· 190 ·

# 基于 CALPHAD 的高温高压相图建模

王镤子愚1,黄永兴1,高兴誉2,种晓字3,宋海峰2

(1. 昆明理工大学 材料科学与工程学院,云南 昆明 650093; 2. 北京应用物理与计算数学研究所,计算物理国防重点实 验室,北京 100088; 3. 昆明理工大学 金属先进凝固成形与装备国家地方联合工程实验室,云南 昆明 650000)

摘 要:高温高压相图在物理化学、矿物学、地球科学和极端条件下的材料科学中都具有重要的地位和应用价值, 相图计算方法(alculation of phase diagram, CALPHAD)是建立温度-压强热力学相图和热力学数据库的主要方法,可以 计算材料体系的相平衡、组成相的相分数和相成分、热力学性质,一定程度上解决单一实验建立高温高压相图的困难。 本文对基于 CALPHAD 的高温高压相图建模方法进行了详细介绍,并总结其当前面临的问题和下一步研究方向,为极 端条件下材料设计和性能评估奠定基础。

关键词:热力学;相图计算方法;温度-压强相图;摩尔体积

中图分类号: TG113.14

文献标识码:A

## High Temperature and High Pressure Phase Diagram

Modelling Based on CALPHAD

WANG Puziyu<sup>1</sup>, HUANG Yongxing<sup>1</sup>, GAO Xingyu<sup>2</sup>, CHONG Xiaoyu<sup>3</sup>, SONG Haifeng<sup>2</sup>

(1. Faculty of Materials Science and Engineering, Kunming University of Science and Technology, Kunming 650093, China;
 2. Laboratory of Computational Physics, Institute of Applied Physics and Computational Mathematics, Beijing 100088, China;
 3. National and Local Joint Engineering Laboratory for Advanced Solidification Forming and Equipment for Metals, Kunming University of Science and Technology, Kunming 650000, China)

Abstract: High temperature and high pressure phase diagrams have a very important position and application value in physical chemistry, mineralogy, earth science and material science under extreme conditions. Calculation of phase diagram (CALPHAD) method is the main method to establish temperature-pressure thermodynamic phase diagram and thermodynamic database, which can calculate the phase balance of the material system, the phase fraction and phase composition of the component phase and thermodynamic properties, to a certain extent solving the difficulty of establishing a high temperature and high pressure phase diagram modelling method based on CALPHAD in detail, and summarizes the current problems and future research directions, laying a foundation for material design and performance evaluation under extreme conditions.

Key words: thermodynamics; CALPHAD; temperature-pressure phase diagram; molar volume

相图计算方法 (calculation of phase diagram, CALPHAD)通过建立热力学模型描述材料体系中各 组成相的热力学性质,根据实验数据、第一性原理 计算、统计学方法及经验半经验公式的估算数据, 优化拟合模型参数,被广泛用于建立多元多相材料 的热力学数据库。 体积是化学成分、温度和压强的函数。热膨胀系数是表征体积随温度变化的物理量,但热膨胀系数并不是常数。在室温下,热膨胀系数会随温度的降低而非线性地趋向于0。而体积伴随着压强的变化则会涉及到温度、体积的变化,因此引入状态方程(e-quation of state)来描述体积、压强和温度之间的关

文章编号:1000-8365(2023)02-0190-05

收稿日期: 2022-12-27

基金项目:16X 工程项目(HXO2022-H-09)

作者简介:王镤子愚,1999年生,硕士生.研究方向:热力学相图建模和计算材料学等.Email: puziyu\_wang@163.com

**通讯作者**:高兴誉,博士、研究员,研究方向:多尺度集成算法和软件开发、电子结构计算方法.Email:gao\_xingyu@iapcm.ac.cn 种晓宇,博士、教授.研究方向:材料多尺度集成计算、材料基因工程.Email:xiaoyuchong@kust.edu.cn

引用格式:王镤子愚,黄永兴,高兴誉,等.基于 CALPHAD 的高温高压相图建模[J].铸造技术,2023,44(2):190-194.

WANG P Z Y, HUANG Y X, GAO X Y, et al. High temperature and high pressure phase diagram modelling based on CALPHAD[J]. Foundry Technology, 2023, 44(2): 190-194.

系。CALPHAD方法为了能够很好地建立复杂的多 元多相体系的数据库,建立了从纯组元、二元、三元 直到多元体系的模型,合理地解决了化学成分、温 度、压强等外界条件与材料性质的相关性问题。 CALPHAD的同一体系建模方法使材料的物理性质 和热力学数据库计算多元多相体系的相平衡,得到各组 成相的相分数、有别于体系总成分的相成分、亚点 阵的点阵分数以及热力学性质的同时,可以进一步 计算各组成相的摩尔体积等物理性质,将其以各相 相分数为加权系数进行线性加权平均,最终得到体 系总的热力学数据和物理性质。根据亚点阵模型中 各个亚点阵的点阵分数可以计算体系的有序度 (短 程有序的问题还不能完美解决),随之也能得到我们 所需不同有序度的合金数据。

CALPHAD 的摩尔体积建模方法在常压下多元 体系的热化学和相平衡的耦合方面已经非常成功。 然而到目前为止,基于 CALPHAD 方法在高温高压 下的相图建模还处于尝试阶段,但人们对建立适用 于高温高压的多组分热力学数据库有着浓厚的兴 趣,因为这些数据库不仅适用于地球物理学,也适 用于冶金<sup>[14]</sup>等众多领域。目前,基于 CALPHAD 的 相图建模的方法主要有2种:一是将亥姆霍兹能 建模为温度和体积函数的方法,这与从头计算法(ab initio calculations)息息相关。这种方法虽能对相的极 端温度和压强条件进行合理描述,但在多组分系统 中溶液相的应用受到了极大限制[5-6],因此本文不进 一步考虑这种方法。另一种方法是将吉布斯能建模 为以温度和压强为变量的体积函数的方法,本文将 根据此方法进行展开描述。根据定义, 吉布斯能量 可以表示为以下2个贡献的总和:

$$\Delta G(T,p) = \Delta G(T,p_0) + \int_{p_0}^{p} V_{\mathrm{m}}(T,p) \mathrm{d}p \qquad (1)$$

式中, $\Delta G$ 为相对于给定参考状态的吉布斯能量;p为压强; $p_0$ 为大气压;T为温度; $V_m$ 为摩尔体积。依据吉布斯能建立的模型在本质上是经验性和现象性的,但该方法已经在 CALPHAD 框架中实现了对大气压强下的复杂多组分系统的准确描述。然而人们一直在尝试进一步向更高的压强、温度范围扩展,但迄今为止只取得了有限的成功。这是因为依赖于吉布斯能量建模方法往往会导致高压下的非物理外推。例如,根据此方法建模,计算 Pt<sup>[5]</sup>、Mo<sup>[7]</sup>、W<sup>[8]</sup>、Al<sup>9]</sup>的热力学性质,发现在高压范围内都出现了负热容的异常现象。原因可能是大气压下吉布斯能量的描述不准确或者体积的状态方程描述不准确。Brosh 等<sup>[9]</sup>对

此进行了讨论,发现大气压下吉布斯能量的描述不 准确而导致材料热力学性质异常的根源是 CAL-PHAD 方法中对 SGTE (scientific group thermo-data europe)数据进行了外推<sup>[10]</sup>。但高压下热力学性质异 常的主要原因是体积状态方程的描述不准确。因此 本文将介绍高温高压下依赖于 Murnaghan 状态方程 的摩尔体积建模方法、依赖于 Grover 的体积与体模 量的经验公式摩尔体积模型方法<sup>[11]</sup>以及 Joubert<sup>[12-13]</sup> 对 Grover<sup>[11]</sup>的体积与体模量的经验公式摩尔体积模 型方法的修正。

### 基于 Murnaghan 状态方程的体积 模型

描述物质热力学性质的状态方程很多,但能基本描述温度、压强和体积,并能满足分离温度和压强 这些先决条件的状态方程却很少,因此大多数基于 CALPHAD方法尝试的高温高压相图计算通常都采 用了 Murnaghan 状态方程<sup>[14]</sup>,其基本理念是假设等 温的体模量 B 是压强的线性函数,如下式所示:

*B*(*T*, *p*)=*B*(*T*, *p*<sub>0</sub>)+*np* (2) 式中,*B*(*T*, *p*<sub>0</sub>)为 1.01×10<sup>5</sup> Pa下的体模量;*n*为无量 纲参数,通常在 4~6之间,是一个可以优化调整的 值。对式(1)进行积分变换我们可以得到以下关系:

$$V_{\rm m}(T,p) = \frac{V_{\rm m}(T,p_0)}{[1+n\kappa(T,p_0)p]^{1/n}}$$
(3)

式中, $V_{\rm m}(T,p)$ 为 1.01×10<sup>5</sup> Pa下的物质的摩尔体积; $\kappa$ ( $T, p_0$ )为 1.01×10<sup>5</sup> Pa下的物质的等温可压缩性。根 据式(3)和式(1)得到一个以温度、压强为自变量,并且 分离的温度–压强热力学相图模型:

$$G(T, p) = G(T, p_0) + \frac{V(T, p_0)}{(n-1)\kappa(T, p_0)} [(1 + n\kappa(T, p_0)p)^{1 - 1/n} - 1]$$
(4)

式中,G为吉布斯自由能,等式中右边的第一项 G(T, p<sub>0</sub>)是大气压下的吉布斯自由能。其中应当注意的是 G(T, p<sub>0</sub>)不仅仅是实验数据,在很多的计算中要将 G(T, p<sub>0</sub>)外推到测量范围之外。例如在 SGTE 数据库 中计算纯物质的做法。

该模型由 Fernández Guillermet<sup>[15]</sup>和 Gustafson 等<sup>[16]</sup>用于评估纯铁等纯元素的热力学描述,如图 1 所示<sup>[17]</sup>。图 1(a)为不同温度和压强下铁的相图,图 1(b) 为不同摩尔体积和温度下的铁相图。

### 2 基于 Grover 体积与体模量的经验 公式的体积模型

由于 Murnaghan 状态方程是基于体模量与压强的线性关系<sup>[14]</sup>,这导致其在高压时,例如在地球中



图 1 纯 Fe 相图的 2 个变体:(a) 压强-温度相图, (b) 体积-温度相图(在 (b) 中,fcc/bcc 曲线中存在间隙,原因是该处压强低于 0)<sup>[17]</sup> Fig.1 Two variants of the pure iron phase diagram: (a) pressure-temperature phase diagram, (b) volume-temperature phase diagram (A gap in the fcc/bcc curve in (b) caused by the pressure below zero)<sup>[17]</sup>

心,利用 Murnaghan 模型描述物质的热力学性质, 会产生较大的偏差。因此可以采用高阶项的高压模 型,但在大多数高阶项的高压模型中体积被用作自 变量。在这种情况下它不再是吉布斯能量的模型, 也无法将温度与压强分离,从而完成温度-压强热 力学相图模型的构造。因此 Grover 等<sup>[11]</sup>基于大量金 属的冲击绝热线(雨贡纽曲线),通过计算得出的静 态压缩数据和等温线发现:沿着等温线,摩尔体积 与等温体积模量的对数之间存在着近乎精确的线 性关系。进一步分析并提出体积与体模量的经验公 式,将其作为新的压强-体积状态方程的基础:

> $V_{\rm m}(T,p)=a+b\ln(B/p_{\rm ref})$  (5) 和 b 分别表示材料不同特性的会物日与混

式中, a 和 b 分别表示材料不同特性的参数且与温度相关, 但与体积或压强无关; pref是压强的参考值, 仅仅为了让等式中的参数无量纲。

Jacobs 与 Oonk<sup>[18]</sup>依据上述经验公式推导出新的压强-体积状态方程,并用于拟合 MgO 在体积-压强-温度空间的实验数据。经过验证,其适用范围宽于 Murnaghan 状态方程<sup>[11,18]</sup>。

基于等式(1)和(5),Lu 等<sup>[19]</sup>又利用体模量 B 与 压缩系数 κ 的热力学关系,如式(6)所示:

$$B = -\frac{V}{\frac{\partial V}{\partial p}} = \frac{1}{\kappa}$$
(6)

推导出了一个简单的吉布斯自由能表达式。其以材 料在压强-温度-组成空间中的体积为变量,提出了 一个新的可用于描述温度-压强热力学相图的 模型:

$$G(T,p) = G(T,p_0) + \frac{c(T)}{\kappa(T,p_0)} \Big[ \exp\Big(\frac{V_{\rm m}(T,p_0) - V_{\rm m}(T,p)}{c(T)}\Big) - 1 \Big]$$
(7)

式中,c(T)为一个与温度有关的拟合函数,可根据情况优化调整; $\kappa(T,p_0)$ 为 10<sup>5</sup> Pa 时的等温压缩系数,也与温度有关:

$$V_{\rm m}(T,p_0) = V_0 \exp(V_{\rm A}) \tag{8}$$

$$V_{\rm A} = aT + bT^2 + cT^3 \tag{9}$$

式中, $V_0$ 为在参考温度和压强为 0.1 MPa下的摩尔体积的常数; $V_A(T)$ 表示体积的热膨胀。

其中:  

$$V_{\mathrm{m}}(T,p) = c(T)Ei^{-1} \left[ Ei \left( \frac{V_{\mathrm{m}}(T,p_0)}{c(T)} \right) + (p-p_0)\kappa(T,p_0) \exp\left( -\frac{V_{\mathrm{m}}(T,p_0)}{c(T)} \right) \right]$$
(10)

式中, 
$$Ei(z) = \int_{z}^{\infty} \frac{e^{-x}}{x} dx$$
,  $Ei(z)^{-1}$  为该积分函数的倒数。

该表达式易于模型在通用热力学软件中实现, Lu 等将该热力学模型整合到热力学计算软件 Thermo-Calc 中,并用 Fe 的实验数据<sup>[20-25]</sup>对模型进行了 验证,运用其优化了纯 Fe 在 100 GPa 以下的温度– 压强相图(图 2),取得了较好的效果。基于摩尔体积 和压缩系数的实验数据,Huang 等<sup>[26]</sup>运用此模型对 相应参数进行了优化,并计算了纯 Mg 的温度–压强 相图(图 3),计算结果与 Moriarty 等<sup>[27]</sup>的理论预测以 及 Olijnyk 等<sup>[28]</sup>,Nishimura<sup>[29]</sup>和 Stinton 等<sup>[30]</sup>的实验结





果一致。

该模型已经在 Thermo-Calc 软件中实现,其运 用范围宽于基于 Murnaghan 状态方程建立的模型, 相对其他非吉布斯能的模型也更容易处理。Grover 模型适用于任何相,包括固相或液相,稳定或亚稳 态,并且拥有 CALPHAD 方法中对多组分系统外推 的特性。但该模型依然存在不足,其中最主要的问题 就是在压强超过 150 GPa 时会导致热力学性质产生 错误外推(负热容和负熵)。

#### 3 Joubert 对于 Grover 模型的修正

Jacobs 和 Oonk<sup>[18]</sup>表明 Grover 模型在高压下会 出现负热容的异常现象,说明模型对高温高压的预 测存在局限性,其中原因可能是由于状态方程结构 的错误或者是由于 CALPHAD 方法和状态方程之 间存在某些不相容性。Brosh 等<sup>[9]</sup>对此进行了讨论, 发现主要问题在于体积相关属性的描述不准确。例 如由 Grover 模型中的参数 V<sub>A</sub>控制的热膨胀不依赖 于压强,这直接导致了其模型在高温高压下的热膨 胀出现异常。当热膨胀作为温度的函数增加时,甚至 当热膨胀的二阶导数为正且很高时,直接导致了负 热容的出现,致使温度–压强相图描述不准确。

Joubert 等<sup>[12]</sup>对此进行了研究,提出对 Grover模型的修正以便在高压下进行合理描述。Joubert 等表示,为了保持对低压热膨胀数据的良好描述且高压状态下使热膨胀恒定,通过使用指数项 exp (-p/p<sub>cat</sub>) 来抑制参数 V<sub>A</sub>等式中的 T<sup>e</sup> 和 T<sup>e</sup> 项,通过在 T 项上应用类似的指数项使热膨胀在高压下降低,从而实现对 Grover 模型的修正。修正的参数 V<sub>A</sub>如下式:

$$V_{A} = aT \exp\left(-\frac{p}{p_{\text{cut}'}}\right) + bT^{2} \exp\left(-\frac{p}{p_{\text{cut}}}\right) + cT^{3} \exp\left(-\frac{p}{p_{\text{cut}}}\right)$$
(11)

截止压强 *p*<sub>cut</sub>=10<sup>9</sup> Pa, 第二截止压强 *p*<sub>cut</sub>通常在 10<sup>11</sup> Pa 左右。

下式为热力学恒等式:

$$\left(\frac{\partial C_{\rm p}}{\partial p}\right)_{\rm T} = -T \left(\frac{\partial^2 V}{\partial T^2}\right)_{\rm p} \tag{12}$$

通过热膨胀和可压缩性参数之间的相互关系发现, 参数 V<sub>k</sub>(式(13))对负热容的产生也有贡献。因此,在 相同的指数项下,也要衰减其对温度的依赖性。修 正如下:

$$V_{k} = a + bT \exp\left(-\frac{p}{p_{\text{cut}}}\right) + cT^{2} \exp\left(-\frac{p}{p_{\text{cut}}}\right) + dT^{3} \exp\left(-\frac{p}{p_{\text{cut}}}\right)$$
(13)

通过对 Grover 模型的修正, Joubert 等将其运用于 Pt 的热力学性质评价,发现负热容的异常现象

已经不存在。这种修正方法也适用于 Os-Pt 二元系 统的描述<sup>[13]</sup>。该模型在准确性、可预测性和可用性之 间进行了权衡,与许多其他模型相比,也较容易处 理,因此其可以成为 CALPHAD 方法中的实用工 具,特别是在多组分系统的评估框架中用于开发完 整且有用的数据库。但是,修正后的 Grover 模型在 计算高压下的热力学性质时依然有不合理之处,如 高压下温度的热膨胀函数的斜率下降没有得到很好 的控制。在 50 GPa 时,温度的热膨胀函数的斜率应 是存在的,但在模型中却是恒定的,这可能对热容造 成影响;以及在非常高的压强下 *C*<sub>P</sub> 应向 *C*<sub>V</sub> 收敛,但 在改进的 Grover 模型中,压强非常高的情况下,*C*<sub>P</sub> 是向 SGTE 数据库中大气压下的值收敛,这与实际 情况不一致。此外,在压强为1 GPa 附近观察到了 *C*<sub>P</sub> 的最小值,这也是异常现象。

#### 4 结论

(1)针对某些材料体系,这些模型的准确性已 经被实验验证,但在极高温(≥6 000 K)、极高压 (≥150 GPa)下模型的误差逐渐增大。

(2)讨论了简单的 Murnaghan 状态方程用于温度-压强相图的摩尔体积建模,但由于其假设体模量和压强为线性关系,造成其在高温高压下的应用是具有局限性的。

(3)Grover 模型是通过实验推导出摩尔体积与 等温体模量的对数之间存在精确的线性关系建立 的,基于该模型建立的150 GPa下的相图已被实验 数据所验证,但该模型对极高压下热膨胀的描述出 现负值,造成该模型仅适用于不超过150 GPa 压强 的条件。Joubert 模型是对 Grover 模型的修正,即通 过引入压强截止项的数学表达式来改进对热膨胀的 描述,该模型已成功应用于描述多种金属在200 GPa 以下的热力学性质。但是,在高于2 倍标准体模量的 压强下,以及高于2 倍常压熔点的温度下,基于CAL-PHAD 方法的建模更具有科学意义与应用价值。

(4)下一步将通过对体积-温度-压强关系的描述进一步修正,通过尝试运用不同的状态方程以及 建模方法,从而提高模型在极高温(≥6000 K)、极高 压(≥150 GPa)下的预测能力,为极端条件下材料设 计和性能评估奠定基础。

#### 参考文献:

 BARTKOWSKA A, BAZARNIK P, HUANG Y, et al. Using high-pressure torsion to fabricate an Al-Ti hybrid system with exceptional mechanical properties [J]. Materials Science and Engineering: A, 2021, 799: 140114.

- [2] GU T, LI J W, XU F Q, et al. Effect of high temperature-high pressure treatment on microstructure and mechanical properties of Cu-Cr alloy[J]. Materials Research Express, 2020, 7(2): 026505.
- [3] JIE J C, ZOU C M, BROSH E, et al. Microstructure and mechanical properties of an Al-Mg alloy solidified under high pressures[J]. Journal of Alloys and Compounds, 2013, 578: 394-404.
- [4] KAWASAKI M, AHN B, LEE H, et al. Using high-pressure torsion to process an aluminum-magnesium nanocomposite through diffusion bonding [J]. Journal of Materials Research, 2016, 31(1): 88-99
- [5] HAMMERSCHMIDT T, ABRIKOSOV I A, ALFÈ D, et al. Including the effects of pressure and stress in thermodynamic functions [J]. Physica Status Solidi (b), 2014, 251(1): 81-96.
- [6] LU X G, CHEN Q. A CALPHAD Helmholtz energy approach to calculate thermodynamic and thermophysical properties of fcc Cu [J]. Philosophical Magazine, 2009, 89(25): 2167-2194.
- [7] FERNÁNDEZ GUILLERMET A. Critical evaluation of the thermodynamic properties of molybdenum [J]. International Journal of Thermophysics, 1985, 6(4): 367-393.
- [8] KARBASI A, SAXENA S K, HRUBIAK R. The thermodynamics of several elements at high pressure[J]. Calphad, 2011, 35(1): 72-81.
- [9] BROSH E, MAKOV G, SHNECK R Z. Application of CALPHAD to high pressures[J]. Calphad, 2007, 31(2): 173-185.
- [10] ANDERSSON J O, FERNÁNDEZ GUILLERMET A, GUSTAFSON P, et al. A new method of describing lattice stabilities[J]. Calphad, 1987, 11(1): 93-98.
- [11] GROVER R, GETTING I C, KENNEDY G C. Simple compressibility relation for solids[J]. Physical Review B, 1973, 7: 567-571.
- [12] JOUBERT J M, CRIVELLO J C, DEFFRENNES G. Modification of Lu's (2005) high pressure model for improved high pressure/high temperature extrapolations. Part I: Modeling of platinum at high pressure/high temperature[J]. Calphad, 2021, 74: 102304.
- [13] JOUBERT J M, CRIVELLO J C, YUSENKO K V. Modification of Lu's (2005) high pressure model for improved high pressure/high temperature extrapolations. Part II: Modeling of osmium-platinum system at high pressure/high temperature[J]. Calphad, 2021, 74: 102311.
- [14] MURNAGHAN F D. The Compressibility of media under extreme pressures [J]. Proceedings of the National Academy of Sciences, 1944, 30(9): 244-247.
- [15] FERNÁNDEZ GUILLERMET A, GUSTAFSON P, HILLERT M. The representation of thermodynamic properties at high pressures [J]. Journal of Physics and Chemistry of Solids, 1985, 46 (12): 1427-1429.

- [16] GUSTAFSON P. An evaluation of the thermodynamic properties and the P, T phase diagram of carbon [J]. Carbon, 1986, 24 (2): 169-176.
- [17] LUKAS H L, FRIES S G, SUNDMAN B. Computational thermodynamics: The Calphad method [M]. Cambridge: Cambridge University Press, 2007.
- [18] JACOBS M H G, OONK H A J. A realistic equation of state for solids. The high pressure and high temperature thermodynamic properties of MGO[J]. Calphad, 2000, 24(2): 133-147.
- [19] LU X G, SELLEBY M, SUNDMAN B. Implementation of a new model for pressure dependence of condensed phases in Thermo-Calc[J]. Calphad, 2005, 29(1): 49-55.
- [20] BUNDY F P. Pressure-temperature phase diagram of iron to 200 kbar, 900 °C [J]. Journal of Applied Physics, 1965, 36(2): 616-620.
- [21] HAZEN R M. High-pressure research in mineral physics [J]. Eos, Transactions American Geophysical Union, 1988, 69: 875.
- [22] JAYARAMAN A, KLEMENT W, NEWTON R C, et al. Fusion curves and polymorphic transitions of the group III elements-Aluminum, gallium, indium and thallium-At high pressures[J]. Journal of Physics and Chemistry of Solids, 1963, 24(1): 7-18.
- [23] JOHNSON P C, STEIN B A, DAVIS R S. Temperature dependence of shock-induced phase transformations in iron[J]. Journal of Applied Physics, 1962, 33(2): 557-561.
- [24] KAUFMAN L, CLOUGHERTY E V, WEISS R J. The lattice stability of metals-III. Iron[J]. Acta Metallurgica, 1963, 11(5): 323-335.
- [25] STRONG H M, TUFT R E, HANNEMAN R E. The iron fusion curve and γ-δ-l triple point[J]. Metallurgical Transactions, 1973, 4 (11): 2657-2661.
- [26] HUANG D D, LIU S H, DU Y, et al. Modeling of the molar volume of the solution phases in the Al-Cu-Mg system[J]. Calphad, 2015, 51: 261-271.
- [27] MORIARTY J A, ALTHOFF J D. First-principles temperature-pressure phase diagram of magnesium [J]. Physical Review B, 1995, 51(9): 5609-5616.
- [28] OLIJNYK H, HOLZAPFEL W B. High-pressure structural phase transition in Mg[J]. Physical Review B, 1985, 31(7): 4682-4683.
- [29] NISHIMURA N, KINOSHITA K, AKAHAMA Y, et al. Volume compression of Mg and Al to multimegabar pressure: Proceedings of the 20th AIRAPT International Conference[C]. Karlsruhe: Mineralogical Society of America, 2005: 278.
- [30] STINTON G W, MACLEOD S G, CYNN H, et al. Equation of state and high-pressure/high-temperature phase diagram of magnesium[J]. Physical Review B, 2014, 90(13): 134105.