# Моделирование процессов взаимодействия нанокластеров меди с металлическими мишенями со структурой реальных кристаллов

Б. Батгэрэл<sup>3</sup>, И. В. Пузынин<sup>1</sup>, Т. П. Пузынина<sup>1</sup>, З. К. Тухлиев<sup>1</sup>, И. Г. Христов<sup>2</sup>, Р. Д. Христова<sup>2</sup>, З. А. Шарипов<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Лаборатория информационных технологий, Объединенный Институт Ядерных Исследований, ул. Жолио-Кюри 6, Дубна, Московская область, Россия, 141980 <sup>2</sup>Софийский университет "Св. Климент Охридски", София, Болгария <sup>3</sup>Монгольский государственный университет науки и технологии, Улан-Батор, Монголия





# Аннотация

В работе представлена методика молекулярно-динамического моделирования структурных изменений, возникающих в металле с кристаллической решеткой, содержащей заданные дефекты, при облучении его металлическими нанокластерами [1, 2]. Реальные образцы кристаллической решетки содержат различные дефекты структуры типа пор, вакансий и дислокаций. Моделирование облучения реальных образцов является актуальной задачей, важной для понимания механизма структурных изменений в мишенях. В качестве примера рассмотрено моделирование процессов в мишенях из меди с заданными дефектами структуры, облучаемых нанокластером меди. Получены результаты численного моделирования: пороговая плотность энергии, приводящая к образованию ударных волн, воздействующих на дефектные структуры облучаемой мишени в зависимости от энергии нанокластера. Установлено образование гексагональной плотноупакованной решетки в глубине мишени в зависимости от энергии нанокластера и размера мишени.

## Метод молекулярной динамики

В данной работе моделирование проводилось с помощью пакета LAMMPS [3], установленного на кластере HybriLit [4]. В этом программном пакете рассматривается многочастичная система, в которой все частицы (атомы или молекулы) представляют собой материальные точки, поведение отдельной частицы описывается классическими уравнениями движения Ньютона, которые могут быть записаны в следующем виде:

## Полученные результаты

На рисунках 1-3 представлены результаты при облучении мишени одним нанокластером с энергией 100 эВ/атом. При взаимодействии нанокластера с мишенью возникновение ударной волны зависит от энергии, размера нанокластера и площади облучаемой мишени, то есть в общем случае от плотности энергии, вносимой нанокластером. Следует заметить, что при низких энергиях облучения нанокластером ударная волна в мишени не образуется. Проведенные расчеты показывают, что при энергии облучения нанокластером 5 эв/атом в мишени начинают образоваться ударные волны. Отдельный интерес представляет облучение нанокластером при энергии 100 эв/атом в виду высокой плотности энергии облучения. На рис.2 показаны результаты облучения мишени с энергией нанокластера 100 эв/атом в моменты времени 2 пс и 4 пс. Полученные результаты наглядно показывает скорость и направление движения ударной волны. На рис.3 приведены воздействия ударной волны на дефектные структуры типа пор в мишени при облучении нанокластром с энергией 100 эв/атом. В этом случае поры заполняется (заделываются) атомами и вокруг пор образуется гексагональная плотноупакованная решетка (ГПУ). ГПУ решетка определена с помощью программы OVITO с использованием функции CNA (common neighbor analysis – общий анализ соседей). Проведенные расчеты в интервале времени 10 пс-500 пс показывают, что ГПУ решетка достаточно стабильно устойчива в этом интервале.

$$m_i \frac{d^2 \mathbf{r}_i}{dt^2} = \mathbf{f}_i. \tag{1}$$

Здесь i – номер частицы ( $1 \le i \le N$ ); N – полное число частиц;  $m_i$  – масса частицы;  $\mathbf{f}_i$  – равнодействующая всех сил, действующих на частицу, имеющая следующее представление:

$$\mathbf{f}_i = -\frac{\partial U(\mathbf{r}_1, \dots, \mathbf{r}_N)}{\partial \mathbf{r}_i} + \mathbf{f}_i^{ex},$$

где U – потенциал взаимодействия между частицами, **f**<sup>ex</sup><sub>i</sub> сила, обусловленная внешними полями.

В рамках классической молекулярной динамики для интегрирования уравнений движения частиц обычно используется метод Верле. Дискретизация классических уравнений движения (1) производится следующим образом:

$$\mathbf{f}_i = -\nabla_i \sum_j V(r_{ij}).$$

Здесь V(r<sub>ij</sub>) – потенциал парного взаимодействия между частицами. Затем рассчитываются новые координаты частиц, из которых определяются равнодействующие силы:

$$\mathbf{r}_i(t + \Delta t) = \mathbf{r}_i(t) + \mathbf{v}_i(t)\Delta t + \frac{\mathbf{a}_i(t)}{2}\Delta t^2.$$
 (2)

Здесь  $\mathbf{a}_i(t)$  – ускорение,  $\mathbf{a}_i(t + \Delta t) = \mathbf{f}(t + \Delta t)/m$ . Далее определяются скорости атомов:

$$\mathbf{v}_i(t + \Delta t) = \mathbf{v}_i(t) + \frac{\mathbf{a}_i(t + \Delta t) + \mathbf{a}_i(t)}{2} \Delta t.$$
(3)

В данной работе моделирование проводилось с помощью пакета LAMMPS [3], установленного на гетерогенном вычислительном кластере HybriLit [4]. Для моделирования столкновения атомов нанокластера меди с мишенью при расчетах в качестве межатомного потенциала использовался потенциал взаимодействия Циглера-Бирзака-Литтмарка (ZBL) [5], который корректно описывает взаимодействие атомов с высокими энергиями для коротких расстояний между атомами (< 0.5Å). Для расстояний между атомами больше 0.5Å использовался ЕАМ (Embedded atom model) [6] - потенциал для меди, встроенный в пакет LAMMPS. Визуализация полученных результатов выполнена с помощью программы OVITO [7].

#### Методика исследований

Моделирование проводилось для мишени из меди с размерами 5×5×50 нм (количество частиц в системе ~110000) с периодическими граничными условиями по оси Ох и Оу, облучаемых нанокластером меди с диаметром 1.5 нм. Облучение проводилось по направлению Оz. Дефекты в мишени типа пор с размером 1.5 нм заданы (расположены) на глубине 18 и 25 нм (Рис.1). При облучении нанокластером структурные изменения происходят в приповерхностном слое 1-10 нм в зависимости от энергии облучения. Воздействие на дефекты в глубине мишени могут оказать ударные волны, возникающие вследствие облучения.



**Рис.1.** Исходный образец мишени в разрезе с заданными дефектами типа пор с размерами 1.5 нм. Стрелками указаны расположения пор и направления облучения.



## Параметры моделируемой системы

#### Используемые программы <sup>3</sup>LAMMPS и <sup>5</sup>OVITO

Нанокластер:	Си (Ø 1.5 нм)
Энергия нанокластера:	100 eV/atom
Мишень:	Cu
Размер мишени:	5×5×50 нм (~110.000 частиц)
Потенциал:	$ZBL^6 < 0.5A < EAM^7$
(Циглера-Бирзака-Литтмарка) (Модель погружённого атома)	
Дефекты:	Ø 1.5 нм (на глубине 18 и 25 нм, Рис. 1.)
Граничные условия:	p p s (периодическими граничными условиями по оси х и у)

## Заключение

Получены результаты моделирования облучения металлической мишени с заданными дефектами в зависимости от энергии нанокластера. Исследованы влияния ударных волн на дефектные структуры в мишени. При облучении нанокластером с энергией 100 эв/атом в окрестности дефектов типа пор образуется устойчивая в интервале времени 10 пс-500 пс гексагональная плотноупакованная (ГПУ) решетка. Этот результат требует дальнейших исследований влияния ударных волн на дефектные структуры.

Исследование выполнено при финансовой поддержке РФФИ и МОКНСМ в рамках научного проекта №20-51-44001 и Полномочного представителя Республики Болгарии в ОИЯИ.

### Литература

- 1. B.Batgerel, S.Dimova, I.Puzynin et al. //EPJ Web Conf., 173 (2018) 06001.
- 2. B.Batgerel, I.Puzynin, T.Puzynina et al. //Lecture Notes in Computer Science, vol. 11189. (2019).
- 3. Plimpton S. Fast Parallel Algorithms for Short-Range Molecular Dynamics // J. Comp. Phys. 1995. 117. 1-19.
- 4. Гетерогенная платформа «HybriLIT» <u>http://hybrilit.jinr.ru/</u>



**Рис.2.** Динамика ударной волны в разрезе мишени в моменты времени 2 пс и 4 пс при облучении нанокластером с энергией 100 эв/атом. Стрелками указаны расположения пор и направления облучения.



**Рис.3**. ГПУ-решетки, образованные вследствие ударной волны в окрестности поры мишени в моменты времени 10 пс (а) и 60 пс (б) при облучении нанокластером с энергией 100 эв/атом.



