



Title	Development of Automated Phase Transition Path Search Method for Systematically Predicting Structures and Properties of Crystal [an abstract of dissertation and a summary of dissertation review]
Author(s)	高木, 牧人
Citation	北海道大学. 博士(総合化学) 甲第13662号
Issue Date	2019-03-25
Doc URL	<a href="http://hdl.handle.net/2115/74094">http://hdl.handle.net/2115/74094</a>
Rights(URL)	<a href="https://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/">https://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/</a>
Type	theses (doctoral - abstract and summary of review)
Additional Information	There are other files related to this item in HUSCAP. Check the above URL.
File Information	Makito_Takagi_abstract.pdf (論文内容の要旨)



[Instructions for use](#)

# 学位論文内容の要旨

博士の専攻分野の名称 博士(総合化学) 氏名 高木 牧人

## 学位論文題名

### Development of Automated Phase Transition Path Search Method for Systematically Predicting Structures and Properties of Crystal

(結晶構造とその物性の系統的予測へ向けた相転移経路自動探索法の開発)

材料はその組成や結晶構造に依存性して様々な物性を持つ。効率的な材料開発のために計算科学によって結晶構造を予測することが求められている。計算科学による結晶構造探索はポテンシャルエネルギー曲面(PES)上の極小点を探すことに対応するが、その数は膨大であり、効率的な手法が求められている。

当研究室では人工力誘起反応法(Artificial Force Induced Reaction; AFIR 法)の開発を行っている。AFIR 法は、ある構造のフラグメントペアを押し付ける(または引き離す)ことによって構造変化を誘起し、ポテンシャルエネルギー曲面(PES)上の反応経路に沿って探索を行うことでエネルギー極小点や遷移状態を系統的に探索することができる手法である。AFIR 法は有機反応をはじめとする様々な反応に応用されつつあるが、結晶のような周期系へ適用することはできなかった。申請者は AFIR 法を用いることで効率的な結晶構造探索および相転移経路(PES 上の反応経路)探索が可能になると考えた。そこで本研究では AFIR 法を周期系に拡張した PBC/AFIR 法の開発を行った。

また、近年では計算機および計算手法の発展により材料の密度、硬さやバンドギャップなどの物性は結晶構造がわかれば計算可能である。一方で、速度論的安定性を議論するためには、結晶構造だけでなく崩壊経路の網羅探索も必要になる。従来法では周期系での反応経路の網羅探索は難しく、材料の安定性については熱力学的安定性の議論に留まっていた。同様に、材料が光るかどうかを議論するためには、無輻射失活経路の網羅探索が必要であるが、これまでは HOMO-LUMO ギャップに基づく発光色予測に留まっていた。近年、分子系では、分子の崩壊経路や無輻射失活経路を効率的に網羅探索する手法が提案されている。本研究ではこれらの分子系で用いられている手法と PBC/AFIR 法を組み合わせることで、材料の速度論的安定性や材料が光るかどうかを評価する手法の開発を行った。

本学位論文は、7章で構成されており、第1章では序論として上記で述べた内容について記した。

第2章では、AFIR法を周期系へ拡張したPBC/AFIR法の開発を行った。手法の適用例として、炭素の周期的構造(C<sub>8</sub>/unit-cell)の構造探索を行った。その結果、diamondやgraphite、M-carbonやCco-C<sub>8</sub>(Z-carbon)など先行研究で報告されている構造を含む274個の結晶構造が得られた。炭素の結晶構造のデータベース(SACADA)に登録されている約500種類の炭素結晶構造との比較の結果、得られた構造のほとんどは新規構造であった。また、スラブモデルを用いることで2次元周期的構造や1次元周期的構造のみの探索を行い、grapheneやcarbon nanotubeなど含む構造が得られた。このように先行研究で報告されている安定な構造を含んだ上で、多くの新規構造を得ることができており、本手法が周期的構造の構造探索に有用であることを確認した。

第3章では、PBC/AFIR法による結晶構造探索に加え、物性の計算を行うことでデータベースの構築を行い、そのデータベースを用いた材料の探索を行った。まずは炭素結晶(C<sub>1</sub>-C<sub>16</sub>/unit-cell)の構造探索を行い14888個の構造が得られた。次に得られた全ての構造に対して物性(sp<sup>3</sup>炭素とsp<sup>2</sup>炭素の分率、密度、バンドギャップ)の計算を行った。構築したデータベースに基づきgraphiteよりも軽い金属的な材料の検索を行った結果、crossed graphene骨格を持つ新奇構造が得られた。また、半導体の検索を行った結果graphene nano ribbonに由来するバンドギャップを持つ新奇構造が見つかった。このようにPBC/AFIR法によって得られるデータは膨大であり、マテリアルズインフォマティクスにも有用であると考えられる。

第4章では、炭素結晶(C<sub>4</sub>/unit-cell)の相転移経路探索を行った。探索の結果、95個の結晶構造と1087本(119種類)の相転移経路が得られた。このような単純な系でも複雑なネットワークが得られた。また、得られた経路の中には先行研究で計算されているdiamond-graphiteの相転移経路と同じ経路も含まれている。

第5章では、崩壊経路の系統的探索を行うことで材料の測度論的安定性の議論を行った。これまで理論計算のみで予測されている炭素結晶、Cco-C<sub>8</sub>の速度論的安定性の議論を行った。単位格子の取り方の異なるCco-C<sub>8</sub>に対し崩壊経路の系統的探索を行い、その中で最も速度の速い経路からCco-C<sub>8</sub>の寿命は $4.5 \times 10^{20}$ 秒と見積もられた。

第6章では、分子系で用いられているポテンシャルの交差領域探索手法とPBC/AFIR法を組み合わせることで、周期系での無輻射失活経路の網羅探索を行い、ベンゼン結晶のリン光能の評価を行った。

第7章では本論文の総括を述べた。

以上のように本研究では、AFIR法を周期系に拡張したPBC/AFIRの開発を行った。本手法により従来法では難しかった結晶構造及び相転移経路の網羅的探索が可能となった。さらに分子系で使われている手法と本手法を組み合わせることで、これまで議論の難しかった材料の速度論的安定性や材料が発光するかを評価する手法の開発を行った。今後、効率的な材料開発に向けた様々な応用が期待される。