计算的结果,这在图 6(b) 中特定压力下 MgF, 萤 石结构的体积比率随温度的变化关系中也得到了 体现. 本工作 GGA 计算中的交换相关泛函采用修 订的 Perdew-Burke-Ernzerhof 形式^[20], 目的是提 高研究对象在高压下作为密堆固体的平衡特性,同 时 GGA 在处理电子与电子之间的交换关联作 用时考虑了局域及非均匀效应,能得到比 LDA 方 法更精确的结果,而分子动力学模拟中,选取的模 型 II 势参数由 Barrera 等^[13] 根据从头算 Hartree-Fock 方法得到, 和模型 I采用的拟合实验晶格参 数和弹性常数得到的结果[11]相比要更为准确,所 以两种方法,即 GGA 方法和基于模型 II 的分子动 力学方法得到的 MgF。萤石结构的 P-V-T 数据在 研究的整个温度和压力范围内相互吻合符合我们 的预期. 后文中, 高温高压下 MgF2 萤石结构的熔 化温度及体积热膨胀系数、等温体模量等热力学参 量随温度和压力的变化,利用 GGA 结合 QHD 模 型或基于模型 II 的分子动力学方法来进行可靠预测. 萤石结构 MgF_2 晶体的高温稳定性, 通过其熔

化特性来判断. 从晶体结构的观点来看, 熔化现象 是固体在高温作用下原子的热振动使晶体结构从 长程有序到无序转变造成的结果. 固体发生熔化 时,固、液两相的吉布斯自由能相等,而体积发生 突变,且伴随着熵增,因此,属于一级相变.在熔化 过程中,其抗剪切能力消失,在结构上由长程有序 结构变为无序结构,固、液两相之间在晶体学上没 有任何明确的位向关系,因此属于重构性相变.物 质在极端压力条件下的熔化行为非常复杂, 需涉及 复杂的离子间的相互作用问题,本文选用检验可靠 的经验势参数模型,结合分子动力学方法模拟了不 同压力下 (0.1 MPa, 10 GPa, 50 GPa, 100 GPa 和 135 GPa) 萤石结构 MgF2 体系在 300-6000 K 温 度范围内的摩尔体积和总能随温度的变化,如 图 8 所示. 由图 8 可以看出, 萤石结构 MgF, 晶体 在加热到一定温度时,对应的摩尔体积和总能发 生了明显的跃变:在 0.1 MPa (即环境压力)下, 得到的跳变温度为 1549 K (见图 6(b) 内插图); 在 10, 50, 100 和 135 GPa 压力下, 得到的跳变温度



图 8 利用分子动力学模拟得到不同压力下的 MgF2 萤石 结构的 (a) 摩尔体积随温度的变化和 (b) 总能随温度的变化 Fig. 8. (a) Molar volume and (b) total energy of MgF2 with the fluorite-type structure as a function of temperature under different pressures calculated by molecular dynamics.

分别为 2149, 3583, 4395 和 4699 K. 随着压力不断 增加, 熔化温度的增加速率逐渐变得缓慢.

利用单相分子动力学模拟熔化时, 宏观现象会 出现摩尔体积、自由能、熵、焓等物理量的不连续 性变化, 所以可以初步地判断为常压下萤石结构 MgF₂体系在约 1549 K 时发生了熔化. 一般认为 体积突变对应的温度不是被模拟晶体的真正熔化 温度, 因为模拟温度通常要高于实验得到的熔化温 度, 其和实验熔化温度的差异被归结为过热所致, 过热率的多少, 与所采用的原子间作用势参数模型 的影响很大. 本文中, 所采用的分子动力学优选势 参数模型给出的萤石结构的 MgF₂ 的体积跃变对 应的温度接近实验熔化温度 1539 K^[35], 所以可作 为参考熔化温度, 显然 MgF₂ 晶体在低于该温度 时, 皆能保持其立方萤石结构直至 135 GPa.

图 9 给出了单相分子动力学模拟得到的 MgF₂ 晶体萤石结构压力达 135 GPa 的熔化相图.碱土 金属氧化物 MgO 和碱土金属氟化物 MgF₂ 同属重 要地矿物质,同时提供了经典分子动力学方法结合 描述离子极化特性的壳层模型 (shell model) 和描 述离子压缩效应的呼吸壳层模型 (breathing shell model) 得到的 MgO 岩盐结构的高压熔化相图以 作比较^[27].可以看出:在零压下, MgO 的熔化温度 高于 MgF₂ 的熔化温度;随着压力的增加,同为立 方结构的 MgF₂和 MgO 熔化温度均逐渐增加;在 高压下,它们的熔化温度随压力的增加逐渐变得缓 慢;在所研究的整个压力范围内, MgF₂和 MgO 的 熔化曲线具有相同的趋势.



图 9 分子动力学模拟得到 MgF₂ 晶体萤石结构的熔化相 图及和 MgO 岩盐结构熔化相图的比较

Fig. 9. Melting phase diagram of MgF_2 with the fluoritetype structure obtained from molecular dynamics (MD) simulations, in comparison with the calculated melting phase diagram of the rocksalt phase of MgO.

3.3 萤石结构 MgF_2 的高压热物性可靠预测

热力学性质是晶体材料最重要的性质, 它们对 压强 P、温度 T和体积 V的导数描述了晶体在各 种热力学变化条件下的行为、状态方程和响应函 数. 材料热力学特性涉及到的重要热力学参量有热 膨胀系数、体弹性模量、热弹性参数等.这些固体 非线性参量是固体内组成原子 (或分子) 作非简谐 振动的表征,它们在物理学、材料科学、地球物理 等的研究中有着重要的意义和作用, 尤其对物质系 统的物态方程研究有着不可忽视的地位[36].比如 要计算矿物质的热力学函数,就必须对热膨胀系 数、体弹性模量和比容在整个感兴趣的压力和温度 范围内都有准确的认识. 再如为了解决固体材料在 高温物理方面的应用, 就需要掌握固体从室温到熔 化温度的热膨胀数据,这也正是研究地球内部一定 深度处的温度、组成物质密度等地球物理、地球化 学理论的基础知识和必要条件;同时热膨胀系数与 状态方程参量有着密切关系,是研究状态方程的一 个重要内容与途径:如果已知物质系统的状态方 程,就可以利用其定义对膨胀系数在理论上进行预 测计算,反之如果掌握热膨胀系数与其他状态参量 之间的函数关系或与其相关的实验数据,就可以根 据数学处理或作图分析等方法来研究物质系统的 状态方程及其相关的热力学性质.相比于电子结构 和光学特性的研究,人们从地球物理学的角度给 予 MgF₂ 高压热物性的研究明显不够, 本文在系统 研究 MgF2 高压萤石结构稳定性的基础上,利用可 靠的计算机模拟手段对其热物性进行了研究.

图 10 和图 11 分别给出且比较了环境温度和 压力下 (300 K, 0.1 MPa)利用不同方法模拟得到 的 MgF₂ 萤石结构的体积热膨胀系数 α、等温体弹 性模量 K_T、热弹性参数 αK_T 随压力和温度的变 化,同时给出了利用优选的分子动力学经验势参数 模型和 GGA 结合 QHD 方法可靠预测的不同温度 (500, 1000, 1500 K)和压力 (50, 100, 135 GPa)下 的 MgF₂ 萤石结构的体积热膨胀系数、等温体弹性 模量、热弹性参数随压力和温度的变化,模拟的整 个温度和压力范围为 300—1500 K和 0—135 GPa.

体积热膨胀系数是一个小量,其在高温和高压 条件下的数值很难通过实验方法测量,环境条件 下,利用分子动力学模型 II 和 GGA 结合 QHD 计 算得到的 MgF_2 萤石结构的体积热膨胀系数分别 为 4.435×10^{-5} 和 6.583×10^{-5} K⁻¹. 从图 10 可以看



图 10 模拟得到的 300 K 及其他不同高温 (500, 1000 和 1500 K) 下的 MgF₂ 萤石结构的体积热膨胀系数、等温体模量、热弹性参数随压力的变化

Fig. 10. Predicted volume thermal expansion coefficient α , isothermal bulk modulus $K_{\rm T}$, and thermoelastic parameter $\alpha K_{\rm T}$ of MgF₂ with the fluorite-type structure as a function of pressure at 300 K and other different temperatures (500, 1000 and 1500 K).

出:体积热膨胀系数随压力的增加逐渐减小,低压 情况下随温度的升高而增加的趋势很明显,但压力 达到一定数值时其随温度的增加逐渐变得缓和;在 低温下 MgF2 萤石结构的热膨胀系数随着 T³增 加,在高温下逐渐线性增加,接着增加的趋势变得 缓和,符合材料热膨胀的普遍行为.同时,利用分 子动力学模型 II 和 GGA 结合 QHD 计算得到的 MgF2 萤石结构在 500 K 温度下的体积热膨胀系 数随压力的变化和 Barrera 等^[13]结合周期 Hartree-Fock 理论、准谐晶格动力学和分子动力学方法得 到的计算结果十分符合. 体模量是表征物体体积弹性的模量,它是反映物体体积反抗外压变化而产生形变的一个物理量.物体的体模量越大,物体所受的压力改变时,其形变越小.环境条件下,利用分子动力学模型 II 和GGA 结合 QHD 计算得到的 MgF₂ 萤石结构的等温体模量分别为 85.76 和 98.82 GPa;标准条件下,Haines 等 ^[5] 的密度泛函平面波理论模拟结果为106 GPa.当温度保持一定时,等温体模量随着压力的增加而增加,当压力为一定值时,等温体模量随着压力的增加而增加,当压力为一定值时,等温体模量随着压力的增加而增加,到压力为一定值时,等温体模量



图 11 模拟得到的环境压力下及其他不同高压 (50, 100 和 135 GPa)下的 MgF2 萤石结构的体积热膨胀系数、等温体模量、热弹 性参数随温度的变化

Fig. 11. Predicted volume thermal expansion coefficient α , isothermal bulk modulus $K_{\rm T}$, and thermoelastic parameter $\alpha K_{\rm T}$ of MgF₂ with the fluorite-type structure as a function of temperature at 0.1 MPa and other different pressures (50, 100 and 135 GPa).

力学模型 II 得到的结果和利用 GGA 结合 QHD 计算得到的结果相比, 在低压段符合程度更好.

热物性研究中,晶体体积随温度和压力变化而 变化的行为是常见的物理现象,表征晶体膨胀和压 缩行为的热膨胀系数和体积弹性模量是晶体的两 个基本物理参量,体积热膨胀系数 α 和等温体弹 性模量 K_T的乘积 αK_T 被定义为热弹性参数,热 弹性参数在物态方程研究中具有重要意义.利用计 算机模拟方法得到的 MgF₂ 萤石结构在不同温度 和压力下的热弹性参数如图 10 和图 11 所示,可以 看出,其随温度和压力的变化主要由 α 和 K_T 的变 化决定,可以看出该值在高温高压下趋近于一常数,符合物态方程研究中假定的常数.在低压下, $\alpha K_{\rm T}$ 随压力的增加减小;在低温下, $\alpha K_{\rm T}$ 随温度的增加而增加.

4 结 论

采用先进的计算机模拟手段,对典型碱土金属 氟化物 MgF2 萤石相的结构稳定性及热物性在宽 广的温度和压力范围内进行了可靠预测研究.首先 基于密度泛函理论,计算了 MgF2 金红石和萤石相

的吉布斯自由能随压力的变化、声子谱和萤石相弹 性常数,判断了 MgF2 高压萤石结构的热力学、动 力学和力学稳定性, GGA 和 LDA 计算表明其从 相变压力 19.26 和 18.15 GPa 可一直稳定到下地 幔压力 135 GPa; 接着利用经典分子动力学方法, 对 MgF, 高压萤石结构的高温稳定性进行了模拟 研究,发现利用优选势参数模型的分子动力学模拟 给出的 MgF2 萤石结构在环境压力下的参考熔化 温度约为1549 K, 接近实验熔化温度1539 K, 从 更高压力下得到的参考熔化温度可以看出在低于 本文所预测热物性给出的 1500 K 温度时, MgF, 晶体皆能保持其立方萤石结构直至 135 GPa. 在此 基础上,发现 MgF, 萤石结构的体积热膨胀系数随 压力的增加逐渐减小,低压情况下随温度的升高而 增加的趋势很明显,但压力达到一定数值时其随温 度的增加逐渐变得缓和;在低温下热膨胀系数随 着 T³ 增加, 在高温下增加的趋势变得缓和. 等温 体模量当温度保持一定时随着压力的增加而增加, 当压力保持一定值时随着温度的增加逐渐减小,高 压下减小逐渐变得缓慢. 热弹性参数在低压下随压 力的增加减小,在低温下随温度的增加而增加,在 高温高压下趋近于一常数.

参考文献

- [1] Appel R, Dyer C D, Lockwood J N 2002 Appl. Opt. 41 2470
- [2] Arroussi A, Ghezali M 2018 *Optik* 164 16
- [3] Wojciechowska M, Zieliński M, Pietrowski M 2003 J. Fluorine Chem. 120 1
- [4] Sun X W, Liu Z J, Song T, Quan W L, Chen Q F 2012 Phys. Scr. 85 065707
- [5] Haines J, Léger J M, Gorelli F, Klug D D, Tse J S, Li Z Q 2001 Phys. Rev. B 64 134110
- [6] Ming L C, Manghani M H 1979 Geophys. Res. Lett. 6 13
- [7] Öztürk H, Kürkçü C, Kürkçü C 2014 J. Alloys Compd. 609 185
 [8] Nelson J R, Needs R J, Pickard C J 2017 Phys. Rev. B 95
- 054118 [9] Allan N L, Hines R I, Towler M D, Mackrodt W C 1994 J.
- [9] Alian N L, Hines R I, Towler M D, Mackrout W C 1994 Chem. Phys. 100 4710

- [10] Nishidate K, Baba M, Sato T, Nishikawa K 1995 *Phys. Rev.* B 52 3170
- [11] Catti M, Pavese A, Dovesi R, Roetti C, Causà M, 1991 Phys. Rev. B 44 3509
- [12] Nga Y A, Ong C K, 1993 J. Chem. Phys. 98 3240
- [13] Barrera G D, Taylor M B, Allan N L, Barron T H K, Kantorovich L N, Mackrodt W C 1997 J. Chem. Phys. 107 4337
- [14] Tian J H, Song T, Sun X W, Liu Z J, Quan W L, Guo P 2012 *Physica B* 407 551
- [15] Sun X W, Song T, Wei X P, Quan W L, Liu X B, Su W F 2014 Mater. Res. Bull. 52 151
- [16] Lin J F, Speziale S, Mao Z, Marquardt H 2013 Rev. Geophys. 51 244
- [17] Segall M D, Lindan P J, Probert M J, Pickard1C J, Hasnip P J, Clark S J, Payne M C 2002 J. Phys. Condens. Matter 14 2717
- [18] Ceperley D M, Alder B 1980 Phys. Rev. Lett. 45 566
- [19] Perdew J P, Zunger A 1981 Phys. Rev. B 23 5048
- [20] Perdew J P, Ruzsinszky A, Csonka G I, Vydrov O A, Scuseria G E, Constantin L A, Zhou X, Burke K 2008 Phys. *Rev. Lett.* **100** 136406
- [21] Vanderbilt D 1990 Phys. Rev. B 41 7892
- [22] Monkhorst H J, Pack J D 1976 Phys. Rev. B 13 5188
- [23] Fischer T H, Almlof J 1992 J. Phys. Chem. 96 9768
- [24] Gonze X, Lee C 1997 *Phys. Rev. B* **55** 10355
- [25] Karki B B, Ackland G J, Crain J 1997 J. Phys. Condens. Matter 9 8579
- [26] Fincham D 1992 Mol. Simul. 8 165
- [27] Song T, Sun X W, Wei X P, Ouyang Y H, Zhang C L, Guo P, Zhao W 2019 Acta Phys. Sin. 68 126201 (in Chinese) [朱 婷, 孙小伟, 魏小平, 欧阳玉花, 张春林, 郭鹏, 赵炜 2019 物理学 报 68 126201]
- [28] Cazorla C, Errandonea D 2013 J. Phys. Chem. C 117 11292
- [29] Song T, Sun X W, Liu Z J, Li J F, Tian J H 2012 Chin. Phys. B 21 037103
- [30] Sun X W, Chu Y D, Liu Z J, Liu Y X, Wang C W, Liu W M 2005 Acta Phys. Sin. 54 5830 (in Chinese) [孙小伟, 褚衍东, 刘 子江, 刘玉孝, 王成伟, 刘维民 2005 物理学报 54 5830]
- [31] Zhang J H, Ding J W, Lu Z H 2009 Acta Phys. Sin. 58 1901 (in Chinese) [张计划, 丁建文, 卢章辉 2009 物理学报 58 1901]
- [32] Simanovskii D M, Schwettman H A 2003 Phys. Rev. Lett. 91 107601
- [33] Wang J, Yip S, Phillpot S R, Wolf D 1993 Phys. Rev. Lett. 71 4182
- [34] Blanco M, Francisco E, Luana V 2004 Comput. Phys. Commun. 158 57
- [35] Liu M, Lee C, Kaneko M, Nakahira K, Takano Y 2006 Appl. Opt. 45 1368
- [36] Sun X W, Liu Z J, Chen Q F, Quan W L, Chen Z G, Li Y H 2009 Mater. Res. Bull. 44 1729

Numerical prediction of structural stability and thermodynamic properties for MgF_2 with fluoritetype structure under high pressure^{*}

1) (School of Mathematics and Physics, Lanzhou Jiaotong University, Lanzhou 730070, China)

2) (Department of Physics, Lanzhou City University, Lanzhou 730070, China)

(Received 26 February 2020; revised manuscript received 29 April 2020)

Abstract

 MgF_2 is an important member of alkaline-earth fluorides and has a wide range of applications in industry. Meanwhile, MgF_2 occurs naturally as a mineral sellaite. Compared with the study of its electronic structure and optical properties, the researches of the behavior under high pressure of MgF_2 , especially the thermodynamic properties are still limited. The high-pressure melting, volume thermal expansion coefficient, and thermoelastic parameter of the Earth's lower mantle mineral, like MgF_2 , are of interest and importance for understanding the physical nature of the functional material and for recognizing the structural compositions, dynamics, evolution and origin of the earth. Using the first-principles calculations based on density functional theory, the thermodynamic, mechanical, and dynamic stability of the fluorite-type structure for MgF_2 are systematically studied. The calculations indicate that the fluorite-type structure is a high-pressure phase and it is stable at least up to 135 GPa. According to the principle of equal enthalpies, the phase transition pressure of MgF_2 crystal from stable rutile structure to high pressure fluorite structure is determined to be 19.26 GPa and 18.15 GPa based on the the generalized gradient approximation and local density approximation calculations, respectively. The high-temperature structural stability of MgF_2 with the fluorite-type structure is investigated and confirmed by using the classical molecular dynamics (MD) simulations by taking into account the molar volume and total energy change behavior in a temperature range from 300 to 6000 K. On the basis of previous research, the volume thermal expansion coefficient, isothermal bulk modulus, and thermoelastic parameter of MgF_2 with the CaF_2 -type fluorite structure are predicted systematically in a temperature range from 300 to 1500 K and in a pressure range from 0 to 135 GPa with the help of the generalized gradient approximation of the revised Perdew-Burke-Ernzerhof form combined with quasiharmonic Debye model calculations and the molecular dynamics method combined with reliable interatomic potentials. An important discovery is that the thermoelastic parameter of this material under low temperature and low pressure is not a constant as assumed usually in previous studies of the equation of states, but it approaches to a constant under both high temperature and high pressure.

Keywords: MgF₂, structural phase transition, thermodynamics properties, high temperature and pressure **PACS:** 62.50.-p, 05.70.Ce, 71.15.Mb, 71.15.Pd **DOI:** 10.7498/aps.69.20200289

^{*} Project supported by the National Natural Science Foundation of China (Grant Nos. 51562021, 11464027), the Key Talent Foundation of Gansu Province, China (Grant No. 2020RCXM100), the Excellent Research Team of Lanzhou Jiaotong University, China (Grant No. 201803), and the Foundation of a Hundred Youth Talents Training Program of Lanzhou Jiaotong University, China.

[†] Corresponding author. E-mail: sunxw_lzjtu@yeah.net