

• 前沿进展 Research Progress •
DOI: 10.16410/j.issn1000-8365.2023.3142

近室温 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料研究现状及展望

靳一博¹, 王 军¹, 魏 桐², 李 超², 李金山¹

(1. 西北工业大学凝固技术国家重点实验室, 陕西 西安 710072; 2. 西安聚能超导磁体科技有限公司, 陕西 西安 710018)

摘 要: 磁制冷作为传统气体压缩制冷的替代技术具有独特和显著的优势, 有望在近室温进行应用以应对环境保护与能源短缺的问题。 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料作为能够应用于近室温的磁热材料之一, 具有高磁热效应, 宽可调节温区, 成本低等优势, 但由于其制备方法复杂、耐用性差等因素目前仍处于研究阶段。本文简要介绍了 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料的发展与其巨磁热效应原理, 并详细综述了不同元素含量下材料居里温度、磁熵变与磁滞热滞的变化规律, 以及热处理、制备方法和材料复合对材料性能的影响, 重点探讨了对应用于近室温的该类型材料的性能调控方法。最后, 对近室温 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料的性能调控方法进行展望, 指出其未来可能的发展方向。

关键词: 磁制冷技术; 磁热材料; $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$; 材料设计

中图分类号: TB64

文献标识码: A

文章编号: 1000-8365(2023)07-0621-19

Recent Progress and Perspectives on $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ Magnetocaloric Materials near Room Temperature

JIN Yibo¹, WANG Jun¹, WEI Tong², LI Chao², LI Jinshan¹

(1. State Key Laboratory of Solidification Processing, Northwestern Polytechnical University, Xi'an 710072, China; 2. Xi'an Superconducting Magnet Technology Co., Ltd., Xi'an 710018, China)

Abstract: Magnetic refrigeration technology has attracted much attention recently due to the potential improvement in the energy efficiency and environmental benefits of traditional technology. $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ magnetocaloric material, as one of the magnetocaloric materials that can be applied at room temperature, has the advantages of a high magnetocaloric effect, wide adjustable temperature zone and low cost, but it is still in the research stage due to its complex preparation method and poor durability. In this review, the development of $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ magnetocaloric materials is briefly introduced, the influence of different element contents, as well as the influences of heat treatment, preparation methods and material recombination on the Curie temperature, magnetocaloric effect and hysteresis, are analysed and discussed, and the performance control methods are discussed in detail. Finally, the performance regulation method of near-room temperature $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ magnetocaloric materials is summarized and prospected, and its possible future development direction is pointed out.

Key words: magnetic refrigeration; magnetocaloric material; $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$; material design

随着世界经济发展、全球人口的增加以及人类居住质量的提高, 空调、冰箱等制冷设备的需求急剧增加, 制冷系统在国民经济体系具有非常广阔的市场。但是传统气体压缩制冷机存在着排放温室气体, 能量利用效率低等问题。作为传统气体压缩制冷的替代, 磁制冷技术由于具有环保、高效、体积小等特点受到学者们的广泛关注。与传统气体制冷相比, 磁制冷技术利用固体磁性物质作为制冷工质,

不产生温室气体。在当下碳达峰和碳中和的大背景下, 磁制冷系统作为 100%绿色科技也符合发展需求。并且由于磁热材料的磁熵密度较大, 其能拥有更高的效率与更小的体积, 热效率能达到卡诺循环的 30%~60%, 远大于气体制冷的 5%~10%^[1]。通过与超导磁体配合, 磁制冷能达到气体制冷无法达到的超低温, 这使得其在低温物理领域已有了广泛应用并成为现代低温物理学不可缺少的关键技术之一^[1]。

收稿日期: 2023-06-03

基金项目: 国家自然科学基金(52174375); 国家重点研发计划(2021YFB3700009); 陕西省创新能力支撑计划(2020KJXX-073)

作者简介: 靳一博, 1999 年生, 硕士生。研究方向为近室温磁制冷材料设计。Email: auipt@nwpu.edu.cn

通讯作者: 王 军, 1985 年生, 博士, 教授。研究方向为金属材料及其凝固行为。Email: nwpuwj@nwpu.edu.cn

引用格式: 靳一博, 王军, 魏桐, 等. 近室温 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料研究现状及展望[J]. 铸造技术, 2023, 44(7): 621-639.

JIN Y B, WANG J, WEI T, et al. Recent progress and perspectives on $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ magnetocaloric materials near room temperature[J].

Foundry Technology, 2023, 44(7): 621-639.

变温元素、杂相或强化材料对磁热效应负面影响的基础上尽量减少磁滞,提升其导热性与耐用性,并优化其制备效率。在成分优化方面,Yang^[45]、Liu^[46]、Lai 等^[47]均对额外稀土元素对该类型材料的显著磁滞降低与磁制冷能力的提升进行了研究,同时也有学者开始利用机器学习等方法,通过建立模型提出对该材料成分以及制备方法进一步优化的可行性^[77-78],这也为该类型材料的成分、加工方法优化及复合材料设计提供了新的思路。因此,本文简要介绍了 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料的发展,综述了近年来对 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型的主要研究进展,分析了目前研究存在的不足,最后对 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料的成分优化、制备方法优化以及材料复合方法进行展望,并指出发展趋势。

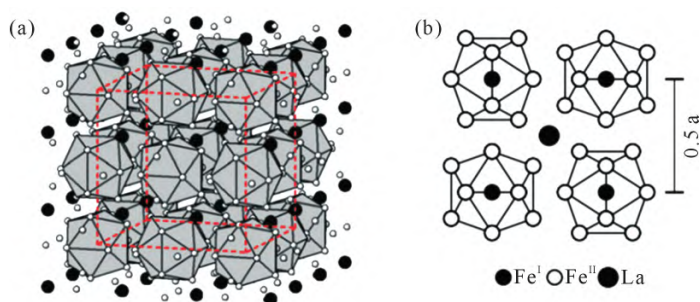


图3 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型化合物的晶体结构:(a) 假想的立方型 $\text{La}(\text{Fe})_{13}$, FeI 原子未显示,(b) (001)方向的投影^[29]

Fig.3 Crystal structure of $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$: (a) hypothetical cubic NaZn_{13} structure $\text{La}(\text{Fe})_{13}$ with FeI not shown, (b) projection in the (001) direction^[29]

$\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 材料同时具有巡游电子变磁转变现象和磁体积效应,其在居里温度附近拥有巨磁热效应^[9],该现象是指材料在 T_c 以下施加外磁场,材料由铁磁态(ferromagnetic, FM)转变为顺磁态(paramagnetic, PM)同时晶格结构发生变化,也就是发生一级磁相变(first order magnetic transition, FOMT),从而引起材料发生巨大熵变的现象^[27],该类型的相变也被称为磁-结构耦合转变。

Fujita 等^[26]发现, $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 化合物发生磁转变时,磁矩的变化会使晶胞体积增大,晶格发生各向同性变化,并在平行磁矩方向产生应变。在施加 0~9 T 磁场过程中,晶胞体积变化能达到 1.5%。在发生 PM-FM 转变时晶体的点群不会发生变化,但会产生负晶格膨胀。研究表明, $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型化合物的巨磁热效应同时来源于磁相变以及结构相变,其结构变化带来的晶格熵变与自旋熵变为同一数量级。并且 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 化合物在磁相变过程中,晶格熵增加,晶格熵变为正,晶格熵变与自旋熵变符号相同,二者协同造成了 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 化合物的巨磁热效应^[27]。

1999 年, Hu 等^[30]制备出 $\text{LaFe}_{11.4}\text{Si}_{1.6}$, 发现其拥有巨磁热效应,居里温度在 195 K 附近,磁熵变能

1 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料简介

$\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料属于 $\text{R}(\text{T},\text{M})_{13}$ 型化合物,该类型的材料最早由 Palstra^[79]制备成功,其中 R 为稀土元素, T 为过渡族金属元素, M 为 Si 或 Al。Liang 等^[80]于 1997 年对 $\text{R}(\text{T},\text{M})_{13}$ 型化合物进行了详细研究。在理想状态下 $\text{La}(\text{Fe})_{13}$ 合金为 NaZn_{13} 立方结构,空间点群为 $Fm\bar{3}c$,如图 3 所示。由于 La 和 Fe 之间的形成焓为正,这种构型的化合物不能稳定存在,但通过添加 Si 或 Al 替换一部分 Fe 可以使形成焓转变为负值,达到结构相似的伪二元化合物 $\text{La}(\text{FeSi}/\text{Al})_{13}$, 这种 NaZn_{13} 结构的化合物可以稳定存在。在该化合物中, Si 会取代 Fe^{II} 原子,当 Si 含量为 1.2~2.6 时,晶体构型为 NaZn_{13} 型。在低 Si 含量时

达到 19.4 J/(kg·K)。研究表明,该类型材料的居里温度主要取决于 Fe-Fe 交换作用,也就是说利用元素替换或掺杂,通过改变 Fe-Fe 键长,即可调节居里温度^[2,9]。

Hu 等^[16]在 2000 年便发现 Co 对 Fe 的替换能够使 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料的居里温度增加至 280 K 附近^[17-19],接近室温。随后研究者们利用相似的方法研究了 Mn、Ni、Cr 等 Fe 的临位过渡族元素对其替换产生的影响^[21-22],同时也研究了 Ce、Pr、Nd 等稀土元素对 La 替换的影响^[23-25],以及不同 Si 含量和 Al 对 Si 替换的影响^[26-30]。随着研究的进行,学者们也探究了 H、C、B 间隙元素掺杂^[31-42],以及额外的非化学计量比元素^[43-47]对材料居里温度、磁熵变、磁滞、稳定性等各方面的影响。从图 2 中可以看出,通过改变 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料的元素组成,能够得到工作温区位于 50~350 K 的磁热材料。具体影响将在本文第 2 节进行详细讨论。

未经特殊制备方法得到的 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料铸态组织为粗大的 α -Fe 枝晶以及晶间的 LaFeSi 相,所形成的主要功能相 τ_1 (1:13)较少,特别是在低 Si 含量下。因此,该类型材料必须经过高温热处理,主要通过

γ -Fe+LaFeSi $\rightarrow\tau_1$ 包析或包晶反应获得高比例 τ_1 相。由于该过程时间长、工序复杂,所以研究减少退火时间以及通过热处理工艺提升性能的方法也十分重要。

在对 La(FeSi)₁₃ 型材料热处理的研究中,Liu 等^[48]与 Chen 等^[49]均发现高温短时退火能够形成较多 τ_1 。而 Liu 等^[50]详细探究了退火时间与温度对 1:13 相形成比例的影响,认为在 1 323~1 373 K 为最佳退火温度。Fujieda 等^[51]的文献也表明在 1 373 K 退火能得到更均匀、比例更高的 τ_1 相。Niitsu 等^[53]通过总结实验结果、相关文献及二元相图,得到了 LaFeSi 三元相图。其中便包含了 τ_1 相区,该研究为热处理的进一步完善奠定了基础。

由文献[50-51,81]可知,在 1 173~1 407 K 热处理时主要发生的反应为 γ -Fe+LaFeSi $\rightarrow\tau_1$ 包析反应,该反应发生于 γ -Fe 与 LaFeSi 相界面的过渡区,过渡区为类似珠光体的富 Fe 相与富 La 相片层结构。在高温下初始 α -Fe 粗化为块状 γ -Fe,La 在其周围富集并形核,进一步使富 La 相核周围的 Fe 原子富集,从而使 γ -Fe 形核。这两相交替形核并长大形成片层,同时片层结构可以通过共析体内的自扩散直接转变为 τ_1 相。所以包析反应 τ_1 相转变过程为:富 La 相 $\rightarrow$ 片层结构 $\rightarrow\tau_1$ ^[50-51]。该反应速度慢,若反应时间不足则易残留较多 α -Fe 与 LaFeSi 相。在 1 407 K 以上时富 La 相转变为液态,发生包晶反应,由于液相原子迁移速度更快,1 423 K 以上退火能显著提升反应速度,但退火时间过长液相容易在重力的作用下富集,造成宏观偏析^[48-49]。在 1 445 K 以上退火会发生 LaFeSi $\rightarrow$ La₅Si₃+ τ_1 共析反应,导致退火后的材料残留 La₅Si₃,降低材料整体的 τ_1 相比比例^[48-49,81-82]。在 1 590 K 以上 τ_1 相分解为 γ -Fe 与富 La 液相,这会进一步降低 τ_1 相比比例^[49,82]。

随着该类型研究的发展,目前主要的退火方式有 1 323~1 423 K 长时间退火^[50-51],1 523 K 附近短时退火^[48-49],以及分步退火等处理方式^[48,81]。在制备方法上学者们探讨了与传统电弧熔炼不同的方法以改善材料性能并缩短退火时间,例如离心铸造法^[54]、连铸法^[55]、粉末冶金^[56]、增材制造^[57]、粉末制备^[58-59]等,并且探讨了冷却方法对材料性质的影响^[60-61]。热处理及制备工艺对 La(FeSi)₁₃ 型材料生产效率及性能的改变将在第 3 节重点论述。

2 元素含量的影响

La(FeSi)₁₃ 型材料的巨磁热效应主要是由于在居里温度附近同时发生的晶体结构与磁结构转变,通过改变其中的元素能够改变 Fe-Fe 交换作用,可

以影响居里温度,改变其工作温区。不过在改变居里温度的同时,新加入的元素也会通过影响电子态密度,晶格参数等影响磁热效应。如何将材料的工作温区改变至室温,同时尽可能保留其巨磁热效应,并尽量降低磁滞与热滞,对近室温 La(FeSi)₁₃ 型材料的设计至关重要。

2.1 Si 和 Al 对 La(FeSi)₁₃ 型材料磁热性能的影响

自 2000 年以来,学者们首先详细研究的便是 Fe/Si 比例对 La(FeSi)₁₃ 型材料的磁热效应的影响。Palstra 等^[79]在 1985 年发现 Si 含量为 1.5~2.5(化学计量比,下同)时能够稳定 NaZn₁₃ 结构,并且 Si 含量越高越容易形成 NaZn₁₃ 结构的 τ_1 相,而 Hu 等^[16]发现在 Si 含量为 1.2 时也可以生成 NaZn₁₃ 结构,并且该元素含量下材料磁热效应更大。Fujita 等^[26]发现,随着 Si 含量的增加,La(FeSi)₁₃ 型材料居里温度增加,并且磁熵变降低,材料相变类型由一级转变为二级,磁滞与热滞降低。Si 含量超过 1.6 后材料在居里温度附近的相变类型由一级相变转变为二级(Second order magnetic transition, SOMT),磁热效应大幅降低,所以在制备一级相变材料时 Si 的添加量一般不超过 1.6。Shen 等^[9]与 Palstra 等^[79]均发现 Si 的添加导致材料电子结构发生变化,饱和磁化强度随 Si 的添加而下降,其速率快于简单稀释作用。当 Si 含量较低时材料表现出更好的磁热性质,但同时低 Si 含量更难形成 τ_1 相。从图 4(a-b)中蓝色方块的变化可以看出,Si 对 Fe 的替换降低了晶格间距,结合图 4(b)居里温度随 Si 含量增加的上升可以看出其呈负相关。而 Si 含量的增加也使材料磁矩降低,宏观体现为磁热效应的下降,如图 4(a-b)中黑色方块所示。

除了 Si 能够稳定 NaZn₁₃ 结构外,Al 也有相似的作用,当 Al 含量在 1.6~2.3 时同样可以形成稳定的 NaZn₁₃ 型化合物^[28],不过该类型材料的磁熵变普遍低于 La(FeSi)₁₃ 型,如图 4(b)所示。

2.2 过渡族金属元素替换对 La(FeSi)₁₃ 型材料磁热性能的影响

过渡族金属能够通过类似的方式,改变 Fe-Fe 交换作用以调整居里温度。不过随着过渡族金属原子对 Fe 的替换,晶体的 3d 电子态密度也会有所变化,一般表现为巡游电子变磁转变的削弱,磁熵变峰的峰值降低,半高宽增加,材料磁滞降低,相变类型由一级向二级转变^[9,17]。由于 Co-Co 与 Co-Fe 的强交换作用,Co 替换部分 Fe 会使材料居里温度升高,如图 5(a)所示^[86-92]。从图中可以看出,不同 Si 含量下 Co 的增加均会显著增加居里温度,且居里温度与 Co 含量近似线性关系。而磁熵变随 Co 含量的增加不呈

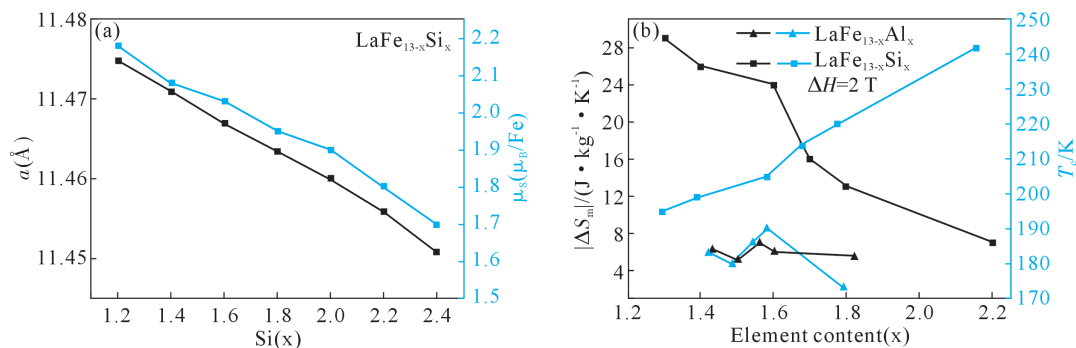


图4 Si与Al的含量对LaFe_{13-x}(Si/Al)_x的影响:(a)晶格常数与磁矩随Si含量的变化,(b)居里温度 T_c 与磁熵变峰值 $|\Delta S_M|$ 随Si与Al含量的变化^[9,83-85]

Fig.4 Influence of Si and Al on LaFe_{13-x}(Si/Al)_x material: (a) variation of lattice constant and magnetic moment with Si content, (b) variation of peak magnetic entropy change $|\Delta S_M|$ and Curie temperature T_c with Si and Al content^[9,83-85]

简单线性关系,而是在Co含量在0~0.6(化学计量比)时显著降低,在超过0.6后降低趋势放缓。Hu等^[17]的文章中指出,Co的添加降低了一级磁相变晶格常数的变化,在低Co含量时晶格变化更大,所以Co的替换不仅影响了磁矩,同时能够通过降低 τ_1 相相变时晶格熵对熵变的贡献从而降低磁热效应。图6(a)^[22,88-89,93]表现了过渡族金属元素替换对 τ_1 相晶格常数的影响,可以看出,尽管是原子半径小于Fe的Co,其替换Fe后晶格常数依然增加,而原子半径大于Fe的Cr,替换后晶格常数减小。也就是说,过渡族金属元素替换后晶格常数的变化不止取决于原子

半径,同时也会被金属元素间相互作用力所影响。

类似的,在元素周期表中临近Fe的元素Mn、Ni、Cr对Fe的替换均会改变居里温度的同时降低磁熵变^[21-22]。与Co不同的是,Mn替代Fe后反平行排列的Mn-Mn与Mn-Fe交换作用弱于Fe-Fe交换作用,其会降低 T_c ^[22,86]。Cr与Ni的添加对材料性能影响较小^[21,87-88]。过渡族金属元素对磁熵变峰值与居里温度的影响如图5(b)所示,可以看出,过渡族金属元素含量变化与居里温度 T_c 基本呈线性关系,其中Co对 T_c 有明显提升作用,Mn有明显的降低,而Cr与Ni对居里温度提升并不明显。结合图5(b)与图

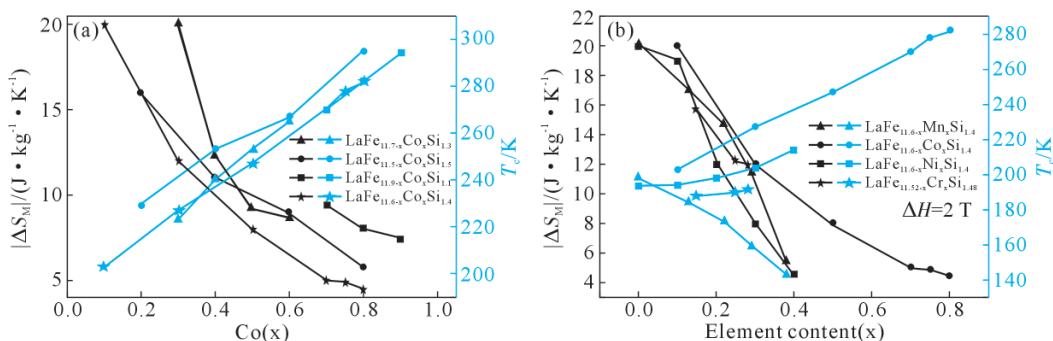


图5 过渡族金属元素对0~2 T磁场下材料 $|\Delta S_M|$ 与 T_c 的影响:(a)Co对LaFe_{13-x}Co_xSi_{1.48}的影响^[86-92]

Fig.5 Influence of transition metal element on peak magnetic entropy change $|\Delta S_M|$ and Curie temperature T_c for the magnetic field changed from 0 to 2 T: (a) influence of Co on LaFe_{13-x}Co_xSi_{1.48}, (b) influence of transition metal elements on LaFe_{13-x}TM_xSi_{1.4/1.48}^[86-92]

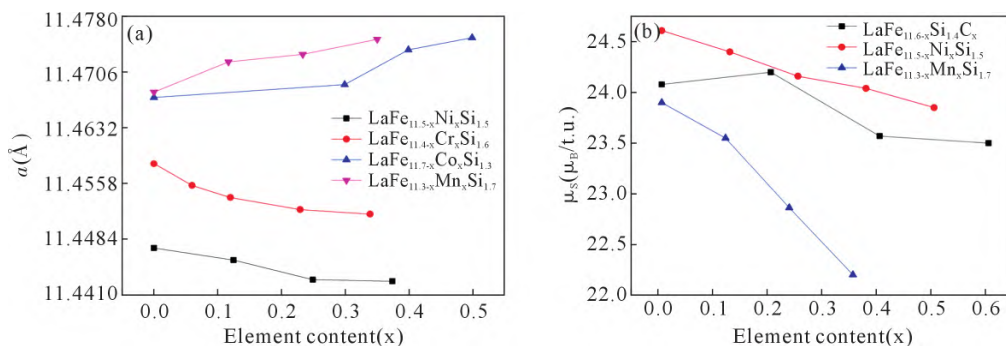


图6 不同元素对晶格常数以及材料磁矩的影响:(a)晶格常数随Ni、Cr、Co、Mn替换元素含量的变化,(b)磁矩随C、Ni和Mn含量的变化^[22,88-89,93]

Fig.6 Influence of different elements on lattice constant and magnetic moment: (a) changes of lattice constant with the content of Ni, Cr, Co and Mn, (b) μ_s changed with C, Ni and Mn content^[22,88-89,93]

6(b)分析磁熵变与磁矩变化可以看出,Mn对磁矩的影响要强于Cr,过渡族金属元素的替换均会显著降低磁熵变最大值,并且距离Fe较近的元素Mn与Co对磁熵变峰值的降低更加显著。所以尽管Co的添加能降低磁滞热滞并将材料居里温度提升至室温,但其牺牲了材料的巨大磁熵变,同时该体系材料磁热效应峰的半高宽较小,所以仅依靠Co元素替换得到二级相变的近室温La(FeSi)₁₃型磁热材料其室温的性能表现不及Gd^[17,20]。

2.3 稀土金属元素替换对La(FeSi)₁₃型材料的磁热性能的影响

替换稀土元素同样能改变材料的居里温度与磁熵变。由于在该化合物中,除了最强的Fe-Fe交换作用外,还同时具有RE-Fe与RE-RE交换作用,对RE的替换同样会对原子间交换作用产生影响,从而影响居里温度。并且稀土元素的替换可能会同时改变4f与3d层电子态密度,同时影响材料磁相变时的晶格熵变化,从而影响磁热效应^[9,24-25]。

从图7(a)^[9,19,23,94-99]中可以看出Ce、Pr、Nd对La的替换均使晶格常数降低,这里一部分原因是因为替换原子半径的降低,还有一部分是因为RE-Fe的

作用。通过图像看出,相比于Pr,原子半径更大的Ce的替换对晶格常数的降低作用反而更强,这也反应了Ce-Fe更强的相互作用,其进一步影响晶格常数的降低。通过图7(b)分析得出,稀土元素替换的大致规律为降低居里温度同时显著提升磁熵变。通过分析图8中不同Ce含量下La_{1-x}Ce_xFe_{11.44}Si_{1.56}材料的Arrott曲线可以得知,稀土元素的替换显著增强了一级磁相变的效果,虽然提升了磁熵变,但同时使得材料拥有更大的磁滞与热滞,这对材料的制冷效率不利^[24-45]。Pr和Nd的作用与Ce类似,同样能够降低T_c同时提升磁熵变^[25]。

正因稀土元素的替换对材料相变类型的作用与过渡族金属替换相反,研究者们可以同时利用稀土元素与过渡元素调控材料性能,不过从结果上看调控能力有限。居里温度达到近室温后稀土元素的添加对磁熵变的提升远不及低温区,推测是由于稀土元素的替换使居里温度降低,在更低的温度下,材料晶格熵更低,磁相变所带来的熵变更大;而在近室温时材料晶格熵较大,稀土元素的添加并不能显著增强一级磁相变中的晶格熵变,所以对磁熵变的提升有限。在已发表的文献中,仅依靠稀土元素与过渡族

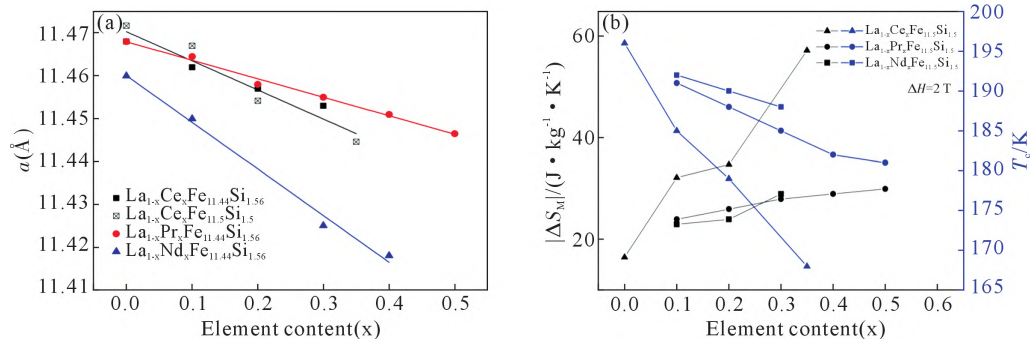


图7 稀土元素对材料晶格常数与磁热性质的影响:(a) 分别在 $\text{La}_{1-x}\text{RE}_x(\text{Fe}_{0.88}\text{Si}_{0.12})_{13}$ 和 $\text{La}_{1-x}\text{RE}_x\text{Fe}_{11.5}\text{Si}_{1.5}$ 体系中,Ce、Pr与Nd对材料晶格常数 a 的影响,(b) 稀土替换元素对 $\text{La}_{1-x}\text{RE}_x\text{Fe}_{11.5}\text{Si}_{1.5}$ 材料居里温度与2 T磁场变化下磁熵变峰值的影响 (RE=Ce, Pr, Nd)^[9,19,23,94-99]

Fig.7 Influence of rare earth element substitution on the lattice constant and magnetocaloric effect of materials: (a) Ce, Pr and Nd on the lattice constant a of $\text{La}_{1-x}\text{RE}_x(\text{Fe}_{0.88}\text{Si}_{0.12})_{13}$ and $\text{La}_{1-x}\text{RE}_x\text{Fe}_{11.5}\text{Si}_{1.5}$, respectively, (b) rare earth element substitution on the Curie temperature T_c and peak magnetic entropy change $|\Delta S_M|$ for the magnetic field changed from 0 to 2 T of $\text{La}_{1-x}\text{RE}_x\text{Fe}_{11.5}\text{Si}_{1.5}$ (RE=Ce, Pr, Nd)^[9,19,23,94-99]

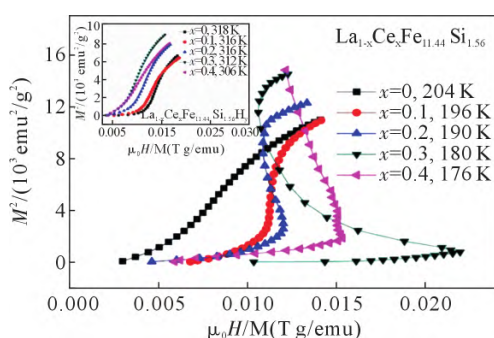


图8 $\text{La}_{1-x}\text{Ce}_x\text{Fe}_{11.44}\text{Si}_{1.56}$ 与 $\text{La}_{1-x}\text{Ce}_x\text{Fe}_{11.44}\text{Si}_{1.56}\text{H}_y$ (插入图)Arrott 曲线^[24]

Fig.8 Arrott plots of $\text{La}_{1-x}\text{Ce}_x\text{Fe}_{11.44}\text{Si}_{1.56}$ and $\text{La}_{1-x}\text{Ce}_x\text{Fe}_{11.44}\text{Si}_{1.56}\text{H}_y$ (insert figure) at different Ce^[24]

元素替换得到的近室温磁热材料在0~2 T下磁熵变峰值最高仅能达到8 J/kg·K^[101]。

2.4 间隙元素掺杂对La(FeSi)₁₃型材料的磁热性能的影响

尽管稀土元素的添加能一定程度上改善近室温La(FeSi)₁₃型磁热材料的性能,但仅靠过渡族金属元素与稀土元素的作用,居里温度接近室温的La(FeSi)₁₃型材料性能还是不及Gd,该类型材料想要应用于室温,迫切的需要其他调控手段。由于改变Fe-Fe的键长能够调整居里温度,利用间隙元素的掺杂能起到与临位元素替换相似的效果。

元素掺杂的实验最早是在 2002 年, Fujita 等^[102]和 Chen 等^[103]发现一定程度上充氢能居里温度显著增加, 磁滞降低, 效果类似 Co 元素的替换, 但其对磁熵变影响远小于 Co。Fujita 等^[102]发现居里温度随 H 含量的增加而线性增加, 同时相变类型保持一级。除了以 H 作为间隙原子外, 研究者们还利用 C 和 B 作为间隙原子, 研究其对材料性能的影响^[33-35]。由图 9 分析得出, 间隙原子的添加均能提高晶格常数, 其原因主要是由于添加的间隙原子改变了晶格体积, 使晶格膨胀。

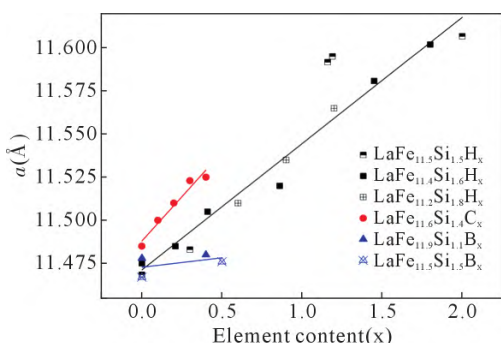


图 9 间隙元素掺杂对 $\text{LaFe}_{13-y}\text{Si}_y\text{H}_x$, $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}\text{C}_x$, $\text{LaFe}_{13-y}\text{Si}_y\text{B}_x$ 材料晶格常数的影响^[32,35,93-103]

Fig.9 Influence of interstitial element on lattice constant of $\text{LaFe}_{13-y}\text{Si}_y\text{H}_x$, $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}\text{C}_x$ and $\text{LaFe}_{13-y}\text{Si}_y\text{B}_x$ ^[32,35,93-103]

Phejar 等^[35]利用中子粉末衍射(neutron powder diffraction, ND)实验确定 $\text{LaFe}_{13-x}\text{Si}_x(\text{H},\text{C})_y$ 材料间隙原子位置, 实验结果表明 H 原子在 24d 和 48f 位置的占位率分别约为 1.40(7)和 1.33(5), 而对 C 原子来说, 其会占据 48f 位置而非 24d, 通过分析该结果, 该文章提出 H 和 C 原子更倾向于占据 48f 位置。而 Hai 等^[40]同样通过 ND 实验测得 C 与 H 原子更偏向于占据 24d, 这与 Phejar 等的结论不同, 文章通过分析认为间隙原子占据 48f 位点后 La-C 键长的不匹配, 并且综合结果可靠性最终认为间隙原子会占据 24d 位点。Shao 等^[41]进一步利用同步辐射 X 射

线技术(XAFS)证明了该观点, 该文章揭示了充氢后 $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$, $\text{La-Fe}_{13.9}\text{Si}_{1.4}$ 材料的晶格结构, 结果显示间隙氢原子优先占据 24d 位置, 且不受第二相的影响。并通过 La 原子 X 射线吸收近边结构(XANES)谱证明了价电子由 H 向 Fe 的转移, 表明电子结构与吸氢能力之间存在密切关系。综上所述, 就目前主流观点来看间隙原子会占据 24d 位点, 并导致 Fe-Fe 距离的增加, 从而使材料居里温度显著上升^[35,40-41]。

由图 9^[32,35,93,103]结合图 10(a)^[35,93,100-101,104-106]可以看出, 间隙元素对居里温度的提升、元素含量与晶格常数的变化高度相关, 材料晶格常数变化越大, 居里温度提升效果越明显。这是由于间隙原子的添加使晶格膨胀, 进一步导致 Fe 原子 3d 轨道重叠面积减小, Fe-Fe 磁矩耦合加强, 所以居里温度显著提升^[9,33]。除了 H 以外, 尽管间隙原子能一定程度上提升居里温度, 但其提升效果有限, 同时对磁熵变的降低效果强于 H 并略弱于 Co。其中, C 的添加对居里温度提升较为明显^[33,35], 而 B 则并不明显^[34,102]。结合图 6(b)得出, C 的添加也会降低磁矩, 但其降低效果低于 Fe 的隔位替换, 同时对居里温度的提升效果强于 Fe 的隔位替换。类比推测 H 对磁矩也有相似的影响, 但其对磁矩的影响可能更小, 所以 H 原子的大量溶入对磁熵变降低较小, 但对居里温度提升很大。

由此得出, 相比于其他间隙元素, 充 H 不仅能显著提升磁熵变, 降低磁滞, 同时会在近室温保持材料的巨磁热效应, 这使得 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料在近室温的高效制冷成为可能。图 10(b)为部分充氢材料的居里温度与磁熵变峰值随 H 含量变化曲线, 可以看出, 磁熵变随 H 含量的增加, 降低并不明显。一般与未充氢的材料相比差距在 $6 \text{ J}/(\text{kg} \cdot \text{K})$ 左右, 而充氢量对磁熵变影响较小。通过调整材料充氢时装置的压力可以实现部分充氢, Fujieda 等^[104]通过制备添加 Pr 后部分充氢的 $\text{La}_{0.5}\text{Pr}_{0.5}\text{Fe}_{11.44}\text{Si}_{1.56}\text{H}_x$ 材料, 能够使其在

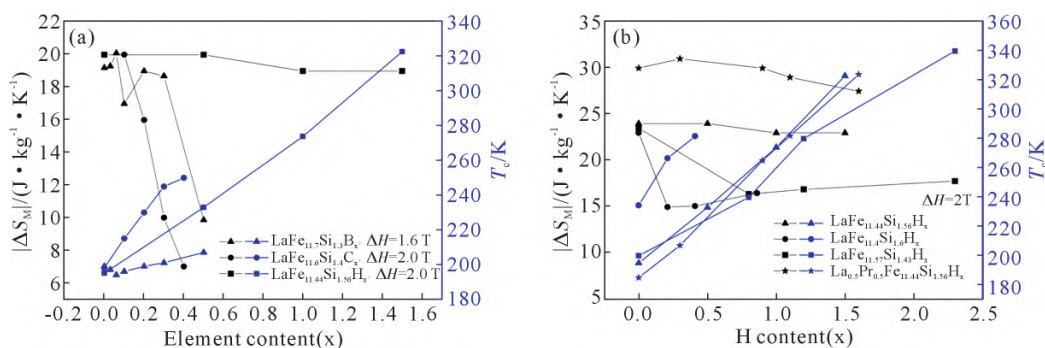


图 10 间隙元素对 $\text{La}_{1-z}\text{RE}_z(\text{Fe}_{1-y}\text{Si}_y)_{13}\text{IN}_x$ 居里温度 T_c 与磁熵变峰值 $|\Delta S_M|$ 的影响($\text{IN}=\text{B}, \text{C}, \text{H}$): (a) T_c 与 $|\Delta S_M|$ 随 B、C 与 H 掺杂量的变化规律, (b) T_c 和 0~2 T 磁场变化下 $|\Delta S_M|$ 随 H 掺杂量的变化规律^[35,93,100-101,104-106]

Fig.10 Influence of interstitial elements on T_c and $|\Delta S_M|$ of $\text{La}_{1-z}\text{RE}_z(\text{Fe}_{1-y}\text{Si}_y)_{13}\text{IN}_x$ ($\text{IN}=\text{B}, \text{C}, \text{H}$): (a) variation of T_c and $|\Delta S_M|$ with doping amounts of B, C and H, (b) variation of T_c and peak magnetic entropy change $|\Delta S_M|$ with H doping for the magnetic field changed from 0 to 2 T^[35,93,100-101,104-106]

近室温磁熵变能达到 25 J/(kg·K) 以上。

但是部分充氢的材料稳定性存在问题,其会随着磁热循环发生相分离。材料中的 H 在磁热循环中会发生富集,最终分离为富 H 相和贫 H 相,磁熵变峰由一个单峰分解为两个峰^[36-38]。尽管完全充氢稳定性会好于部分充氢的材料,但完全充氢会使得 La(FeSi)₁₃H 材料的居里温度超过室温工作温区 5~30 K, 并且材料的 H 含量会因此变得难以控制^[1,107]。这是由于在添加其他元素后,材料的晶格常数发生变化,其溶氢能力会发生改变,比如高 Si 含量会导致材料晶格常数下降,使溶氢能力显著降低,在完全充氢后 Si 含量为 1.2(化学计量比)的材料居里温度高于 Si 含量 1.8^[107]。含 Mn 的完全充氢材料 La(Fe_{1-x}Mn_xSi_z)₁₃H_y 氢含量随其他元素变化如图 11(a)^[36,39,107]所示,可以看出探究 H 的固溶度随元素组成的变化是一个较为复杂的问题,这也是该类型材料成分不易设计的原因之一。

目前看具有应用潜力的 La(FeSi)₁₃ 型近室温磁热材料为完全充氢的 La(FeMnSi)₁₃H 材料,可以通过调整 Mn 的含量控制其居里温度,使之位于室温附近^[39],如图 11(b)所示。控制 Mn 的含量变化能制备居里温度位于 270~330 K 区间的材料,不过用于降低居里温度的 Mn 会显著降低磁熵变,所以在近室温范围内 La(FeMnSi)₁₃H 的磁熵变峰值仍低于部分充氢的材料。由文献得知磁熵变峰位于近室温的该类型材料峰值要高于 Gd,尽管半高宽较小,其仍然拥有可观的磁热效应^[39,108]。

2.5 过量元素对 La(FeSi)₁₃ 型材料的磁热性能的影响

除了通过调整替换元素、间隙元素的比例对材料性能进行调整外,研究者们还分别研究了超出 1:13 的额外稀土元素或过渡族金属对其的影响。Chen 等^[108]分别利用电弧熔炼与快淬薄带制备含额外的 Fe 的 LaFe_{11.6}Si_{1.4}, 结果表明额外的 Fe 并未进入 τ_1 相,而是以 α -Fe 的形式存在,这使得材料的居里温

度变化并不明显,并且对材料的磁相变类型无明显影响。额外的 Fe 会降低磁熵变,同时无明显改变居里温度和减弱磁滞的作用,不过加入额外的 Fe 能够改善材料的机械性能和循环性能^[109]。这使得额外 Fe 的添加更类似于材料的复合,其并非改变 τ_1 相中 Fe 的比例,而是靠 α -Fe 相改善材料的机械性能。额外的稀土元素对相组成的影响与 Fe 相似,但其对材料磁热性能的影响有所不同。

Wang 等^[43]探究了少量的额外 La 对材料磁热效应的影响,结果表明 La 含量的增加会增加富 La 相以及 α -Fe 的比例,磁滞显著提升,磁熵变有所增加。Hu 等^[44]在 2019 年探究了较多的额外 La 对材料磁热效应的影响,结果表明居里温度随 La 的增加无明显变化,磁熵变随 La 的增加先提升后降低。该现象的主要原因是额外的 La 弥补了熔炼损耗的部分,使得退火后剩余的杂相更少, τ_1 相比例更高。该文章结论是过多或过低的 La 均会增加杂相的比例从而降低磁熵变,所以最佳 La 的添加量应比原比例多 5%(质量分数)。

Yang 等^[45]制备了 La_{2-x}Ce_xFe₁₁Si₂ 含量下的该材料,并表征了其磁热性能。结果表明,在高 La 与 Ce 下,材料内不仅会存在 τ_1 、 α -Fe 和 LaFeSi 相,也会生成 CeFe₁₇,即 2:17 相,该相的出现降低了材料的磁热性能。随着 Ce 的添加,材料居里温度持续降低,磁熵变先增加后降低,磁滞不断增大。

Fujita^[20]在 2019 年发表的文章中表示,较大磁滞出现的原因之一可能是晶间存在的 LaFeSi 相对 τ_1 相磁相变产生了钉扎作用,通过改变相的分布能够明显降低磁滞。通过总结先前的经验,Lai 等^[47]探究了额外 La 含量下(La_{1-x}Ce_x)_y(MnzFe_{11.4-z})Si_{1.6} 材料的性能,由于在较低 Ce 下 LaFeSi 相集中于晶界,而在更高 Ce 下 LaFeSi 相不会在晶界呈网状分布。同时在更高 La 的比例引入了更多等轴 α -Fe 和 Ce₂Fe₁₇ 相,这些铁磁性相能为 τ_1 相的一级磁相变提供更多

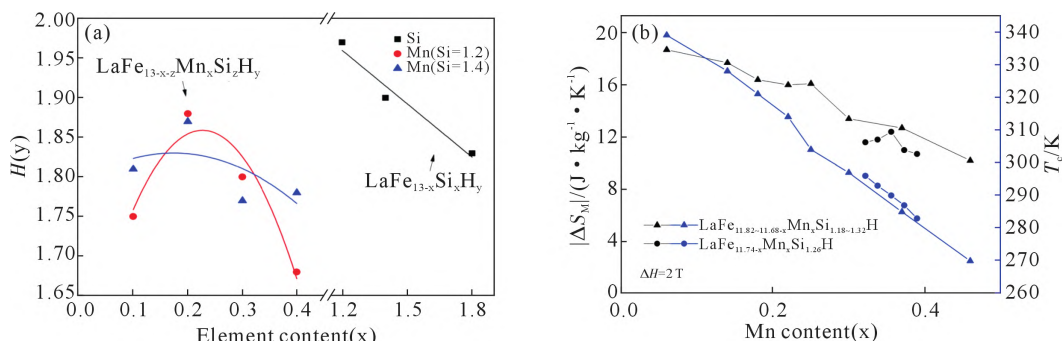


图 11 完全充氢的 La(Fe_{1-x}Mn_xSi₂)₁₃H_y 材料的溶氢能力以及磁热性能变化:(a) 在不同 Mn 与 Si 元素含量下,完全充氢后材料氢含量变化,(b) 完全充氢材料 T_c 、 $|\Delta S_M|$ 随 Mn 含量的变化^[36,39,107]

Fig.11 Changes in hydrogen dissolving capacity and magnetocaloric properties of fully hydrogenated La(Fe_{1-x}Mn_xSi₂)₁₃H_y: (a) influence of Mn and Si on hydrogen content after full hydrogenation, (b) changes in T_c and $|\Delta S_M|$ with Mn content^[36,39,107]

形核位点,降低相变阻力,所以在添加额外 La 后改变 La/Ce 的比例能够降低磁滞。

同时,Liu 等^[45-46]在 2018 年研究基础上,利用 Ce 的替换以及间隙原子 H 的添加,得到了在近室温工作温区拥有较大磁熵变与低磁滞的材料,其性质如图 12 所示。在该研究中,材料经退火后均为稳定的 τ_1 相,不过完全充氢后的 $(\text{La}_{1.6}\text{Ce}_{0.4})_2\text{Fe}_{11}\text{Si}_2\text{H}$ 材料出现了 5~50 nm 的微晶,文章认为该结构形成的原因是由于 Ce 的替换和充氢所导致的较大局部应力。从图 12(a)可以看出,充氢前和充氢后磁滞随 Ce 的变化规律不同,充氢后磁滞随 Ce 的增加而减少。文章认为这是显微结构变化所导致的,更细的晶粒增加了相变形核位点,降低了形核阻力,从而减小了磁滞。从图 12(b)中可以看出,尽管充氢后额外添加的 Ce 并未明显增加磁熵变,但由于其对磁滞的降低,材料的循环制冷能力依旧有所提升,且接近低温下添加 Ce 的高磁熵变材料。并且对该材料进行制冷循环稳定性测试后,实验表明该材料在多个制冷循环下依旧能保持稳定性。

通过以上文献不难看出,改变元素含量与元素比例,从而调整晶粒大小、第二相类型、第二相分布等方法也能够通过改善磁滞的方法提升材料性能。当第二相对材料磁熵变影响不大,并呈细小等轴状均匀分布时,以及 τ_1 相显微结构细小时都能有降低磁滞的效果。

2.6 未来调控元素含量提高 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料磁热性能的方向

总而言之,在一定范围内改变元素比例不会改变 τ_1 相的结构,而是使新加入的元素与原有元素位置替换,或进入晶体间隙中,从而改变 Fe-Fe 交换作用,并且金属元素还会影响 3d 或 4f 层电子状态从而会影响磁矩,同时其还会对材料磁相变时晶格变化产生影响,进而影响主要功能相 τ_1 相的居里温度以

及磁热效应。自 2000 年以来关于元素对 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料性能影响的主要文章数据中不同元素关于居里温度与磁熵变峰值的变化规律如图 13 所示。

其中图 13(a)与 13(b)中描述的特征为提升居里温度的元素,13(c~d)为能够降低居里温度的元素。从图 13(a)中居里温度随 Co、C、H、B 含量变化的规律可以分析得出,居里温度对替换元素 Co 以及间隙元素 C 含量的变化最为敏感,而间隙元素 H 和 B 对居里温度的提升效果相似。Co 和 C 的添加对磁熵变负面影响显著,B 对磁熵变也有明显的降低,但是 H 对磁熵变影响较小。从图 13(c)中可以看出,过渡族金属替换元素 Mn 对居里温度的影响强于稀土替换元素 Ce 和 Pr,并且同时添加 Mn 与 Ce 对降低居里温度会有更强的效果。而图 13(d)中则能看出,Mn 对磁熵变有明显的降低作用。而 Ce 和 Pr 都表现出了一定的提升作用,且 Ce 含量在 0.3(化学计量比)以内时提升效果略高于 Pr,Ce 含量在 0.3 以上时表现为 MCE 随 Ce 的增加而降低。

目前近室温的二级相变材料 $\text{La}(\text{FeCoSi})_{13}$ 由于发展较早已近成熟,但由于磁熵变峰值较低所以材料总体制冷效率不够高,其在室温应用的竞争力不足。目前从成分对材料磁热性能的影响来看,充氢是将 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料居里温度提升至近室温的最佳选择。 $\text{La}(\text{FeMnSi})_{13}\text{H}$ 型材料是目前比较完善的近室温一级相变材料。不过近年来的研究发现的非化学计量比的额外元素对材料总体制冷效率以及耐久性仍有提升的空间^[45-47],也证明了目前仍旧能够通过改变元素含量优化材料的制冷性能。

由文献中得知, $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料的磁热性质不仅取决于 τ_1 相所含元素,也取决于 τ_1 相的比例,材料的晶粒尺寸以及杂相的磁性质与分布。相同元素含量的材料也会因为不同比例的 τ_1 相以及相分布,表现出不同的磁热性质^[20]。未来通过元素含量对材

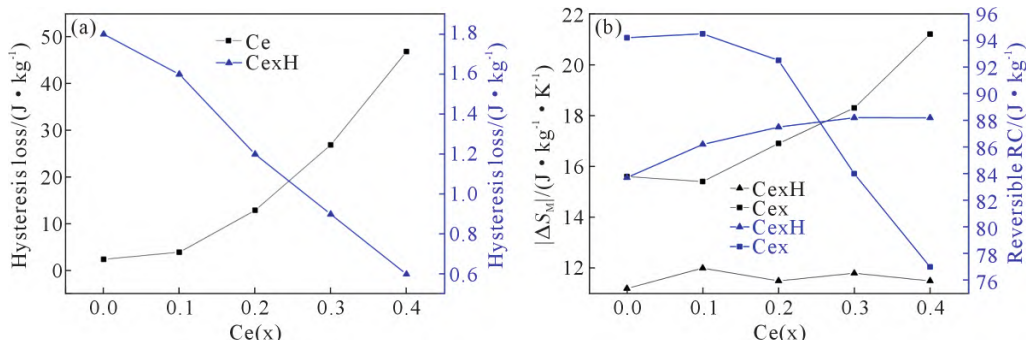


图 12 $(\text{La}_{1-x}\text{Ce}_x)_2\text{Fe}_{11}\text{Si}_2$ 与 $(\text{La}_{1-x}\text{Ce}_x)_2\text{Fe}_{11}\text{Si}_2\text{H}$ 磁热性能随 Ce 含量的变化 (Ce_x 表示未充氢的材料, Ce_xH 表示完全充氢的材料): (a) 磁滞损耗, (b) 磁熵变峰值 $|\Delta S_M|$ 与磁制冷循环效率 RC^[45]

Fig.12 Changes in magnetocaloric properties of $(\text{La}_{1-x}\text{Ce}_x)_2\text{Fe}_{11}\text{Si}_2$ and $(\text{La}_{1-x}\text{Ce}_x)_2\text{Fe}_{11}\text{Si}_2\text{H}$ with Ce content (Ce_x represents unhydrogenated materials, Ce_xH represents fully hydrogenated materials): (a) hysteresis loss, (b) peak magnetic entropy change $|\Delta S_M|$ and reversible efficiency RC^[45]

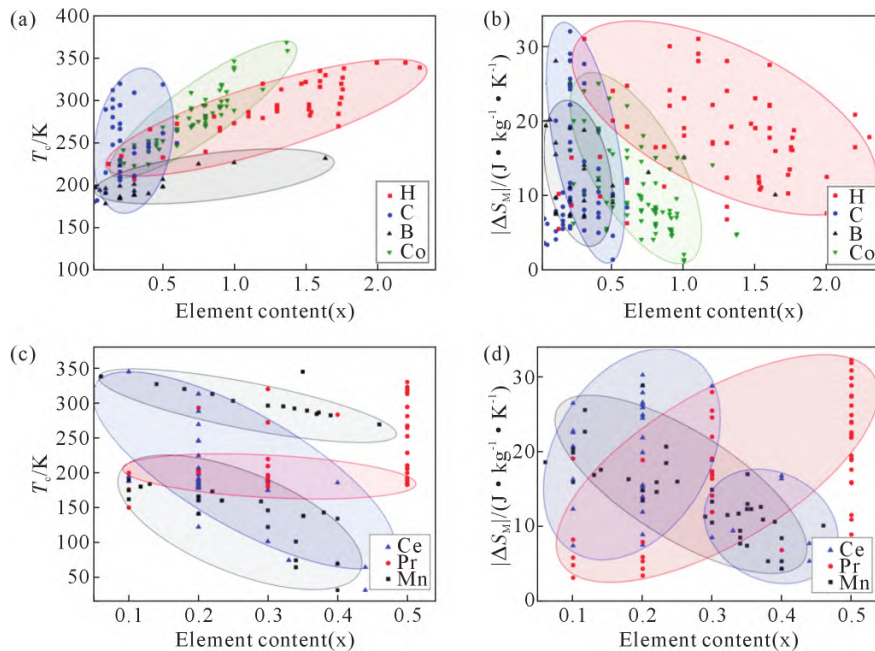


图 13 元素含量对 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料居里温度 T_c 与 0~2 T 磁场变化下磁熵变峰值 $|\Delta S_M|$ 的影响: (a) Co、C、H、B 对材料居里温度的影响, (b) Co、C、H、B 对磁熵变的影响, (c) Ce、Pr、Mn 对居里温度的影响, (d) Ce、Pr、Mn 对磁熵变的影响^[1,2,9,43-47]

Fig.13 Influence of element content on peak magnetic entropy change $|\Delta S_M|$ for the magnetic field changed from 0 to 2 T and Curie temperature T_c of $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ magnetocaloric material: (a) influence of Co, C, H, and B on T_c of the material, (b) influence of Co, C, H, and B on $|\Delta S_M|$, (c) influence of Ce, Pr, and Mn on T_c , (d) influence of Ce, Pr, and Mn on $|\Delta S_M|$ ^[1,2,9,43-47]

料性能提升的研究主要会集中在通过改变元素含量影响材料的显微结构进而优化材料的制冷效率或耐久性上。如添加额外稀土元素的 $(\text{La}_{1-x}\text{RE}_x)_y(\text{Fe-Si})_{13}\text{H}$ 化合物对材料制冷效率的改善等。

3 制备方法与热处理的影响

改变元素含量主要作用是通过改变 τ_1 相性质, 从而改变材料的居里温度和磁热效应。而 τ_1 相在整个材料中的比例对材料的磁热性能同样重要。制备方式与热处理会显著影响 τ_1 相所占比例、杂相的类型、形貌以及分布, 从而影响材料的磁制冷效率^[48-51]。如何利用先进的制备方法与热处理, 利用短时高效的方法得到均一稳定的 τ_1 相, 或者磁热性能更好的显微结构对该类型材料能否应用于市场至关重要。

3.1 退火温度与时间对 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料的磁热性能的影响

$\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料巨磁热效应的来源是 τ_1 相, 这是一种需要经过较长时间以及较高温度退火得到的亚稳相。仅经过电弧熔炼后得到的铸锭成分一般为粗大的 $\alpha\text{-Fe}$ 枝晶与枝晶间的富 La 相, 需要靠退火得到高比例的均一 τ_1 相。如何更高效地得到高比例的 τ_1 相, 同时降低杂相对材料磁热效应的干扰一直是值得研究的问题。

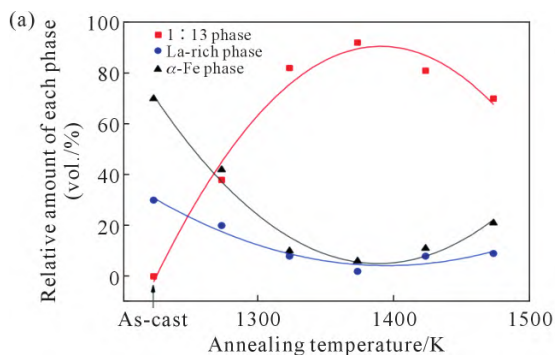
在 2009 年, Liu 等^[48]探究了 $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$ 不同短时退火条件下得到最多 τ_1 相的方法。结果表明, 在 1423 和 1473 K 温度下退火 1 h 均会残留较多的 $\alpha\text{-Fe}$ 和

LaFeSi 相, 1:13 相比比例分别只有 23% 和 74% (体积分数), 而在 1573 K 退火时能形成较多的 1:13 相, 比例达到总体的 91% (体积分数)。Chen 等^[52]在 2011 年详细研究了不同退火条件对 $\text{La}_{0.8}\text{Ce}_{0.2}\text{Fe}_{11.5-x}\text{Co}_x\text{Si}_{1.5}$ 化合物的影响。研究表明, 超过 1523 K 的退火温度会导致残留更多 $\alpha\text{-Fe}$ 相, 同时出现 La_5Si_3 相, 也就是说通过短时退火得到最佳比例的 1:13 相需要将退火温度保持在 1523 K 附近, 在该温度附近时能保证位于生成 1:13 相的相区内, 仅发生 $\gamma\text{-Fe} + \text{LaFeSi} \rightarrow \tau_1$ 包晶反应, 避免 $\text{LaFeSi} \rightarrow \tau_1 + \text{La}_5\text{Si}_3$ 反应的消耗, 同时拥有较高温度即较高扩散速率, 退火不需要太长时间。2012 年, Chen 等^[49]通过 XRD、DSC 与 SEM 分析各退火温度、退火时间下的相组成, 详细分析了退火过程中关于 $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$ 的相变。该分析得出, 在 1407 K 以上时 LaFeSi 相为液态, 与固态的 $\alpha\text{-Fe}$ 发生包晶反应生成 τ_1 相, 这与 1373 K 附近发生的包析反应不同, 也就是高温下 LaFeSi 相的熔化显著加快了反应。最终该文章指出, 在 1523 K 退火 7 h 后, 再在 1323 K 退火 2 h, 节省时间的同时能得到更高比例的 τ_1 相, 同时材料拥有较好的磁热性能。

而针对较低温度下退火, Liu 等^[50]以及 Fujieda 等^[51]的研究表明, 退火温度在 1323~1373 K 为最佳温度, 如图 14(a) 所示。长时间退火时, 退火温度过高或过低都会存在较多的 $\alpha\text{-Fe}$ 和 LaFeSi 相, 而含 Si 量较高样品的最佳退火温度要低于低 Si 含量的样品。最佳退火时间大致在 4~6 天。从图 14(b) 中可以

看出,在最佳退火温度退火时, τ_1 相比比例随退火时间呈三段式增长,即先缓慢增加,后快速增加,最后趋于稳定,第三阶段后更长的退火时间不会显著增加 τ_1 相体积分数^[50-51,106]。Niitsu 等^[53]在 2012 年结合二元相图、文献调研以及实验,绘制出 LaFeSi 三元系的相图,该相图可为探究元素含量为退火温度作参考,只要退火相区位于 τ_1 内选取尽可能更高的退火温度便能显著降低退火时间。不过该文献中指出 LaFeSi 相的熔化温度在 1 553 K,其不同于 Chen^[49]所分析的 1 407 K。之后 Yang 等^[110]通过显微分析,发现枝晶间分布的富 La 相不仅是 LaFeSi 相,同时存在着多种微小的相,这些富 La 相的集合会在 1 410 K 附近熔化,并与 $\alpha\text{-Fe}$ 反应。

对近年来退火方式对磁热性质影响的总结得出,尽管高温退火能降低退火所需的时间,得到拥有较高 τ_1 相比比例的材料,但在更高的温度会引入更多的反应从而生成更多的杂相,并且组织更加粗大,其磁热效应还是略逊色于 1 373 K 附近的长时退火。因此找到制备高效同时尽可能使材料拥有高磁热性质的加工方式需要进行进一步研究。近期研究表明,通过细化显微组织的制备方式可显著降低退火时间,在短时间内得到大量 τ_1 相,从而增加制备效率。



3.2 冷却速度对 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料的磁热性能的影响

除了退火温度与时间外,退火后的冷速对其也会对其 τ_1 相的比例产生影响。Chen 等^[60]比较了 1 503 K 退火 5 h 后不同冷速得到的 $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$ 样品,分别用炉冷、空冷和水冷的的方法,得到了退火后不同冷速下的样品,结果表明冷速对 τ_1 相的比例影响较小,并且对材料的磁熵变和居里温度的影响也较小,如图 15(a)所示。不过利用水冷能够一定程度上降低材料的磁滞,通过图 15(b)所示的 Arrott 曲线可以看出炉冷材料相变类型更偏向于一级,而水冷与空冷一级相变特征较弱。

Liang 等^[61]比较了升温至 1 573 K 后利用不同冷速冷却至 1 473 K,然后用氩气快速冷却至室温得到的样品。结果发现,利用该 10 K/min 的冷速冷却至 1 473 K 后,再用氩气快速冷却能得到较高含量的 1:13 相(81%)。

3.3 制备方式对 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料的磁热性能的影响

Xu 等^[54]利用离心铸造法制备 $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$ 盘体并对其进行磁热性能表征。该方法能够加速 τ_1 相的形成,降低退火要求。在该研究中,仅需在 1 373 K 退火 3 h 便可得到 90%(体积分数)的 τ_1 相。Yang 等^[81]在 2022 年详细分析了退火对离心铸造法制得 $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$

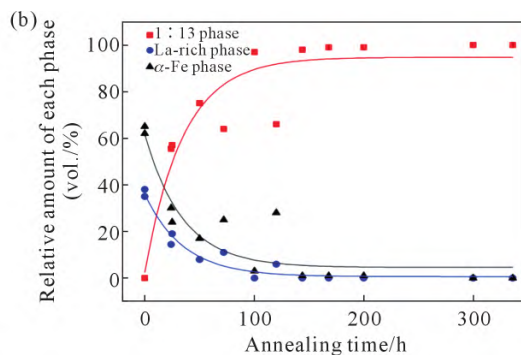


图 14 $\text{LaFe}_{11.8}\text{Si}_{1.2}$ 材料在不同退火条件下 τ_1 相所占比例:(a) 不同温度下退火 7 天所得到 τ_1 相的体积比例,(b) 在 1 323 K 退火不同时间材料的相组成(数据来源于已发表文献)^[50-51]

Fig.14 Proportion of the τ_1 phase of $\text{LaFe}_{11.8}\text{Si}_{1.2}$ under different annealing conditions: (a) volume ratio of the τ_1 phase obtained by annealing for 7 days at different annealing temperatures, (b) phase composition after annealing for different times at 1 323 K (data adapted from published literature)^[50-51]

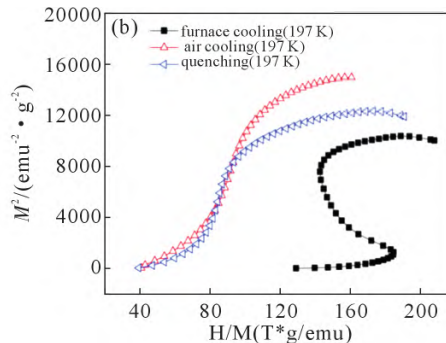
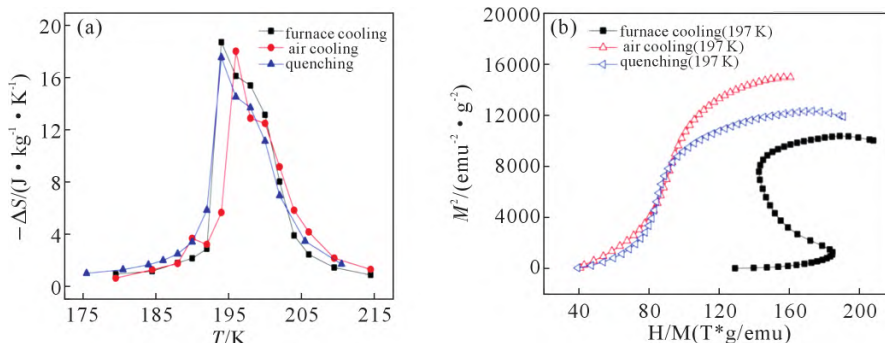


图 15 冷却方式对 $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$ 材料性能的影响(炉冷,空冷,水冷):(a) 3 种不同冷却方法制得样品的 0~2 T 磁熵变曲线,(b) Arrott 曲线^[60]

Fig.15 Influence of cooling method on material properties of $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$ (furnace cooling, air cooling, quenching): (a) magnetic entropy curve for the magnetic field changed from 0 to 2 T of samples prepared by three different cooling methods, (b) Arrott plot^[60]

样品的影响,文章发现利用离心铸造法制备的铸态组织样品,在 1 423 K 只需退火 2 h 便可得到 97%(体积分数)的 τ_1 相。2021 年 Li 等^[55]在研究薄带连铸的薄片型 $\text{LaFe}_{11.8}\text{Si}_{1.2}$ 时同样探讨了短时退火时不同退火温度的影响。结果表明该材料制成薄片所需退火时间显著缩短,在 1 373 K 退火 2 h 即可达到 88%(体积分数)的 τ_1 相,而退火时间在 8~10 h 时能得到更高比例的 τ_1 相,如图 16(a)所示。并且从图 16(b)中可以看出短时退火所得到材料的磁熵变相似,且均远高于未退火前的铸态组织。Imaizumi 等^[57]使用 Fe 和 LaySiz 粉末进行激光选区融化,制得具有微小显微结构的样品,并显著降低了样品生成 τ_1 相所需的退火时间。该样品退火 24 h 即可生成较高比例的 τ_1 相,并且拥有较高的磁熵变。

针对非块体 LaFeSi 材料,Liu 等^[58]利用滴管铸造法制备了 $\text{LaFe}_{11}\text{Co}_{0.8}\text{Si}_{1.2}$ 球形粉末样品,该方法制备的样品表现出比块体材料更强的磁熵变,并能显著缩短退火时间。Xu 等^[59]利用等离子旋转电极雾化法(plasma rotating electrode process, PREP)制备了不同颗粒度的 $\text{LaFe}_{11.3}\text{Co}_{0.2}\text{Si}_{1.5}$ 球形粉末,该方法同样能显著缩短热处理时间,仅退火处理 120 h 后 τ_1 相

比例便能接近 100%,并且颗粒度较大的粉末具有更高的磁熵变,如图 17 所示。不过制备得到的粉末样品机械性能差,加压充氢改变其居里温度时需要保证其结构不被破坏以稳定材料磁热性质。经对比,需要加压充氢的球形 PREP 粉末材料需要较小压力(100 Pa),这样才能防止较大压力使样品破碎。可以看出,大部分加工方式的改变主要针对增加 τ_1 相的比例,减少杂相的析出以提高磁熵变。在保证材料具有较高比例 τ_1 相的同时改善制备流程,尽量使得材料的制备更高效。材料的最佳制备方法是使用能够显著细化显微结构,并且效率较高的制备方式,之后利用位于 1 323~1 423 K 的最佳退火温度,在短时间内得到均一稳定的 τ_1 相。冷却方式对材料性能影响较小,所以利用相对高效的冷却方式即可。

3.4 未来通过制备方法与热处理提高 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料磁热性能的方向

图 18 为 2000 年以来所发表的部分文献中 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料退火温度,退火时间与材料磁熵变的关系。其中图 18(a)为退火参数与材料最大磁熵变和样本数量的气泡图,其颜色代表磁熵变大小,气泡大小代表数据数量,气泡越大说明在该退火条件

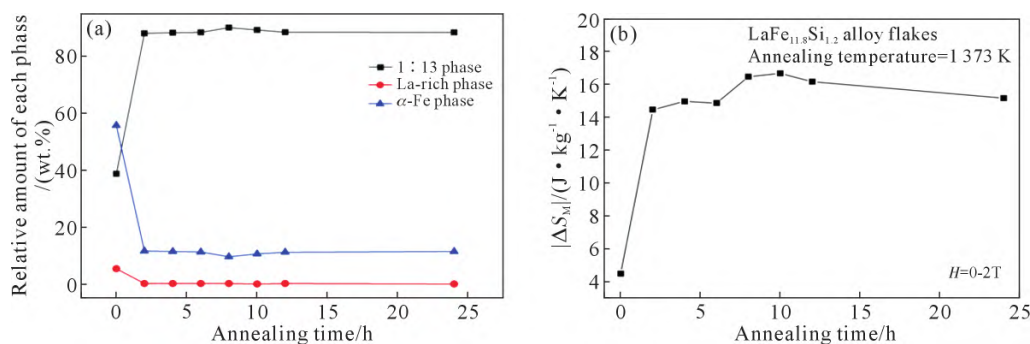


图 16 薄片型 $\text{LaFe}_{11.8}\text{Si}_{1.2}$ 材料的相组成与 0~2 T 磁熵变峰值随退火条件的变化:(a) 1 373 K 退火温度下相组成随退火时间的变化,(b) 原始样品以及不同时间退火后样品磁熵变峰值变化^[55]

Fig.16 The phase composition and magnetic entropy change of $\text{LaFe}_{11.8}\text{Si}_{1.2}$ flakes under different annealing conditions: (a) variation of phase composition with annealing time annealed at 1 373 K, (b) comparison of peak magnetic entropy change $|\Delta S_M|$ for the magnetic field changed from 0 to 2 T of the original sample and samples with different annealing time^[55]

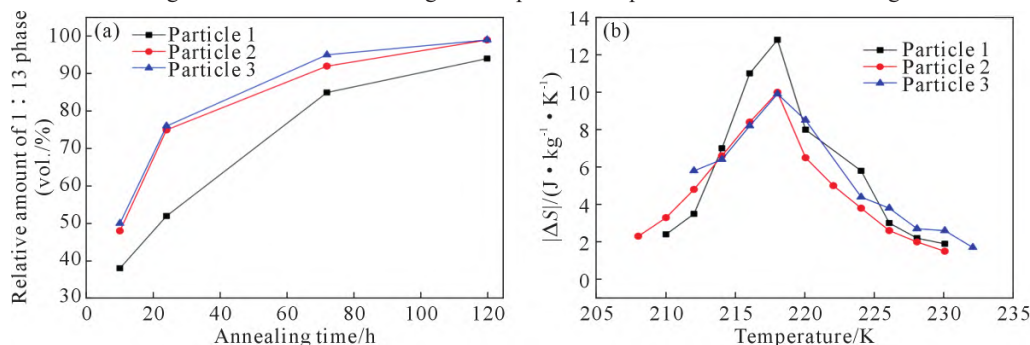


图 17 利用 PREP 法制得不同颗粒度的粉末型 $\text{LaFe}_{11.8}\text{Si}_{1.2}$ 材料(样品 1~3 粉末直径分别为 450~600, 250~450 和 100~250 μm): (a) 1 373 K 退火温度下 τ_1 相比比例随退火时间的变化,(b) 3 种不同直径粉末样品的 0~1.5 T 磁熵变曲线^[59]

Fig.17 Characteristics of powdered $\text{LaFe}_{11.8}\text{Si}_{1.2}$ materials with different particle sizes prepared by PREP (powder diameters of particles 1~3 are 450~600, 250~450 and 100~250 μm , respectively): (a) variation in the τ_1 phase ratio with annealing time at 1373 K, (b) magnetic entropy curve for the magnetic field changing from 0 to 1.5 T of three powder samples with different diameters^[59]

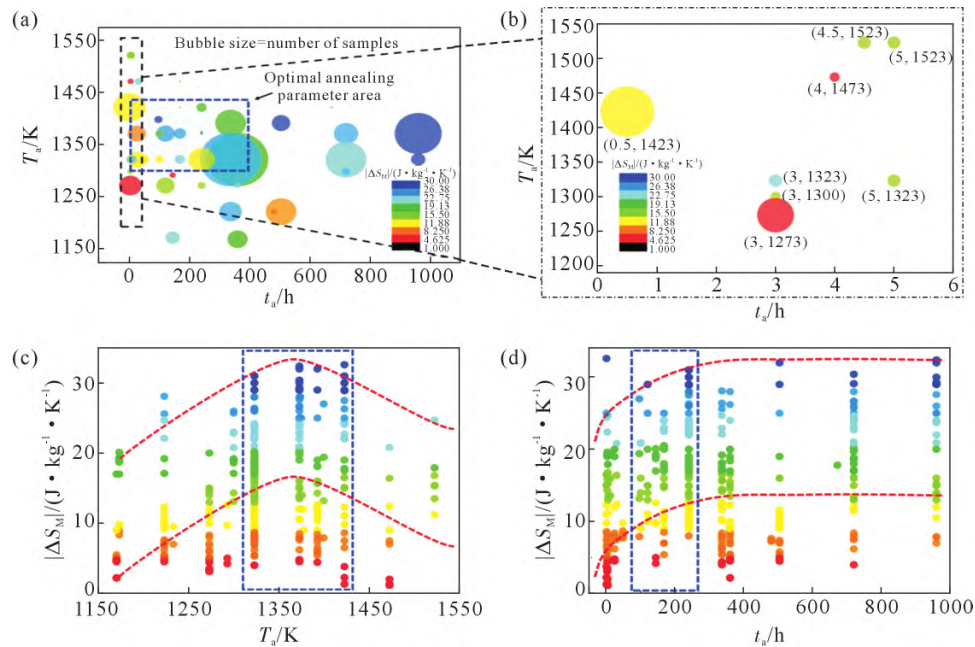


图 18 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料退火温度 T_a 、退火时间 t_a 与材料磁熵变 $|\Delta S_M|$ 的关系:(a) 不同退火条件下文献中实验样品数量以及磁熵变大小气泡图, 气泡大小表示相同退火条件下的实验次数, 蓝色区域代表理想退火参数区域,(b) 退火时间小于 6 h 的样品磁熵变与数量,(c) 样品磁熵变随退火时间变化规律,(d) 样品磁熵变随退火温度变化规律^[1,48-61]

Fig.18 Relationship between annealing temperature T_a , annealing time t_a and $|\Delta S_M|$ of the $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ magnetocaloric material:

(a) bubble plot of $|\Delta S_M|$ under different annealing conditions. The bubble size represents the number of experiments under the same annealing conditions, and the blue area represents the area of ideal annealing parameters, (b) $|\Delta S_M|$ of samples with t_a less than 6 h,

(c) variation of sample $|\Delta S_M|$ with t_a , (d) variation of sample $|\Delta S_M|$ with T_a ^[1,48-61]

下实验数量越多。图 18(b)为图 18(a)中黑色框中的部分,即退火时间小于 6 h 的部分。由图 18(a)可以看出,大部分具有较高磁熵变材料的退火参数,集中于蓝色框内,即退火温度在 1 323~1 423 K,退火时间在 90~380 h,较低的退火温度所得到的材料磁熵变均相对较低,而随着退火时间的增加,材料平均磁熵变有增加的趋势。

具体的材料磁熵变随退火温度与时间的变化由图 18(c~d)所示,从这两张图中可以看出,磁熵变有明显的随退火时间增加而增加的趋势,在 20~200 h 有更明显的增加,而 200 h 后增加趋势变缓,这与 Liu^[50]和 Fujieda^[51]总结出的规律相似。具有较高磁熵变的材料退火温度主要集中于 1 323~1 423 K,这也与先前通过分析图 18(a)得到的结论一致,同时也印证了研究者们对退火温度规律的总结^[50-51]。

由于 Fe 的熔点与 Si 和 La 相差较大,其通过电弧熔炼获得的初始显微组织为粗大的 α -Fe 枝晶以及枝晶间分布的富 La 相^[48-50]。想要获得 τ_1 相需要靠升温使 α -Fe 与富 La 相完全转变,这个过程是靠包析反应中通过原子扩散导致的界面迁移实现的^[61]。由 LaFeSi 相图得知,当材料升温至 1 373 K 附近时能达到较大的包含 τ_1 相的三相区,发生 γ -Fe+LaFeSi $\rightarrow\tau_1$ 转变^[53]。但由于传统电弧熔炼制得的枝晶粗大,固态相变速率慢,材料的制备需要一周甚至两周的时间,并且由于富 La 相与 α -Fe 距离随反应不断

增加,浓度梯度随着反应的进行会有所降低,从而导致扩散速度的降低,最终仍会残余一部分成为杂相^[50-51]。

通过改善制备方法能够有效解决该问题。图 18(b)中在 1 323~1 423 K 利用 6 h 内短时退火得到的高磁热性能材料均是由于采用了特殊的制备方法,使得退火时间显著缩短^[55-57]。对传统电弧熔炼制备的块体或片状化合物来说,在 1 323~1 423 K 退火 90~200 h 为较合适的退火参数。利用粉末冶金、薄带连铸、离心铸造等成本较低同时能够细化显微结构的方法既能节省成本,又能显著降低退火时间,增加材料制备效率,仅在最佳温度范围退火 24~48 h 即可使 τ_1 相比比例达到 90%(体积分数)以上^[55-56]。若通过 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 粉末制备复合材料,则可利用滴管铸造法直接熔炼^[58],或经电弧熔炼后利用球磨法或 PREP 法等制备粉末^[59],这类材料的退火时间也会显著缩短,不过需要额外添加材料复合工序。

目前已存在能够快速获得高比例 τ_1 相的制备和热处理方法,但材料的制备流程还需要完善,未来可以设计特殊设备,使材料的制备、退火、充氢、复合流程结合,从而增进制备效率。同时由于晶粒大小,第二相形状与分布等显微结构也会影响材料的磁热性能,所以在未来也需要进一步寻找通过特殊制备手段和热处理方法调控材料性能的可行性,比如在制备过程中利用磁场抑制对流从而减少偏析,细化

晶粒,改善第二相分布,在降低退火时间的同时降低磁滞。也可以进行冷加工或热加工后再退火从而达到细化晶粒的目的^[110]。

图 19 则是表现了退火参数与材料居里温度的关系,由图 19 和图 13 结合文献数据^[49-50]可以分析得出退火对磁熵变的影响远大于居里温度,元素含量对居里温度的影响远大于制备方法与热处理。相比于元素含量,制备方法与热处理方式对材料的居里温度影响较小,所以调整材料的居里温度仅需依靠改变材料的元素含量。

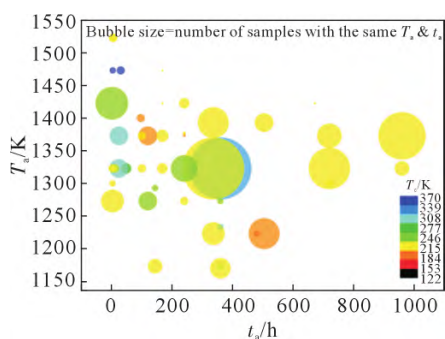


图 19 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料退火温度 T_a 、退火时间 t_a 与材料居里 T_c 温度气泡图,气泡大小代表相同退火条件下实验数量^[1,48-61]

Fig.19 Relationship between annealing temperature T_a , annealing time t_a and Curie temperature T_c of $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ magnetocaloric material. The bubble size represents the number of experiments under the same annealing conditions^[1,48-61]

4 材料复合的影响

在室温附近工作的 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料,由于充氢后带来的脆性,材料的机械性能差,易发生裂纹,导致其加工性质和耐用性降低^[64-66]。同时该系列材料抗氧化性能较差,易与空气反应生成 La_2O_3 ,这对该类材料的耐用性同样是一个挑战^[62-63]。

并且材料的磁制冷效率不仅仅取决于材料的磁熵变、磁滞热滞,材料的热导率对其磁制冷能力也有显著影响。由于粉末型的材料具有低退火时间,高磁熵变的优势,但其导热性差,所以研究如何提升其导热性质也十分重要。为了解决这些实际应用的问题,研究者们通过材料复合的方法以提升其耐用性。这方面 Shao 等^[10]已在 2022 年已做出详细的综述,所以该部分仅做简要介绍。

目前主要研究的复合方法是通过聚合物或金属黏结,在不同温度下通过压力将强化材料与粉末型的 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料压制,或是通过烧结将其结合。

Zhang 等^[67]和 Skokov 等^[68]利用聚合物黏结的方法以增强其机械性能,该方法能显著提升其机械性能,同时对磁熵变影响较小。这是因为黏结所用的

环氧树脂无磁性,不会影响 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料的磁性质,而 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 粉末间的树脂会阻碍微裂纹的扩展,从而提升其机械性能^[67]。在该复合材料中,聚合物黏结的 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 材料强化相分布于 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料粉末之间,起到对材料的黏结作用,所以基体仍是 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 。由于环氧树脂的导电性能差,并且材料黏合后 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 材料仍然需要与冷却介质和空气接触,该方法无法改善热导率与耐腐蚀性的问题^[76]。

利用金属黏合剂热压的方法,能够使金属强化材料覆盖粉末状磁热材料的表面,可以同时改善其机械性能,热导率以及耐腐蚀性,但该方法往往伴随着磁熵变的降低。Zhang^[69]利用热压 Sn 的方法改善其耐腐蚀和热导性,该方法能显著提升其导热性与机械性能,但对磁熵变有降低作用。类似的方法有 Cu^[70-72]、Al^[73]、In^[74]等金属黏合剂的复合,这种方法能大幅提高材料导热性,但牺牲了材料的磁熵变^[10]。由于 Cu 具有很高的热导率,通过热压或者 SPS (spark plasma sintering) 方法将 Cu 与材料复合后对热导率同样有所提升。Shao 等^[75]利用热压法制备的 LaFe-Si/Fe 能显著改善其机械性能以及热导率。除了金属单质以外,合金也可用于这种类型的复合。Radulov 等^[76]利用热浸涂层等多种方法将 $\text{Bi}_{32.5}\text{Sn}_{16.5}\text{In}_{51}$ 合金与之复合以改善热导率,机械性能与耐腐蚀性能,并将该复合材料与聚合物复合的材料性能进行对比。结果表明聚合物黏结对磁熵变影响较小,但其降低了热导率,在综合二者效果后金属复合的制冷效果要好于聚合物复合。

由于这种方法制备的材料基体为强化材料, $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料被强化材料所包覆,所以这种方法能显著提升材料的机械性能和耐腐蚀性能,这很大程度上取决于两种材料间的界面结合类型,以及复合方法。并且由于金属的导热性普遍好于 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型化合物,所以也能一定程度上提升导热性。但是金属元素往往具有磁性,其在材料工作温区的磁热性质往往弱于 τ_1 相,这使得材料磁热效应被稀释。而且,在施加磁场时金属强化材料可能会表现出与 τ_1 相不同的性质,从而产生界面应力,增加材料磁滞,这一定程度上也降低了材料总体的磁热效应^[10]。

5 结论与展望

由于 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料无毒、价格低、高磁熵变、具有较宽的可调节工作温区等优势成为具有应用前景的磁热材料候选。研究者们通过改变元素含量、加工方式以及材料复合改善材料性质,不同调控手段

对材料主要应用性质的影响如图 20 所示。通过该图可以对目前该系列材料的调控手段及其影响进行总结。其中,在添加的固溶或替换元素能够保持 τ_1 相晶格类型不变的条件下,各元素含量对 τ_1 相的性质具有较大影响。而对于超出范围的元素,其原子并不会溶入 τ_1 晶格,而是与 Fe、La 或 Si 结合生成杂相,从而影响磁热性质。正因如此,元素含量作为主要影响材料的工作温区与磁制冷效率的因素,对材料的磁制冷性能起决定性作用。加工方式主要影响 τ_1 相比比例与生产效率, τ_1 相比比例对材料的磁热性质较为关键,所以也十分重要。材料复合主要靠强化相影响材料的热导率、物理与化学稳定性,该手段主要影响材料的耐久性,并对制冷效率有一定影响。相比于元素组成与制备方法,材料复合影响相对较小。

在设计材料时需要最优先考虑如何优化材料的元素组成,其次是选择或者开发同时具有高经济效益与高性能的制备方法,最后是根据材料耐久性测试的表现,选择相应的复合方法进行改善,以得到较为完善和可靠的磁制冷材料。

目前通过改变元素含量、优化制备方法以及材料复合的方法能够得到磁热循环较为稳定,室温磁熵变保持较大值并且具有一定耐用性的材料,不过目前仍有许多问题有待解决:

(1) 目前公布的材料元素组成大多是通过传统经验试错法得到的,该方法具有效率低的缺陷,特别

是对 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料这种需要长时间退火并且制备方式较为复杂的材料来说。为了更高效地优化材料成分,得到具有更高磁熵变,更低磁滞热滞的近室温 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料,需要一种能够总结先前文献中发现材料规律的模型,以指导实验以及工业生产。同时为了建立更为准确的模型,需要进一步扩充 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型磁热材料性质与元素含量、制备方式关系的数据,从而建立更为详细的材料居里温度、磁熵变、磁滞热滞随元素含量、制备与热处理方式变化数据库。

(2) 尽管研究者对材料的制备方法已有较为详细的研究,但目前研究仍不够充分。首先是需要进一步优化材料的制备方法与退火方式,探究目前能做到的高效制备方式的影响,如 3D 打印等,并研究材料制备、退火、充氢、复合一体化的制备方式。其次是当前对该材料性能的调控主要集中于通常环境下,可能存在极端环境下调控材料性能的手段,如在制备或退火时施加磁场、电场等极端物理场,在细化显微组织的同时改变材料的晶格熵,从而使材料具有更高的磁熵变。可以利用这种方法寻找新的可能调控材料性能的方法。

(3) 目前的材料复合手段均较为简单。可以结合材料的制备与材料复合,通过精准结构设计得到具有特定强化相分布的复合材料,最大化材料复合对材料劣势的弥补情况下,尽量降低复合材料对磁热

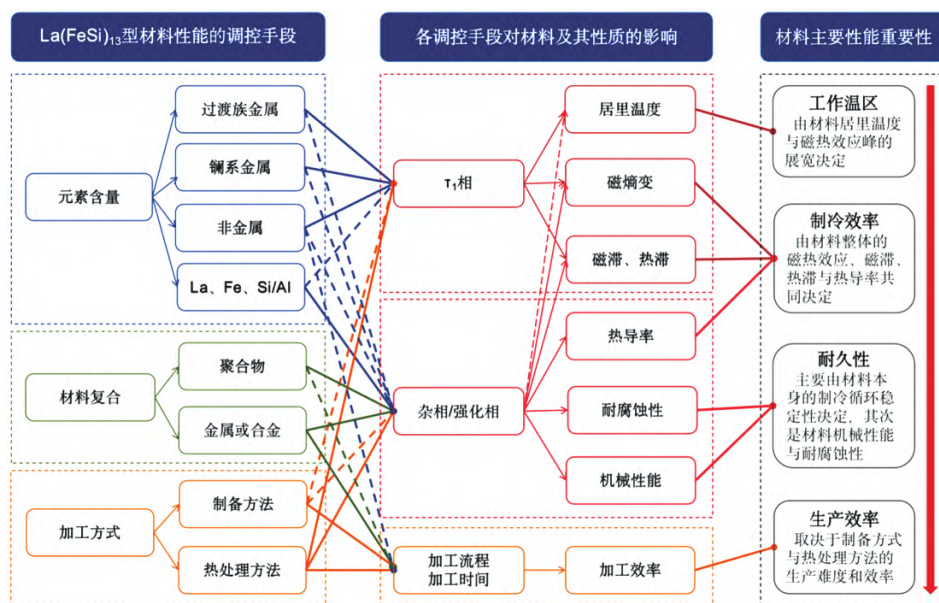


图 20 $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ 型材料的调控手段,调控对材料各性质的主要影响以及材料主要性能相关性示意图。其中不同区域间连线表示相关性,虚线的相关度相对弱于实线;材料主要性能重要性区域中红色箭头表示主要性能的重要性,由箭头所指方向依次降低

Fig.20 Schematic diagram of the regulation methods and the correlation between the regulation methods and the main properties of the $\text{La}(\text{FeSi})_{13}$ magnetocaloric material. Among them, the lines between different regions indicate correlation, and the correlation of the dashed line is relatively weaker than the solid line. The red arrows indicate the importance of the primary properties, which decreases with the direction of the arrow

效应的负面影响。同时寻找性能更优,制备方法更简单,价格更便宜的强化材料,为该类型材料的工业化生产与进入市场铺平道路。

参考文献:

- [1] FRANCO V, BLAZQUEZ J S, IPUS J J et al. Magnetocaloric effect: From materials research to refrigeration devices[J]. *Progress in Materials Science*, 2018, 93: 112-232.
- [2] 高磊, 黄焦宏, 张英德, 等. 室温磁工质与磁制冷机的研究和开发[J]. *制冷学报*, 2022, 43(4): 77-87.
GAO L, HUANG J H, ZHANG Y D, et al. Research and development of room-temperature magnetic refrigerant and magnetic refrigerator[J]. *Journal of Refrigeration*, 2022, 43(4): 77-87.
- [3] DEEPAK K, RAMANUJAN R V. Magnetocaloric properties of low-cost Fe and Sn substituted MnNi- Si-based alloys exhibiting a magnetostructural transition near room temperature [J]. *IEEE Transactions on Magnetics*, 2018, 54 (11): 1-5.
- [4] LEWIN A Y, VALIKANGAS L, CHEN J. Enabling open innovation: lessons from haier[J]. *International Journal of Innovation Studies*, 2017, 1 (1): 5-19.
- [5] QIAN S X, YUAN L F, YU, J L, et al. Variable load control strategy for room temperature magnetocaloric cooling applications[J]. *Energy*, 2018, 153: 763-775.
- [6] BROWN G V. Magnetic heat pumping near room temperature[J]. *Journal of Applied Physics*, 1976, 47(8): 3673-3680.
- [7] PECHARSKY V K, GSCHNEIDNER K A. Effect of alloying on the giant magnetocaloric effect of $Gd_5(Si_2Ge_2)$ [J]. *Journal of Magnetism and Magnetic Material*, 1997, 167(3): 179-184.
- [8] PRABAHAR K, KUMAR N P, RAJKUMAR D M, et al. Effect of boron addition on the microstructure, phase transitions and magnetocaloric properties in Gd-Si-Ge alloy[J]. *Intermetallics*, 2018, 96: 18-24.
- [9] SHEN B G, SUN J R, HU F X, et al. Recent progress in exploring magnetocaloric materials[J]. *Advanced Materials*, 2009, 21: 4545-4564.
- [10] SHAO Y Y, MIAO X F, ZHANG Y J, et al. An in-depth review of La-Fe-Si magnetocaloric composites: Structure design and performance enhancement[J]. *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, 2022, 564(1): 1-13.
- [11] CHAUDHARY V, CHEN X, RAMANUJAN R V. Iron and manganese based magnetocaloric materials for near room temperature thermal management[J]. *Progress in Materials Science*, 2019, 100: 64-98.
- [12] BRUCK E, TEGUS O, CAMTHANH D T, et al. A review on Mn based materials for magnetic refrigeration: Structure and properties [J]. *International Journal of Refrigeration*, 2008, 31: 763-770.
- [13] LIU J, GOTTSCHALL T, SKOKOV K P, et al. Giant magnetocaloric effect driven by structural transitions[J]. *Nature Materials*, 2012, 11: 620-626.
- [14] TAVARES S, YANG K S, MEYERS M A, et al. Heusler alloys: past, properties, new alloys, and prospects[J]. *Progress in Materials Science*, 2013, 132: 101017.
- [15] KIM Y, KIM E J, CHOI K, et al. Room-temperature magnetocaloric effect of Ni-Co-Mn-Al Heusler Alloys[J]. *Journal of Alloys and Compounds*, 2014, 616: 66-70.
- [16] HU F X, SHEN B G, SUN J R, et al. Great magnetic entropy change in $La(Fe, M)_{13}$ ($M=Si, Al$) with Co doping[J]. *Chinese Physics*, 2000, 9(7): 550-553.
- [17] HU F X, GAO J X, QIAN L, et al. Magnetocaloric effect in itinerant electron metamagnetic systems $La(Fe_{1-x}Co_x)_{11.9}Si_{1.1}$ [J]. *Journal of Applied Physics*, 2005, 97: 10M303.
- [18] HANSEN B R, KUHN L T, BAHL C R H, et al. Properties of magnetocaloric $La(Fe, Co, Si)_{13}$ produced by powder metallurgy[J]. *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, 2010, 322 (21): 3447-3454.
- [19] CHEN X, CHEN Y G, TANG Y B, et al. The system study of 1:13 phase formation, the magnetic transition adjustment, and magnetocaloric property in $La(Fe, Co)_{13-x}Si_x$ alloys[J]. *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, 2014, 368: 155-168.
- [20] FUJITA A. Influence of electronic and metallographic structures on hydrogen redistribution in $La(Fe, Si)_{13}$ -based magnetocaloric compounds[J]. *Acta Materialia*, 2019, 169: 162-171.
- [21] WANG C L, LONG Y. Magnetic properties and magnetocaloric effect in $La_{0.7}Pr_{0.3}Fe_{11.5}T_xSi_{1.5}$ ($T=Ni, Cr$)[J]. *Journal of Applied Physics*, 2013, 113(14): 550.
- [22] WANG F, CHEN Y F, WANG G J, et al. The effect of Mn substitution in $LaFe_{11.7}Si_{1.3}$ compound on the magnetic properties and magnetic entropy changes[J]. *Journal of Applied Physics*, 2003, 36: 1-3.
- [23] FUJIEDA S, FUJITA A, FUKAMICHI K, et al. Large magnetocaloric effects enhanced by partial substitution of Ce for La in $La(Fe_{0.88}Si_{0.12})_{13}$ compound[J]. *Journal of Alloys and Compounds*, 2006, 408-412: 1165-1168.
- [24] MU L J, HUANG J H, ZHANG W J, et al. Influence of partial substitution of cerium for lanthanum on magnetocaloric properties of $La_{1-x}Ce_xFe_{11.44}Si_{1.56}$ and their hydrides[J]. *Journal of Rare Earths*, 2014, 32(12): 1135-1139.
- [25] SHEN J, GAO B, YAN L Q, et al. Magnetic properties and magnetic entropy changes of $La_{1-x}Pr_xFe_{11.5}Si_{1.5}$ compounds with $0 \leq x \leq 0.5$ [J]. *Chinese Physics*, 2007, 16(12): 3848-3852.
- [26] FUJITA A, AKAMATSU Y, FUKAMICHI K. Itinerant electron metamagnetic transition in $La(Fe_xSi_{1-x})_{13}$ intermetallic compounds [J]. *Journal of Applied Physics*, 1999, 85: 4756.
- [27] 郝嘉政, 胡凤霞, 尉紫冰, 等. 巨磁热材料相变过程晶格熵变和自旋熵变符号问题研究[J]. *中国科学:物理学 力学 天文学*, 2021, 51: 067520.
HAO J Z, HU F X, YU Z B, et al. Sign of lattice and spin entropy change during phase transition in giant magnetocaloric materials [J]. *Scientia Sinica (Physica, Mechanica & Astronomica)*, 2021, 51: 067520.
- [28] TANG W, LIANG J K, RAO G H, et al. Subsolidus phase relations of the $LaFeAl$ ternary system[J]. *Journal of Alloys and Compounds*, 1995, 218(1): 127-130.
- [29] WANG F W, WANG G J, HU F X, et al. Strong interplay between structure and magnetism in the giant magnetocaloric intermetallic compound $LaFe_{11.4}Si_{1.6}$: a neutron diffraction study[J]. *Journal of Physics: Condensed Matter*, 2003, 15: 5269.
- [30] HU F X, SHEN B G, SUN J R, et al. Great magnetic entropy

- change in La(Fe,M)₁₃ (M=Si,Al) with Co doping[J]. Chinese Physics, 2000, 9(7): 550-553.
- [31] KRAUTZ M, MOORE J D, SKOKOV K P, et al. Reversible solid-state hydrogen-pump driven by magnetostructural transformation in the prototype system La(Fe,Si)₁₃H_y[J]. Journal of Applied Physics, 2012, 112(8): 3918.
- [32] JIA L, SUN J R, SHEN J, et al. Influence of interstitial and substitutional atoms on the crystal structure of La(FeSi)₁₃[J]. Journal of Alloys and Compounds, 2011, 509: 5804-5809.
- [33] ZHANG H, SHEN B G, XU Z Y, et al. Reduction of hysteresis loss and large magnetocaloric effect in the C- and H-doped La(Fe,Si)₁₃ compounds around room temperature[J]. Journal of Applied Physics, 2012, 111: 07A909.
- [34] ZHANG K, ZHAO J L, ZHANG H G, et al. The magnetic properties and magnetocaloric effect in LaFe_{11.5}Al_{1.5}B_x compounds [J]. Journal of Alloys and Compounds, 2014, 591: 143-146.
- [35] PHEJAR M, PAUL-BONCOUR V, BESSAIS L. Investigation on structural and magnetocaloric properties of LaFe_{13-x}Si_x(H,C)_y compounds[J]. Journal of Solid State Chemistry, 2016, 233: 95-102.
- [36] BARCZA A, KATTER M, ZELLMANN V. Stability and magnetocaloric properties of sintered La(Fe,Mn,Si) H alloys[J]. IEEE Transactions on Magnetics, 2011, 47(10): 3391-3394.
- [37] KRAUTZ M, MOORE J D, SKOKOV K P, et al. Reversible solid-state hydrogen-pump driven by magnetostructural transformation in the prototype system La(Fe,Si)₁₃H_y[J]. Journal of Applied Physics, 2012, 112: 083918.
- [38] OLIVER L B, ZSOLT G, KRAUTZ M, et al. The dynamics of spontaneous hydrogen segregation in LaFe_{13-x}Si_xH_y[J]. Journal of Applied Physics, 2014, 115: 203905.
- [39] BASSO V, MICHAELA K, CURCIO C, et al. Specific heat and entropy change at the first order phase transition of La(Fe-Mn-Si)₁₃-H compounds[J]. Journal of Applied Physics, 2015, 118(5): 3907.
- [40] HAI X Y, MAYER C, COLIN C V, et al. In-situ neutron investigation of hydrogen absorption kinetics in La(Fe_xSi_{1-x})₁₃ magnetocaloric alloys for room temperature refrigeration application[J]. Journal of Magnetism and Magnetic Materials, 2016, 400: 344-348.
- [41] SHAO Y Y, LU B F, ZHANG M X, et al. An X-ray absorption spectroscopy study of La-Fe-Si-H magnetocaloric alloys[J]. Acta Materialia, 2018, 150: 206-212.
- [42] SHEN J, GAO B, ZHANG H W, et al. Reduction of hysteresis loss and large magnetic entropy change in the NaZn₁₃-type LaPrFeSiC interstitial compounds [J]. Applied Physics Letters, 2007, 91: 142504.
- [43] WANG G F, ZHAO Z R, JING T, et al. Enhanced magnetocaloric properties in off-stoichiometric La_xFe_{11.5}Si_{1.5} alloys[J]. Intermetallics, 2018, 93: 355-359.
- [44] HU J, DONG Z Q, SHEN Y M, et al. Effect of excess lanthanum on corrosion and magnetocaloric property of LaFe_{11.5}Si_{1.5} compounds[J]. Journal of Rare Earths, 2019, 37(10): 1116-1120.
- [45] YANG J, SHAO Y Y, ZHANG M X, et al. The influence of Ce on microstructure, phase formation and magnetocaloric properties in off-stoichiometric La_{2-x}Ce_xFe₁₁Si₂ alloys[J]. Intermetallics, 2018, 103: 97-100.
- [46] LIU Y F, FU X Q, YU Q, et al. Significant reduction of phase-transition hysteresis for magnetocaloric (La_{1-x}Ce_x)₂Fe₁₁Si₂H_y alloys by microstructural manipulation[J]. Acta Materialia, 2021, 207: 116687.
- [47] LAI J W, SEPEHRI-AMIN H, TANG X, et al. Reduction of hysteresis in (La_{1-x}Ce_x)₂(Mn₂Fe_{11.4-2})Si_{1.6} magnetocaloric compounds for cryogenic magnetic refrigeration [J]. Acta Materialia, 2021, 220: 117286.
- [48] LIU T, CHEN Y G, TANG Y B, et al. Structure and magnetic properties of shortly high temperature annealing LaFe_{11.6}Si_{1.4} compound [J]. Journal of Alloys and Compounds, 2009, 475: 672-675.
- [49] CHEN X, CHEN Y G, TANG Y B. High temperature phase transition and magnetic property of LaFe_{11.6}Si_{1.4} Compound[J]. Journal of Alloys and Compounds, 2011, 509: 8534-8541.
- [50] LIU J, KRAUTZ M, SKOKOV K P, et al. Systematic study of the microstructure, entropy change and adiabatic temperature change in optimized La-Fe-Si alloys[J]. Acta Materialia, 2011, 59: 3602-3611.
- [51] FUJIEDA S, FUKAMICHI K, SUZUKI S. Microstructure and isothermal magnetic entropy change of La(Fe_{0.89}Si_{0.11})₁₃ in a single-phase formation process by annealing[J]. Journal of Alloys and Compounds, 2013, 566: 196-200.
- [52] CHEN X, CHEN Y G, TANG Y B. The effect of different temperature annealing on phase relation of LaFe_{11.5}Si_{1.5} and the magnetocaloric effects of La_{0.8}-Ce_{0.2}Fe_{11.5x}Co_xSi_{1.5} alloys [J]. Journal of Magnetism and Magnetic Materials, 2011, 323: 3177-3183.
- [53] NIITSU K, KAINUMA R. Phase equilibria in the FeLaSi ternary system[J]. Intermetallics, 2012, 20: 160-169.
- [54] XU Z S, DAI Y T, FANG Y, et al. High-temperature phase transition behavior and magnetocaloric effect in a sub-rapidly solidified La-Fe-Si plate produced by centrifugal casting[J]. Journal of Materials Science & Technology, 2018, 34: 1337-1343.
- [55] LI Y X, WU Y C, ZHONG X C, et al. Phase constitution, microstructure evolution and magnetocaloric properties of LaFe_{11.8}Si_{1.2} strip-casting flakes[J]. Intermetallics, 2021, 139: 107373.
- [56] HANSEN B R, KUHN L T, BAHL C R H, et al. Properties of magnetocaloric La(Fe,Co,Si)₁₃ produced by powder metallurgy[J]. Journal of Magnetism and Magnetic Materials, 2010, 322: 3447-3454.
- [57] IMAIZUMIA K, FUJITA A, SUZUKI A, et al. Microstructure and magnetocaloric property of homogeneous La(Fe_xSi_{1-x})₁₃ compounds fabricated by laser fusion using a powder mixture of Fe and La₂Si₂ compounds[J]. Journal of Alloys and Compounds, 2022, 901: 163706.
- [58] LIU J, ZHANG P N, DAI F P, et al. A new approach to prepare spherical La-Fe-Si-Co magnetocaloric refrigerant particles[J]. Scripta Materialia, 2013, 69: 485-488.
- [59] XU K, HU Y H, SONG H H, et al. Modification of magnetocaloric effect in spherical La-Fe-Co-Si compounds particles by hydrogen permeation[J]. Journal of Alloys and Compounds, 2022, 918: 165568.
- [60] CHEN X, CHEN Y G, TANG Y B. The influence of different cooling processes on phase, microstructure, and magnetocaloric properties of LaFe_{11.6}Si_{1.4} compounds [J]. Solid State Communica-

- tions, 2014, 186: 56-63.
- [61] YANG L, ZHOU Z N, FENG S T, et al. Microstructure and magnetic property of $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$ magnetocaloric alloys by a novel short time heat treatment[J]. *Intermetallics*, 2019, 105: 1-5.
- [62] FU S, LONG Y, HU J, et al. Influence of the oxidation on microstructure and magnetocaloric effect of $\text{LaFe}_{11.5}\text{Si}_{1.5}\text{C}_{0.2}$ compounds[J]. *Materials Letters*, 2013, 112: 149-152.
- [63] HU J, DONG Z Q, SHEN Y M, et al. Effect of excess lanthanum on corrosion and magnetocaloric property of $\text{LaFe}_{11.5}\text{Si}_{1.5}$ compounds[J]. *Journal of Rare Earths*, 2019, 37: 1116-1120.
- [64] YI O Y, ZHANG M X, YAN A, et al. Plastically deformed LaFeSi : Microstructural evolution, magnetocaloric effect and anisotropic thermal conductivity[J]. *Acta Materialia*, 2020, 187(1): 1-11.
- [65] WANG S Y, LOVELL E, GUO L Y, et al. Environment-assisted crack nucleation in $\text{La}(\text{Fe}, \text{Mn}, \text{Si})_{13}$ -based magnetocaloric materials [J]. *International Journal of Refrigeration*, 2022, 135: 1-4.
- [66] WANG S Y, DOUGLAS J O, LOVELL E, et al. Near atomic scale chemical analysis of interfaces in a $\text{La}(\text{Fe}, \text{Mn}, \text{Si})_{13}$ based magnetocaloric material[J]. *Scripta Materialia*, 2013, 224: 115143.
- [67] ZHANG H, SUN Y J, NIU E, et al. Enhanced mechanical properties and large magnetocaloric effects in bonded $\text{La}(\text{Fe}, \text{Si})_{13}$ -based magnetic refrigeration materials[J]. *Applied Physics Letters*, 2014, 104: 062407.
- [68] SKOKOV K P, KARPENKOV D Y, KUZMIN M D, et al. Heat exchangers made of polymer-bonded $\text{La}(\text{Fe}, \text{Si})_{13}$ [J]. *Journal of Applied Physics*, 2014, 115(17): 17A941.
- [69] ZHANG H, LIU J, ZHANG M X, et al. $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$ Hf/Sn magnetocaloric composites by hot pressing[J]. *Scripta Materialia*, 2016, 120: 58-61.
- [70] LI Y Q, WU Q C, SHEN F R, et al. Mechanical and magnetocaloric properties of $\text{La}(\text{Fe}, \text{Mn}, \text{Si})_{13}\text{H}_8/\text{Cu}$ plates prepared by Cu-binding prior to hydrogenation[J]. *Intermetallics*, 2019, 106: 124-129.
- [71] TIAN N, ZHANG N N, YOU C Y, et al. Magnetic hysteresis loss and corrosion behavior of $\text{LaFe}_{11.5}\text{Si}_{1.5}$ particles coated with Cu[J]. *Journal of Applied Physics*, 2013, 113(10): 103909.
- [72] YOU C Y, WANG S P, ZHANG J, et al. Improvement of magnetic hysteresis loss, corrosion resistance and compressive strength through spark plasma sintering magnetocaloric $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.39}/\text{Cu}$ core-shell powders[J]. *AIP Advances*, 2016, 6(5): 055321.
- [73] ZHANG M X, OUYANG Y, ZHANG Y F, et al. $\text{LaFe}_{11}\text{Co}_{0.8}\text{Si}_{1.2}/\text{Al}$ magnetocaloric composites prepared by hot pressing[J]. *Journal of Alloys and Compounds*, 2020, 823: 153846.
- [74] WANG Y X, ZHANG H, LIU E K, et al. Outstanding comprehensive performance of $\text{La}(\text{Fe}, \text{Si})_{13}\text{H}_8/\text{In}$ composite with durable service life for magnetic refrigeration[J]. *Advanced Electronic Materials*, 2018, 4(5): 1700636.
- [75] SHAO Y Y, LIU J, ZHANG M X, et al. High performance solid-state cooling materials: Balancing magnetocaloric and non-magnetic properties in dual phase La-Fe-Si [J]. *Acta Materialia*, 2017, 125: 506-512.
- [76] RADULOV I A, KARPENKOV D Y, SKOKOV K P, et al. Production and properties of metal-bonded $\text{La}(\text{Fe}, \text{Mn}, \text{Si})_{13}\text{H}_x$ composite material[J]. *Acta Materialia*, 2017, 127: 389-399.
- [77] 张博. 稀土基化合物的磁熵变及其机器学习研究[D]. 北京: 中国科学院大学, 2018.
- ZHANG B. Magnetic entropy change and machine learning exploration of metallic rare earth based compounds[D]. Beijing: Institute of Physics Chinese Academy of Sciences, 2018.
- [78] MAIORINO A, DUCA M G D, TOMC U, et al. A numerical modelling of a multi-layer LaFeCoSi Active magnetic regenerator by using Artificial Neural Networks[J]. *Applied Thermal Engineering*, 2021, 197: 117375.
- [79] PALSTRA T T M, MYDOSH J A, NIEUWEN-HUYS G J, et al. Study of the critical behaviour of the magnetization and electrical resistivity in cubic $\text{La}(\text{Fe}, \text{Si})_{13}$ compounds[J]. *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, 1983, 36: 290-296.
- [80] LIANG J K, RAO G H, TANG W H, et al. Phase relations of R-T-M ternary system, crystal structure and magnetic properties of $\text{R}(\text{T}, \text{M})_{13}$ compounds (R=light rare earth; T=Co, Fe; M=Al, Si)[J]. *Progress in Natural Science*, 1996, 6: 641-650.
- [81] YANG Y K, DENG K, XU Z S, et al. Revisiting high-temperature phase transition and magnetocaloric effect of $\text{LaFe}_{11.6}\text{Si}_{1.4}$ alloy[J]. *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, 2022, 551: 169168.
- [82] FU S, LONG Y, SUN Y Y, et al. Microstructural evolution and phase transition dependent on annealing temperature and carbon content for $\text{LaFe}_{11.5}\text{Si}_{1.5}\text{C}_x$ compounds prepared by arc-melting[J]. *Intermetallics*, 2013, 39: 79-83.
- [83] HU F X, GAO J, QIAN X L, et al. Magnetocaloric effect in itinerant electron metamagnetic systems[J]. *Journal of Applied Physics*, 2005, 97: 10M303.
- [84] HU F X, SHEN B G, SUN J R, et al. Magnetic properties and magnetocaloric effect around phase boundary in $\text{La}(\text{Fe}, \text{Al}_{1-x})_{13}$ compounds[J]. *Journal of Applied Physics*, 2007, 101: 09C525.
- [85] VERSHININ A V, SERIKOV V V, KLEINERMAN N M, et al. Magnetic phase transitions in $\text{La}(\text{Fe}_{0.98}\text{Si}_x\text{Al}_{0.02-x})_{13}$ ($x=0.033$ and 0.096) compounds[J]. *Journal of Alloys and Compounds*, 2015, 621: 274-282.
- [86] KRAUTZ M, SKOKOV K, GOTTSCHALL T, et al. Systematic investigation of Mn substituted $\text{La}(\text{Fe}, \text{Si})_{13}$ alloys and their hydrides for room-temperature magnetocaloric application[J]. *Journal of Alloys and Compounds*, 2014, 598: 27-32.
- [87] 宗朔通. LaFeSi 系磁致冷材料微观组织和磁性能的研究[D]. 北京: 北京科技大学, 2018.
- ZONG S T. Research on the microstructure and magnetic properties of LaFeSi series magnetic refrigerating materials[D]. Beijing: University of Science & Technology Beijing, 2018.
- [88] MORENO-RAMÍREZ L M, ROMERO-MUÑIZ C, LAW J Y, et al. The role of Ni in modifying the order of the phase transition of $\text{La}(\text{Fe}, \text{Ni}, \text{Si})_{13}$ [J]. *Acta Materialia*, 2018, 160: 137-146.
- [89] BALLI M, FRUCHART D, GIGNOUX D. Optimization of $\text{La}(\text{Fe}, \text{Co})_{13-x}\text{Si}_x$ based compounds for magnetic refrigeration[J]. *Journal of Physics: Condensed Matter*, 2007, 19: 236230.
- [90] CHEN X, CHEN Y G, TANG Y B, et al. The system study of 1:13 phase formation, the magnetic transition adjustment, and magnetocaloric property in $\text{La}(\text{Fe}, \text{Co})_{13-x}\text{Si}_x$ alloys[J]. *Journal of Magnetism and Magnetic Materials*, 2014, 368: 155-168.
- [91] SHEN J, ZHAO J L. Magnetocaloric effect in $\text{La}_{0.5}\text{Pr}_{0.5}\text{Fe}_{11.5}\text{Si}_{1.5}$ compounds with a combined addition of Co and C[J]. *Journal of*

- Applied Physics, 2012, 111: 07A908.
- [92] JIA L, SUN JR, SHEN J, DONG QY, et al. Magnetocaloric effects in the La(Fe, Si)₁₃ intermetallics doped by different elements[J]. Journal of Applied Physics, 2009, 105: 07A924.
- [93] TEIXEIRA C S, KRAUTZ M, MOORE J D, et al. Effect of carbon on magnetocaloric effect of LaFe_{11.6}Si_{1.4} compounds and on the thermal stability of its hydrides [J]. Journal of Applied Physics, 2012, 111: 07A927.
- [94] CHEN Y F, WANG F, SHEN B G, et al. Large magnetic entropy change near room temperature in the LaFe_{11.5}Si_{1.5}H_{1.3} interstitial compound[J]. Chinese Physics, 2002, 11: 741-744.
- [95] KUMAR P, LYUBINA J, GUTFLEISCH O. Magnetic and magnetocaloric effect in melt spun La_{1-x}R_xFe_{13-y}Al_yC_z (R=Pr and Nd) compounds[J]. Journal of Applied Physics, 2009, 42: 205003.
- [96] DIN M F M, WANG J L, STUDER A J, et al. Effects of Cr substitution on structural and magnetic properties in La_{0.7}Pr_{0.3}Fe_{11.4}Si_{1.6} compound[J]. Journal of Applied Physics, 2014, 115: 17A942.
- [97] CHEN X, CHEN Y G, TANG Y B. 1:13 phase formation mechanism and first-order magnetic transition strengthening characteristics in (La,Ce)Fe_{13-x}Si_x alloys[J]. Rare Metals, 2016, 35(9): 691-700.
- [98] FUJIEDA S, FUJITA A, FUKAMICHI K. Control of large magnetocaloric effects and hysteresis of La_{1-x}Ce_x(Fe_{0.86}Si_{0.14})₁₃ compounds [J]. IEEE Transactions on Magnetics, 2005, 41(10): 2787-2789.
- [99] FUJIEDA S, FUJITA A, FUKAMICHI K. Enhancement of magnetocaloric effects in La_{1-x}Pr_x(Fe_{0.88}Si_{0.12})₁₃ and their hydrides[J]. Journal of Applied Physics, 2007, 102: 023907.
- [100] ANH D T K, THUY N P, DUC N H, et al. Magnetism and magnetocaloric effect in La_{1-x}Nd_x(Fe_{0.88}Si_{0.12})₁₃ compounds[J]. Journal of Magnetism and Magnetic Materials, 2003, 262: 427-431.
- [101] XIE S H, LI J Q, ZHUANG Y H. Influence of boron on the giant magnetocaloric effect of La(Fe_{0.9}Si_{0.1})₁₃ [J]. Journal of Magnetism and Magnetic Materials, 2007, 311: 589-593
- [102] FUJITA A, FUJIEDA S, HASEGAWA Y, et al. Itinerant-electron metamagnetic transition and large magnetocaloric effects in La-(Fe_xSi_{1-x}) compounds and their hydrides [J]. Physics Review B, 2003, 67: 104416.
- [103] SHEN J, WANG F, ZHAO J L, et al. Reduction in hysteresis losses and large magnetic entropy change in the B-doped La(Fe,Si)₁₃ compounds[J]. Journal of Applied Physics, 2010, 107: 09A909.
- [104] FUJIEDA S, FUJITA A, FUKAMICHI K. Large isothermal magnetic entropy change after hydrogen absorption into La_{0.5}Pr_{0.5}(Fe_{0.88}Si_{0.12})₁₃[J]. Advanced Materials Research, 2007, 26-28: 577-580.
- [105] FU B, LONG Y, SHI P J, et al. Effect of praseodymium and cobalt substitution on magnetic properties and structures in La(Fe_{1-x}Si_x)₁₃ compounds[J]. Journal of Rare Earths, 2010, 28: 611-613.
- [106] MANDAL K, PAL D, GUTFLEISCH O, et al. Magnetocaloric effect in reactively-milled LaFe_{11.57}Si_{1.43}H_y intermetallic compounds [J]. Journal of Applied Physics, 2007, 102: 053906.
- [107] KRAUTZ M, SKOKOV K, GOTTSCHALL T, et al. Systematic investigation of Mn substituted La(Fe,Si)₁₃ alloys and their hydrides for room-temperature magnetocaloric application [J]. Journal of Alloys and Compounds, 2014, 598: 27-32.
- [108] CHEN X, CHEN Y G, TANG Y B, et al. Effects of solidification rate and excessive Fe on phase formation and magnetocaloric properties of LaFe_{11.6x}Si_{1.4}[J]. Transactions of Nonferrous Metals Society of China, 2017, 27: 2015-2021.
- [109] LI Y Q, HU F X, SHEN F R, et al. Excellent mechanical properties and age stability of hydrogenated La_{0.8}Ce_{0.2}Fe_{12.5}Mn_{0.2}Si_{1.3}H_d plates with extra Fe[J]. Journal of Alloys and Compounds, 2018, 743: 221-226.
- [110] OUYANG Y, ZHANG M X, YAN A, et al. Plastically deformed LaFeSi: Microstructural evolution, magnetocaloric effect and anisotropic thermal conductivity [J]. Acta Materialia, 2020, 187: 1-11.