DOI:10.16410/j.issn1000-8365.2022.02.010

Cu-Sn 合金上引连铸凝固组织数值模拟

杨庆宝,王兰浩,曾 浩,袁大伟,汪 航,杨 斌 (江西理工大学 材料冶金化学学部,江西 赣州 341001)

摘 要:分析了直径 8 mm 的 Cu-0.3%Sn 合金铸锭在上引连续铸造过程中的凝固行为。以微观--宏观耦合为基准、 采用 MiLE 法和 CA-FE 法分别模拟了温度场变化及晶粒生长演变过程。系统地研究不同铸造温度(1150、1200、 1 250 ℃)及不同铸造速度(1、3、5 mm/s)对 Cu-0.3Sn 合金在上引连铸凝固过程中固 / 液界面形状、液穴深度及晶粒的影 响规律。模拟结果与实验结果一致,并验证了仿真模拟的准确性。

关键词:Cu-Sn 合金; 凝固模拟; CA-FE 法; 固 / 液界面; 晶粒组织 中图分类号: TG113.1

文献标识码:A 文章编号:1000-8365(2022)02-0123-08

Numerical Simulation of Solidification Structure of Cu-Sn Alloy **Upward Continuous Casting**

YANG Qingbao, WANG Lanhao, ZENG Hao, YUAN Dawei, WANG Hang, YANG Bin

(Faculty of Materials Metallurgy and Chemistry, Jiangxi University of Science and Technology, Ganzhou 341001, China)

Abstract: In this paper, the solidification behavior of Cu-0.3wt.% Sn alloy ingot with diameter of 8 mm during upward continuous casting is analyzed. Based on the microscopic and macroscopic coupling, the mile method and the CA-FE method are used to simulate the temperature field change and the grain growth evolution process respectively. The influence law of different casting temperatures (T=1 150, 1200, 1250 °C) and different casting speeds (v=1, 3, 5 mm/s) on the shape of the solid/liquid interface, liquid cavity depth and grain morphology have been systematically studied during the upward continuous casting process. The simulation results are consistent with the experimental results, and verify the accuracy of the simulation, which provides theoretical guidance for the optimization of alloy casting process. Key words: Cu-Sn alloy; solidification simulation; CA-FE method; S/L interface; grain structure

Cu-Sn 合金俗称青铜,是人类使用最早的合金 之一,Sn的添加使得合金材料具有良好的弹性、耐 磨性、抗磁性及耐腐蚀性,可在冷态和热态进行机 械和压力加工,并且易于进行塑性变形和焊接,切 削性较好,在大气和淡水、海水中抗蚀性良好,主要 用于接触线以及各种弹性元件、管配件、化工器械、 耐磨零件和抗磁零件等[14]。但是通过传统铸造方法 生产的 Cu-Sn 合金具有严重的偏析现象,而上引连 铸具有较大冷却强度,可以有效缩短固液相区凝固 时间,从而减少偏析,同时能够连续化制备,主要有 3种加工工艺:上引连铸-冷轧法、上引连铸连续挤 压法^[5]以及连铸连轧-拉拔法^[6]。

随着电子器件小型化、便携化的发展趋势对 Cu-Sn 合金的铸坯质量与加工性能提出了更高要 求。这两项指标与晶粒尺寸、取向及分布密不可分。

基金项目:国家重点研发计划项目(2016YFB0301400)

作为有效提升合金材料综合性能的手段,铸件晶粒 组织调控成为当前研究热门、但有关 Cu-Sn 合金凝 固组织模拟的研究报道尚不多见。目前主流微观组 织仿真模拟方法有3种:蒙特-卡罗 (Monte Carlo MC method)法,相场法(Phase field method)以及元 胞自动机 (cellular automata, CA) 法。

微观组织仿真模拟方法 1

1.1 相场法

相场模型是一种建立在热力学基础上综合有 序化势与热力学驱动力共同作用而建立的用于描 述系统演化动力学的模型。20世纪80年代, Collins^[7]、Caginalp^[8]最早提出相场模型,于1994年 Kobayashi[®]首先利用相场法实现纯金属过冷溶体中 枝晶生长的二维仿真模拟。Avila-Davila^[10]等人运用 相场法对等温时效下的 Cu-Ni 系合金进行了自旋分 解组织模拟数值模拟和实验。Long^[11]等人建立三元 合金自旋节分解的相场模型,对等温时效过程中 Cu-Ni-Si 的旋转分解组织进行仿真模拟。

1.2 MC法

MC 法作为一种随机性模型方法, 广泛应用于

收稿日期: 2021-12-16

作者简介:杨庆宝(1996—),硕士生.研究方向:铜合金凝固及铸造 技术.电话:17870137212,Email:1373130920@gq.com

通讯作者:杨 斌(1965—),博士,教授.研究方向:高性能铜 合金.

材料中的随机过程以及随机现象,包括薄膜长大、 扩散与相变以及凝固过程晶粒生长等。1984 年 Srolovitz、Anderson^[12]等人最早提出图形蒙特卡罗 法用于模拟凝固过程中微观组织演化。20 世纪 80 年代末,Spittle^[13]与 Brown^[14]率先将 MC 运用到合金 凝固组织模拟中,分别得出小铸件等轴晶的形成主 要机制是非均质形核,当柱状界面的等轴晶体积分 数达到 50%时,开始发生柱状晶向等轴晶转变。 Baibuz^[15]等人通过动力学蒙特卡罗(Kinetics Monte Carlo)法计算得到 Cu 自扩散的迁移壁垒数据。

1.3 CA法

20世纪80年代开始,一些学者逐渐提出将 CA 法应用于凝固模拟,用元胞自动机法揭示金 属凝固过程。CA 方法是确定性模型与随机性模 型的结合体,其直径尖端动力学生长速率是基于 物理理论的确定性模型,而形核分布与晶粒取向 采用随机性模型。因此,CA方法在吸收 MC 法长 处的同时,在晶体效应和晶粒选择上也具有物理 意义。1993 年 Rappaz、Gandia^[16]率先将 CA 法用于 合金凝固仿真模拟,并于1994年将元胞自动 (CA)法与有限元法 FE(Finite element)进行耦合,结 合高斯分布的连续形核模型,对 Al-Si 晶粒结构进 行仿真模拟^[17]。Wang^[18]运用 CA-FE 模型演化 Cu-10Al 热型连铸过程中晶粒结构变化,再现了在 连铸过程中晶粒由等轴晶向柱状晶的转变。王松^[19] 等人采用 CA-FE 法对 Cu-Cr-Zr-Ag 在 3 种冷却条 件下凝固过程不同阶段显微组织,成功的预测了铸 件内部晶粒形状与其分布。

由于 CA-FE 法结合随机方法、确定性方法的优 点,基于形核的物理机制和枝晶生长动力学,能有 效预测铸件凝固过程中晶粒生长取向以及尺寸,因 此本研究采用 CA-FE 法预测模拟 Cu-0.3Sn 合金在 上引连续铸造工艺中通过改变铸造温度、铸造速度 其宏观温度场与微观晶粒组织演变过程,讨论不同 铸造参数对合金凝固过程中 S/L 界面以及晶粒形貌 的影响规律。

2 数学模型及参数选取

2.1 宏观温度场模型

宏观数值模拟模型基于 Navier—Stokes 方程, 采用焓处理凝固过程中合金元素结晶相变^[20-21]。公 式(1)、(2)、(3)、(4)分别包含了质量、动量及能量的金 属熔体三维瞬时流动和传热过程。在实际铸造过程 中伴随重力作用,因此公式中加入重力项,同时将 此方程代入标准的动量方程中,合金液凝固过程中 的固相区、糊状区也可以运用此控制方程。

(1)质量守恒方程

$$\frac{\partial \rho}{\partial t} + \frac{\partial (\rho u)}{\partial x} + \frac{\partial (\rho v)}{\partial y} + \frac{\partial (\rho w)}{\partial z} = 0 \quad (1)$$
(2)动量守恒方程(以 x 方向为例, y, z 方向类似)

$$\frac{\rho}{f_1} \frac{\partial u}{\partial t} + \frac{\rho}{f_1^2} \left(u \frac{\partial u}{\partial x} + v \frac{\partial u}{\partial y} + w \frac{\partial u}{\partial z} \right)$$

$$= \frac{\partial \rho}{\partial x} + \rho g_x + \frac{\partial}{\partial x} \left(\frac{u}{f_1} \frac{\partial u}{\partial x} \right) + \frac{\partial}{\partial y} \left(\frac{u}{f_1} \frac{\partial u}{\partial y} \right)$$

$$+ \frac{\partial}{\partial z} \left(\frac{u}{f_1} \frac{\partial u}{\partial z} \right) - \frac{u^2}{k} \quad (2)$$

(3)能量守恒方程

$$p \frac{\partial H}{\partial t} + p \frac{\partial H}{\partial t} \left(u \frac{\partial T}{\partial x} + v \frac{\partial T}{\partial y} + w \frac{\partial T}{\partial z} \right)$$
$$= \frac{\partial}{\partial x} \left(K_{\mathrm{T}} \frac{\partial T}{\partial x} \right) + \frac{\partial}{\partial y} \left(K_{\mathrm{T}} \frac{\partial T}{\partial y} \right) \frac{\partial}{\partial z} \left(K_{\mathrm{T}} \frac{\partial T}{\partial z} \right)$$
(3)

$$\ddagger \mathbf{\Phi} ,$$

$$H(T) = \int_{0}^{T} C_{p}(T) dT + L(1 - f_{s})$$
(4)

式中,u,v,w为x,y,z方向上的速度分量, $m/s;f_1,f_2$ 为液、固相率;P为压力, $Pa;g_x$ 为x方向上重力分 量, $m/s^2;\rho$ 为密度, $kg/m^3;u$ 为渗透率, $m^2;C_p$ 为比热 容, $J\cdot kg^{-1}\cdot \mathbb{C}^{-1};H$ 为热焓,J/mol;L为凝固潜热, J/kg_o 2.2 形核模型

形核是凝固过程中组织演变的基础及主导阶 段,是最终晶粒组织形成的关键。分为两种均质形核 与非均质形核,根据上述理论本研究采用非均质成 核模型。在非均质形核时,于合金熔体内不同位置 发生形核,这些位置可以通过 *dn/d*(Δ*T*)来描述^[22-23]:

$$\frac{\mathrm{d}n}{\mathrm{d}(\Delta T)} = \frac{n_{\max}}{\sqrt{2\pi} \Delta T_{\sigma}} \exp\left[-\frac{(\Delta T - \Delta T_{\max})^2}{2\Delta T_{\sigma}^2}\right]$$
(5)

式中, ΔT 为过冷度,K; ΔT_{max} 为平均形核过冷度,K; ΔT_{σ} 为形核过冷度标准方差,K; n_{max} 为最大形核密度,m⁻³。

当给定过冷度时,晶核密度 *n*(Δ*T*)可由下式分布 曲线的积分求得^[24]:

$$n(\Delta T) = \int_{0}^{\Delta T} \frac{\mathrm{d}n}{\mathrm{d}(\Delta T)} \mathrm{d}\Delta T \tag{6}$$

实际凝固过程中,铸件中心和表面的形核相差 较大,需采用两套形核参数,即体形核参数($\Delta T_{v,max}$ 平均体形核过冷度, $\Delta T_{v,\sigma}$ 平均体形核标准方差以及 $n_{v,max}$ 体形核密度)和面形核参数($\Delta T_{s,max}$ 平均面形核 过冷度, $\Delta T_{s\sigma}$ 平均面形核标准方差以及 $n_{s,max}$ 面形核 密度)。形核参数是通过理论分析和实验相结合估算 得出的。体与面的非均匀形核通过高斯分布函数来 描述(见图 1),体形核参数单位和面形核参数单位 分别为:m⁻³、m⁻²。

Tab 1 D



图 1 体和面非均匀形核的高斯分布曲线 Fig.1 Guass distribution of volume and surface heterogeneous nucleation

2.3 枝晶尖端动力学生长模型

根据凝固理论,晶粒生长是由于枝晶前沿存在过冷 熔体,同时受到动力学过冷和成分过冷的共同影响^{25-26]}。 枝晶尖端总过冷度 Δ*T* 是以下 4 个过冷度的总和。

$$\Delta T = \Delta T_c + \Delta T_t + \Delta T_r + \Delta T_k$$
 (7)
式中, ΔT_c 为成分过冷度; ΔT_t 为热力学过冷度; ΔT_r
为固–液界面曲率过冷度; ΔT_k 为生长动力学过冷
度,单位均为 K。

绝大部分金属在正常凝固条件下,相对于成分过 冷,其它 3 个过冷度均可以忽略不计,则式(7)可近似 为 $\Delta T = \Delta T_{co}$ Kurz ^[27] 等人提出的 KGT (Kurz-Giovanola-Trivedi) 模型可用来模拟凝固时枝晶生长过 程。为加快计算速度,Rappaz 和 Kurz 简化了 KGT 模 型中 $v = \Delta T$ 之间的关系并进行拟合,得到以下公式:

$$v(\Delta T) = a_2 \Delta T^2 + a_3 \Delta T^3 \tag{8}$$

式中,*a*₂,*a*₃为枝晶前沿动力学生长系数,可通过公式(9)、(10)求出:

$$a_2 = \frac{2k\Gamma(1-k)-\rho D^2}{2kmC_0\pi^2\Gamma(1-k)^2}$$
(9)

$$a_3 = \frac{D}{\pi \Gamma(mC_0)^2 (1-k)^2}$$
(10)

计算所得,*a*₂=8.928 534×10⁻⁶, *a*₃=4.057 223×10⁻⁴。
2.4 模拟参数选取

本研究温度场采用混合欧拉—拉格朗日算法 (Mixed Lagrangian-Eulerian algorithm) 进行仿真计 算,其原理如图 2(a)所示。整个计算模型分为 5 部分,1 为石墨结晶器,2 为水冷铜套,3 为纯铜引杆,4 为提 供金属液部分,5 为与引杆接触的铜液,6 为扯叠 层。本研究连铸计算模型如图 2(b)所示,(b)中 、

、 与(a)中 1、2、3 对应,模型网格大小为 1 mm, 网格总数为 1 131 887,其中面网格数为 98 855,体网 格为 1 033 032,模具材料物理参数如表 1。

通过实验测得 Cu-0.3Sn 合金液相线 T_L 为 1 356 K, T_s 为 1 180 K。数值计算中合金材料物理 性质随温度变化曲线如图 3。此外, 3D—CAFÉ 模型



Fig.2 Schematic solidification model

表1 模具材料物理性质参数	
voiced property personators of die	motoriala

140	.1 T flystcar j	property pa	ii ameter s	of the mat	ci iais
模具	熔点	导热性	比热	密度	潜热
材料	/°C	$/(W/m \cdot ^{\circ}C)$	$/(J/kg \cdot ^{\circ}\mathbb{C})$	/(kg/m ³)	/(J/kg)
铜模	1 083	170	483	8.92×10 ³	2.05×105
石墨模	3 652~3 697	140	1 020	2.09~2.33	

直径尖端动力学生长系数根据液相线斜率、溶质平衡 分配系数以及扩散系数求得 a_2 =8.928 534×10⁶, a_3 =4.057 223×10⁴。面、体形核参数可根据 ASTM (American Society of Testing Materials)标准最大形核 密度计算公式 N_V =0.8 $N_A^{3/2}$ =0.565 9 $N_L^3(N_V$ 为单位体积晶 粒数, N_A 为单位面积晶粒数, N_L 单位测量线上晶粒 数)计算,也可通过文献调研获得。本研究采用体形核密 度 $n_{v,max}$ =3.0×10⁸, $n_{s,max}$ =5×10⁶。根据实验凝固组织, 通过数值模拟调整形核参数,最终形核参数见表2。

表 2 上引连铸过程微观模拟参数 Tab.2 Micro simulation parameters of upward continuous

casting process

CA 晶	单元数 结			结晶	言数		
粒尺寸				-44			
100	10×10×10			5	2		
			面形核			体形核	
		$\Delta T_{\rm N}$ °C	$\Delta T_{\sigma}/^{\circ}\mathrm{C}$	$n_{\rm max}/{ m m}^{-2}$	$\Delta T_{\rm N}$ °C	$\Delta T_{\sigma}/^{\circ}\mathbb{C}$	$n_{\rm max}/{ m m}^{-3}$
		1	0.1	5×10^{6}	5	0.5	3×10^{8}

边界条件参数合理性决定了模拟的正确性,在 本研究过程中宏观温度场主要受两个换热条件影 响,铸件—石墨结晶器界面换热系数与一冷区内水 冷强度。根据文献调研^[28],铸件—结晶器界面换热系 数取 2 500 W/(m²·K)。水冷强度可根据下式计算:

$$D=4\frac{A}{x} \tag{11}$$

$$h = (Nu \cdot k)/D \tag{12}$$

冷却水通道为环状管道,故公式(11)则变为:

$$D=4\cdot\frac{\frac{\pi}{4}(D^{2}_{1}-D^{2}_{2})}{(D_{1}+D_{2})}=D_{1}-D_{2}$$
(13)





式中,D为液压直径,A为定义管道截面积,x为管 道湿润周, D_1 , D_2 分别为环状管道的两个直径。计算 得到水冷强度为 5.525 3×10³ W/(m²·K)。

3 实验

图 4 为上引连铸铸造示意图。首先在连铸炉坩埚 内放入 50 kg 纯度为 99.9%铜杆,调节电流为 40~50 A 对坩埚进行预热烘烤,后间隔 30 min 调节一次电流至 110 A,步长为 20 A/次。待 Cu 杆熔化后,加入定量锡 粒。调节电流保温,间隔 5 min 测温一次,使铸造温度 为稳定在 1 150、1 200、1 250 ℃(±10 ℃)。温度达到后 调节铸造速度为 1、3、5 mm/s,调节工艺时,停止铸造 一分钟后继续铸造。对不同工艺的杆材选取位置将 铸件切割成 20 mm 的纵截面并镶入环氧树脂模块 中,进行研磨、抛光和腐蚀蚀刻 30 s,使晶粒、晶界清 晰可见。使用 ADSM301 安东星 Andonstar 数码显 微镜进行金相拍摄,根据 GB/T 6394-2017《金属平 均晶粒度测定法》^[29]测定截面平均晶粒面积。



表3 上引连铸实验参数 Tab.3 Experimental parameters of upward continuous

custing				
铸坯材料	结晶器	铸造温度 /℃	铸造速度 /mm · s ⁻¹	
Cu-0.3Sn	石墨	1 150~1 250	1~5	

4 结果和讨论

4.1 仿真模拟结果与验证

4.1.1 宏观温度场

图 5、图 6 分别为 1 150、1 200、1 250 ℃ 3 个温 1 mm/s 3 mm/s 5 mm/s



图 5 不同铸造温度下,合金杆材出口温度随速度变化图 Fig.5 Variation of outlet temperature of alloy rod with speed at different casting temperatures





度,不同铸造速度下合金杆材经过一冷区出口温度 以及宏观温度场温度分布云图。在实际实验过程 中,在不同温度不同铸造速度下,通过红外测温设备 测得铸坯一冷区出口温度稳定在 31~32 ℃,不会因为 铸造温度的升高以及速度提高变化而明显变化,模拟 中温度为 31 ℃,验证温度场模拟的合理性。

4.1.2 S/L(固 / 液)界面形状及深度

图 7 为 1 150、1 200、1 250 ℃ 3 个温度,不同 铸造速度下 S/L 界面变化图。图 8 为不同铸造温度下 S/L 界面深度及 S/L 界面温度梯度随铸造速度变化曲 线。结合图 7、图 8,相同铸造速度下,铸造温度对 S/L 界面形状、深度及界面温度梯度影响较小。如当 铸造速度为 1 mm/s 时,1 150、1 200、1 250 ℃ 3个 温度下的 S/L 界面基本维持平面状,深度分别为 1.4、 1.5、2.0 mm,温度梯度为 5.0、5.4、6.7 K;但是,当温度固 定改变铸造速度时,S/L 界面随着速度的增加由原先 近似直线状开始隆起,呈尖锐山峰状。如当铸造温 度变为 1 150 ℃时,S/L 界面由铸造速度为 1 mm/s 时的平面状变为 5 mm/s 的窄梨形。此时1、3、5 mm/s 3 个铸造速度下对应的 S/L 界面深度分别为 1.6、 2.8、6.0 mm,温度梯度分别为 5.0、5.4、6.7 K。

4.1.3 微观凝固组织

图 9 不同铸造温度、速度下实验与模拟微观晶 粒组织对比图。S/L 界面及深度随着温度和速度的



图 8 不同铸造工艺下 S/L 界面深度及温度梯度随铸造速度变化曲线 Fig.8 Variation curves of S/L interface depth and temperature gradient with casting speed under different casting processes





提升而尖锐,晶粒生长方向与 S/L 界面密切相关,当 铸造速度为 1 mm/s, 根据图 7,S/L 界面基本保持平 面,此时晶粒组织生长方向以轴向为主;当速度为 3 mm/s 时,浇铸温度开始影响 S/L 界面,微微凸起,此 时晶粒组织生长方向虽仍以轴向为主, 但是出现径向 生长趋势,但是随着温度升高,晶粒径向生长驱动力减 弱; 当铸造速度提高到 5 mm/s 时,S/L 界面凸起,呈



4.2 形状因数

图 11 为水冷强度为 5.525 3×10³ W/(m²·K)下铸 造速度、铸造温度、S/L 界面深度 3 个参数非线性曲 面拟合结果。表达式为见公式(14),引入一个形状因 子 *ξ*, 它定义了 Cu-0.3Sn 合金杆材 S/L 界面的形状 和与铸速、铸造温度、水冷强度的关系。

 $\xi = 55.82 \cdot 0.111 H \cdot 0.775 T + 1.712 \ 5v + 5.5 \times 10^{-5} T^2 + 0.372 v^2$ (14)

其中, T 为铸造温度;v 为铸造速度;H 为水冷强度。 其方差 $R^2=0.91$ 。

同时对 S/L 界面深度及晶粒尺寸进行对数正态 分布拟合如图 11,晶粒尺寸与 S/L 界面深度满足公 式(15),其方差 *R*²=0.94

$$y=4.287+\frac{33.337}{0.16x\sqrt{2\pi}\cdot e^{-19.449\ln\left(\frac{x^2}{3.359}\right)}}$$
(15)

通过公式(14)、(15)使得低含量第二合金元素 铜合金在上引连续铸造前通过对铸造工艺的确定计 算出 S/L 界面大致形状及深度,以及对应的平均晶





图 11 水冷强度为 5.525 3×10³W/(m²·K)下 S/L 界面深度拟合结果

Fig.11 Water cooling intensity is fitting results of S/L interface depth at $5.525 \ 3 \times 10^3 \ W/(m^2 \cdot K)$

粒尺寸,对铸造工艺进行指导。

5 结论

(1)采用混合欧拉-拉格朗日算法对不同铸造 温度、不同铸造速度下 Cu-Sn 合金杆材温度场进行 模拟仿真,与试验结果基本一致。

(2)采用 CA-FE 方法对不同条件下合金杆材微 观晶粒组织进行仿真模拟。当铸造速度增加时,晶粒 由轴向生长变为轴向-径向混合生长,随着温度的 升高晶粒变得粗大。

(3)讨论不同铸造温度、速度以及水冷强度对 S/L界面深度的影响,得出一般公式,对 S/L界面深 度与晶粒尺寸进行拟合得出公式。

(4)Cu-Sn 合金凝固组织模拟所选模型及参数 设置的合理性,可为进一步优化铸造工艺参数提供 一定依据,也为其他合金提供参考。

参考文献:

- ZHANG M, ZHANG Z, ZHAO Z, et al. Tunable Selectivity for Electrochemical CO₂ Reduction by Bimetallic Cu-Sn Catalysts: Elucidating the Roles of Cu and Sn[J]. ACS Catalysis, 2021, 11 (17): 11103-11108.
- [2] LYU Y, CAI M, LIU S, et al. Cu-Sn low-temperature stack bond ing for 3D packaging [C]//2013 14th International Conference on Electronic Packaging Technology. IEEE, 2013. 84-87.
- [3] RAJ R, SHRIVASTAVA P, JINDAL N, et al. Development and characterization of eutectic Sn-Zn, Sn-Ag, Sn-Bi and Sn-Cu solder alloys [J]. International Journal of Materials Research, 2019, 110 (12): 1150-1159.
- [4] HANG C, TIAN Y, ZHANG R, et al. Phase transformation and grain orientation of Cu-Sn intermetallic compounds during low temperature bonding process[J]. Journal of Materials Science: Materials in Electronics, 2013, 24(10): 3905-3913.
- [5] 庄楠,袁远,潘利科,等.Cu-Sn 合金接触线孔洞缺陷分析[J].铁





道技术监督, 2020, 48(10):3.

- [6] 杨运川. SCR 连铸连轧法制备 Cu-Sn 接触线工艺及 Sn 对组织 和性能的影响[J]. 材料导报, 2012, 26(1):86-89.
- [7] COLLINS J B, LEVINE H. Diffuse interface model of diffus ion-limited crystal growth [J]. Physical Review B, 1985, 31 (9): 6119.
- [8] CAGINALP G, FIFE P C. Dynamics of layered interfaces arising from phase boundaries[J]. SIAM Journal on Applied Mathematics, 1988, 48(3): 506-518.
- [9] KOBAYASHI R. Modeling and numerical simulations of dendritic crystal growth [J]. Physica D: Nonlinear Phenomena, 1993, 63 (3-4): 410-423.
- [10] Avila-Davila E O, Melo-Maximo D V, Gutierrez-Mendez C, et al. Numerical simulation of microstructural evolution in isothermal ly-aged Cu-Ni based alloys [C]//Advanced Materials Research. Trans Tech Publications Ltd, 2007. 672-677.
- [11] LONG Y Q, LIU P, LIU Y, et al. Numerical Simulation of Spinodal Deposition in Cu-6at.% Ni-3at.% Si Ternary Alloy Using of Phase Field Method [J]. Materials Science Forum, 2011, 704-705 (12): 1410-1415.
- [12] ANDERSON M P, SROLOVITZ D J, GREST G S, et al. Computer simulation of grain growth—I. Kinetics [J]. Acta metallurgica, 1984, 32(5): 783-791.
- [13] SPITTLE J A, BROWN S G R. A computer simulation of the influence of processing conditions on as-cast grain structures[J]. Journal of Materials Science, 1989, 24(5): 1777-1781.
- [14] BROWN S G R, SPITTLE J A. Computer simulation of grain growth and macrostructure development during solidification [J]. Materials Science and Technology, 1989, 5(4): 362-368.
- [15] BAIBUZ E, VIGONSKI S, LAHTINEN J, et al. Data sets of migration barriers for atomistic Kinetic Monte Carlo simulations of Cu self-diffusion via first nearest neighbour atomic jumps[J]. Data in Brief, 2018, 17: 739-743.
- [16] RAPPAZM, GANDINCA Probabilistic modelling of microstructure formation in solidification processes [J]. Acta metallurgica et materialia, 1993, 41(2): 345-360.
- [17] GANDIN C A, RAPPAZ M. A coupled finite element-cellular

automaton model for the prediction of dendritic grain structures in solidification processes [J]. Acta Metallurgica et Materialia, 1994, 42(7): 2233-2246.

- [18] WANG Z, LUO S, WANG W, et al. Numerical Simulation of Solidification Structure of Continuously Cast Billet with Grain Motion [J]. Metallurgical and Materials Transactions B, 2020, 51 (6): 2882-2894.
- [19] 王松,谢明,王塞北,等. 基于 CA-FE 法的 Cu--Cr-Zr-Ag 合金凝 固组织模拟[J]. 贵金属, 2013, 34(3):50-54.
- [20] NASTAC L. Modeling and Simulation of Microstructure Evolution in Alloys[M]. New York:Kluwer Academic, 2004.
- [21] JABUR A S, JALIL J M, TAKHAKH A M. Experimental Investigation and Simulation of Al-Si Casting Microstructure Formation[J]. Arabian Journal for Science and Engineering, 2012, 37(3): 777-792.
- [22] 胡庚祥,蔡洵,戎咏华. 材料科学基础[M]. 上海: 上海交通大学 出版社, 2010.
- [23] MARTORANO M D A, BISCUOLA V B. Predicting the columnar-to-equiaxed transition for a distribution of nucleation

undercoolings[J]. Acta Materialia, 2009, 57(2): 607-615.

- [24] BAI L, WANG B, ZHONG H, et al. Experimental and numerical simulations of the solidification process in continuous casting of slab[J]. Metals, 2016, 6(3): 53.
- [25] LIU D R, YANG Y, SUN Q Y, et al. 2D cellular automaton finite element simulation of grain structure and macrosegregation during solidification of Al-4wt% Cu Alloy [J]. International Journal of Cast Metals Research, 2016, 29(6): 393-402.
- [26] WANG J, WANG F, ZHAO Y, et al. Numerical simulation of 3D-microstructures in solidification processes based on the CAFE method [J]. International Journal of Minerals, Metallurgy and Materials, 2009, 16(6): 640-645.
- [27] KURZ W, GIOVANOLA B, TRIVEDI R. Theory of microstructural development during rapid solidification [J]. Acta metallurgica, 1986, 34(5): 823-830.
- [28] 潘德清. Cu-15Ni-8Sn 合金圆锭的连续铸造成形研究[D]. 广 东: 华南理工大学, 2020.
- [29] GB/T, 6394-2017, 金属平均晶粒度测定法[S].