

高压 $\text{Na}_2\text{O}\text{-SiO}_2$ 系输运性质反常的分子模拟

邵俊;徐桦;陆文聪;陈念贻

上海大学化学系, 上海 200436; 美国Arizona州立大学化学系, AZ85027; 常熟理工学院化学系, 常熟 215500

摘要:

在6000 K, 0~100 GPa范围内, 对一系列 $\text{Na}_2\text{O}\text{-SiO}_2$ 二元系进行了分子动力学模拟。这些体系包括 SiO_2 、 $\text{Na}_2\text{O}\cdot 10\text{SiO}_2$ 、 $\text{Na}_2\text{O}\cdot 5\text{SiO}_2$ 、 $\text{Na}_2\text{O}\cdot 2\text{SiO}_2$ 、 $\text{Na}_2\text{O}\cdot \text{SiO}_2$ 、 $2\text{Na}_2\text{O}\cdot \text{SiO}_2$ 。模拟结果显示, 在前4个体系中, 氧扩散系数随压力变化反常。在 $\text{Na}_2\text{O}\cdot 10\text{SiO}_2$, $\text{Na}_2\text{O}\cdot 5\text{SiO}_2$, $\text{Na}_2\text{O}\cdot 2\text{SiO}_2$ 中, 硅的扩散系数随压力变化也出现反常。在这些体系中, 20 GPa处氧的扩散系数比常压下高出一个数量级。在上述各体系中, 氧扩散系数随压力变化的峰值都在20 GPa处, 以前报导的 SiO_2 体系中氧扩散系数随压力变化的峰值在30 GPa处。还观察到, 在 SiO_2 体系中, 氧扩散系数最大值大致相当于硅-氧配位数以五配位为主; 而在 $\text{Na}_2\text{O}\cdot 10\text{SiO}_2$ 体系中, 氧扩散系数最大值大致相当于硅-氧配位数以六配位为主。

关键词: 分子动力学模拟 $\text{Na}_2\text{O}\text{-SiO}_2$ 二元体系 硅-氧配位数 输运性质反常 高压物理

收稿日期 2003-07-28 修回日期 2003-10-21 网络版发布日期 2004-03-15

通讯作者: 徐桦 Email: xuhua@cslg.cn

本刊中的类似文章

- 程兆年, 丁弘, 雷雨, 许立. RbCl 熔解的分子动力学模拟研究[J]. 物理化学学报, 1995, 11(10): 890-895
- 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
- 黄世萍, 刘洪霖, 马彦会, 唐波, 陈念贻. ZnCl_2 熔盐的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1995, 11(01): 71-73
- 黄世萍; 马彦会; 唐波; 徐桦; 陈念贻. $\text{NaCl}\text{-NaBr}$ 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
- 程兆年; 郑正明; 许立; 陈念贻. 熔融 NaCaF_3 、 Na_2CaF_4 和 Na_3CaF_5 的分子动力学模拟[J]. 物理化学学报, 1994, 10(08): 676-679
- 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
- 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
- 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
- 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
- 秦绪波; 张妍宁; 鲁剑林. 原子尺寸差异与非晶形成能力[J]. 物理化学学报, 2003, 19(12): 1163-1166
- 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
- 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
- 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
- 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
- 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
- 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
- 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
- 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

扩展功能

本文信息

[PDF\(1236KB\)](#)

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

$\text{Na}_2\text{O}\text{-SiO}_2$ 二元体系

硅-氧配位数

输运性质反常

高压物理

本文作者相关文章

邵俊

徐桦

陆文聪

陈念贻

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_2O_2 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][BF₄]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SiO₂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Al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Al₈₀Fe₂₀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.Ni₃Al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CBr₄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 -BAB₂O₄熔体的结构[J]. 物理化学学报, 1996, 12(06): 481-484

52. 程兆年; 郑正明; 张静; 陈念贻. 熔融 CaF_2 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; 郑正明; 陈念贻. 超离子导体 CaF_2 中的 Ca^{2+} 亚晶格和 F^- 亚晶格[J]. 物理化学学报, 1991, 7(04): 390-393
54. 邵俊; 汤正诠. LiCl 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