DOI:10.16410/j.issn1000-8365.2024.4096

钛铝合金包晶相变的多相场模拟研究

许海生¹,张金虎¹,王锦程²,徐东生¹

(1. 中国科学院金属研究所, 辽宁 沈阳 110016;2. 西北工业大学 凝固技术国家重点实验室 陕西 西安 710072)

摘 要:包晶相变使传统钛铝合金在铸造过程中极易出现成分偏析、显微组织粗大等现象,导致塑性较差且各向异性明显,显著影响了钛铝合金的使役性能。为深入理解包晶相变过程并进一步合理调控微观组织,本文建立了适用于可描述钛铝合金包晶相变的多相场模型,基于定量化多相自由能输入、多相界面处理、考虑反溶质截流及相界面处虚拟相成分的简化计算策略,针对 Ti-45Al(原子分数)合金的包晶相变过程,主要研究了过冷度对包晶相变时微观组织演变的影响规律。研究发现,发生包晶反应($\beta+L\rightarrow\alpha$)时, α 相沿着 β/L 界面快速增长。考虑到 α 向L与 β 相的生长速度存在差异,使得 α 相片层生长时表现出非对称性。包晶转变过程由扩散控制, α/L 、 α/β 相界面的迁移满足 $x_{ij}=A_{ij}t^{1/2}$ 规律。随着过冷度增大,两种相界面迁移速率均增大,且 α/L 界面迁移速率的增幅较为显著;较低过冷度下,在 α 片层前端可见 β 相的重熔现象。增大过冷度后,其重熔现象逐渐消失,但 $L/\beta/\alpha$ 三相区的形状保持不变。三相交界区域形状主要由界面能(界面张力)之间的平衡决定,而与界面迁移速率的差异无关。

关键词:多相场模型;凝固;钛铝合金;包晶相变

中图分类号:TG146.2 文献标识码:A 文章编号:1000-8365(2024)09-0873-07

Multiphase-field Simulation of the Peritectic Phase Transition of TiAl Alloy

XU Haisheng¹, ZHANG Jinhu¹, WANG Jincheng², XU Dongsheng¹

(1. Institute of Metal Research, Chinese Academy of Sciences, Shenyang 110016, China; 2. State Key Laboratory of Solidification Processing, Northwestern Polytechnical University, Xi'an 710072, China)

Abstract: The peritectic phase transition in traditional TiAl alloys during the casting process often leads to issues such as composition segregation and coarse microstructures, resulting in poor plasticity and significant anisotropy, which significantly affects the performance of TiAl alloys. To gain a deeper understanding of the peritectic phase transition process and further control the microstructure, a multiphase-field model was developed to describe the peritectic phase transition in TiAl alloys. By incorporating quantitative input of multiphase free energy, effectively handling multiphase interfaces, considering anti-trapping current, and a simplified calculation strategy for the virtual phase composition at phase interfaces, the peritectic phase transition process of Ti-45Al (at. %) alloy has been investigated. The focus is on studying the influence of undercooling on microstructural evolution during peritectic phase transition. Research has shown that during the peritectic reaction process, α grows rapidly along the β/L interface. Considering the difference in the growth rates of the α phase towards the L and β phases, asymmetry is observed in the growth of the α plate. Moreover, the peritectic transformation process occurs under diffusion control, and the migration of the α/L and α/β interfaces follows the law of $x_{i}=A_{ij}t^{1/2}$. As the degree of undercooling increases, the migration rates of both phase interfaces increase, especially the migration rate of the α/L interface, which significantly increases. At lower degrees of undercooling, phenomena such as remelting of the β phase can be observed at the front end of the α layer. After increasing the degree of undercooling, this remelting phenomenon gradually disappears, but the shape of the $L/\beta/\alpha$ triple-phase region remains unchanged. The shape of the triple-phase region is mainly determined by the balance between the interface energies (interfacial tension) and is independent of the differences in the interface migration rates.

Key words: multiphase-field model; solidification; TiAl alloys; peritectic phase transition

收稿日期:2024-05-13

基金项目:凝固技术国家重点实验室开放课题(SKLSP202304);国家重点研发计划(2021YFB3702604,2021YFA1600601);国家科技重 大专项(J2019-VI-0005-0119)

作者简介:许海生,1993年生,博士生.主要从事钛铝合金凝固组织微观模拟研究方面的工作.Email:hshxu19b@imr.ac.cn

通讯作者:张金虎,1984年生,博士,副研究员.主要从事钛基合金微观组织模拟与优化设计方面的工作.Email:jinhuzhang@imr.ac.cn 引用格式:许海生,张金虎,王锦程,徐东生.钛铝合金包晶相变的多相场模拟研究[J].铸造技术,2024,45(9):873-879.

XU H S, ZHANG J H, WANG J C, XU D S. Multiphase-field simulation of the peritectic phase transition of TiAl alloy[J]. Foundry Technology, 2024, 45(9): 873-879.

随着相场方法在单相凝固体系中的运用,其在 多相凝固系统中的应用也越来越广泛,通常借助多 相场模型解决多相凝固问题,如共晶凝固门、包晶凝 固四等。一般地,使用多个相场变量来描述系统的多 个组成相,故建立了多相场模型。多相场模型将序 参量视为各相的体积分数进而定义一组多组元序 参量,并以约束形式限制这组序参量关系³³。对于相 场模型来说,多相的化学自由能输入是计算体系热 力学驱动力的关键,其在模型中的表达方式可有多 种形式,如伪自由能多项式图、依据热力学数据进行 多项式拟合的或者直接将热力学数据库中数据导入 到相场模型⁶⁰。相对于稀溶液模型,开发非稀溶液模 型也将为创建多相化学自由能模型带来一定困难: 另外,多相场模型内多相界面的处理也是关键环节 之一,当前主流处理方法如 Wheeler-Boettinger-Mc-Fadden(WBM)模型^[7]、Kim-Kim-Suzuki(KKS)模型^[8] 及 Steinbach 模型¹⁹等。考虑到相场界面宽度增加所 带来的溶质截流现象,在成分场控制方程中需添加 反溶质截流项[10];此外,模型还应考察冷速、合金过 冷度等主要控制参数对凝固过程的影响规律[11]。若 综合考虑上述多种关键模型元素,将为创建某合金 体系下的多相凝固模型带来极大挑战。本文以钛铝 (TiAl)合金为研究体系,鉴于其具有比强度高、高温 性能优异等特点,且密度仅为镍基高温合金的1/2, 可替代高温合金制作航空航天转动或往复运动结 构件,实现推重比及燃油效率大幅度提高[12]。考虑到 包晶相变使钛铝合金在铸造过程中容易发生成分 偏析、组织粗大等现象,将导致塑性较差且各向异 性明显进而显著影响其使役性能;且包晶转变温度 高且反应速度快,通过实验手段很难进行观察与表 征,采用相场模拟无疑是探索包晶转变过程的有效 手段。

目前,国内外研究包晶相变开展的相场模拟较 少,如 Wang 等[13]利用相场法研究了 Fe-Ni 合金内包 晶反应机制; Pan 等[14]与 Cai 等[2]模拟了 Fe-C 体系内 铁素体(δ)与液相(L)发生包晶反应生成奥氏体(γ)的 过程,即 δ +L→ γ 转变;Luo 等^[15]模拟了 Fe-C 合金中 包晶相 γ 在 δ/L 界面处形核, 然后围绕 δ 相生长并 增厚。近期,Yang 等^[16]建立了多相场模型并实现对 低碳钢中包晶转变的模拟:Shen 等^[17]基于相场法研 究了高锰钢中的包晶转变;Parida 等[18]在模拟 Fe-C 系 包晶相变时还添加了 δ/γ 之间弹性作用的影响;在 钛铝合金包晶反应方面,即 β+L→α;Eiken 等^[19]借助 MICRESS 软件半定量地模拟了 Ti-45Al 合金中包 晶 α 相的形成过程: Viarin 等^[20]模拟了发生包晶相 变后的重熔过程,提出了包晶反应逆过程可诱发断 裂的新机制。总之,国内外已经开展的包晶相变相场 模拟工作主要集中在 Fe-C 系包晶合金的研究,而其 它合金体系,如钛铝合金[21],相关包晶相变模拟研究 极为有限^[22-23],有待开展系统研究。

本文拟构建可模拟钛铝合金中包晶相变过程的 多相场模型,旨在明确钛铝合金铸造过程中包晶相 变的限制性环节,为有益调控包晶相变过程提供模 型基础及数据支撑。

1 模拟方法

1.1 多相场模型

本文基于 Steinbach 等^[9,24]提出的多相场模型, Ginzburg-Landau 型自由能泛函采用 Ohno 等^[25]提出 的改进形式,即:

$$F = \int \left\{ \frac{\varepsilon^2}{4} \sum_{i=1}^n \left(\nabla \phi_i \right)^2 + \omega(\{\phi_i\}) \left[\sum_{i=1}^n \phi_i^2 (1 - \phi_i)^2 \right] + \sum_{i=1}^n g_i(\{\phi_i\}) f_i(c_i, T) \right] \cdot \mathrm{d}V$$
(1)

式中, ε 为梯度能系数; $\omega(\{\phi_i\})$ 为双阱势的高度; $g_i(\{\phi_i\})$ 为插值函数; $f_i(c_i, T)$ 为i相的吉布斯自由能。

此外,相场控制方程为:

$$\frac{\partial \phi_i}{\partial t} = -\frac{2}{N} \sum_{j \neq i}^{n} s_i s_j M_{ij} \left(\frac{\delta F}{\delta \phi_i} - \frac{\delta F}{\delta \phi_j} \right)$$
(2)

式中, $\phi_i(i=1, 2, 3)$ 分别表示体系任一位置上 α 、 β 和 L相的体积分数; s_i 为阶跃函数,表示*i*相在系统中 某点的存在状态(当*i*相存在时, s_i 被赋值为1,否则 赋值为0); $N=\sum_{i=1}^{n}s_i$ 为系统中某一点存在相的总数; *n*为总相数,在包晶相变的相场模拟时,*n=*3; M_{ij} 为 相场动力学系数。

成分场的扩散满足守恒条件、为了消除界面厚

度增加所带来的溶质截留效应,在成分场的演化方 程中引入反溶质截留项,具体的控制方程如下:

$$\frac{\partial c}{\partial t} = \nabla \left[\sum_{i=1}^{n} D_{i} \phi_{i} \nabla c_{i} + 2 \sum_{i=1,j>1}^{n} (\boldsymbol{n}_{i} \cdot \boldsymbol{n}_{j}) a_{ij} \frac{\varepsilon}{\sqrt{w_{ij}}} (c_{j} - c_{i}) \frac{\partial \phi_{i}}{\partial t} \boldsymbol{n}_{i} \right]$$
(3)

式中, D_i 为扩散系数; a_{ij} 为反溶质截留项系数; n_i 为i相等值线外法线的单位向量,其定义为 $n_i = -\nabla \phi_i / |\nabla \phi_i|$ 。 1.2 自由能输入

对于 Ti-45Al 合金, 各相的吉布斯自由能计算 不能采用传统的稀溶液模型, 通常采用正规溶液模型 或亚正规溶液模型。通过 Pandat 热力学计算软件^[26] 及 Ti-Al 合金热力学数据库^[27]获取所需的定量化热 力学数据,计算得到的部分相图如图 1 所示。图中的 实线为平衡成分,短划线为平衡成分的扩展。从计算 结果可知,包晶相变温度为 $T_p=1$ 763.9 K,此时对应的 L、β 和 α 相的平衡成分分别为 0.496、0.446 及 0.467。



1.3 模拟参数设置

相场动力学系数 M_{ii} 表达式如下^[25]:

$$M_{ij} = \left[\frac{15a_2\varepsilon^2 RT_{\mathrm{m},ij}}{4w_{ij}D_jV_{\mathrm{m}}} (1-k_{ij})(c_{j,e}^j - c_{i,e}^j)\right]^{-1}$$
(4)

式中, a_2 为常数,这里取 0.627 $6^{[28]}$; $T_{m,ij}$ 为纯组元发 生 i-j 相转变时的温度,可以根据图 1 中某一温度 下平衡成分和该点的斜率求得; w_{ij} 为 i-j 相的双阱 势的高度,其值与单相场模型相同; V_m 为摩尔体积; k_{ij} 为平衡分配系数; $c_{j,e}^{i}$ 和 $c_{i,e}^{j}$ 为平衡成分。

对式(2)和(3)采用标准的二阶有限差分进行离

散,且相场和成分场均采用零通量边界条件,主要的 模拟参数如表1所示。

2 实验结果及讨论

2.1 自由能曲线的二阶抛物线近似及其验证

Ti-Al 合金包晶凝固的多相场模拟,在忽略了 α/β 界面的弹性相互作用,最关键的问题是界面区 域的溶质分布和相变驱动力的计算。KKS 模型根据 准平衡假设 $\partial f_L/\partial c_L = \partial f_\beta/\partial c_\beta = \partial f_\alpha/\partial c_\alpha = \mu_c$ 和混合规则 $c = \phi_L c_L + \phi_\beta c_\beta + \phi_\alpha c_\alpha$,可计算虚拟相组分,进而求出相 变驱动力^[8]。

对于正规溶液模型或亚正规溶液模型,KKS 相 场模型在求解虚拟相成分过程中需要求解复杂的非 线性方程组。对于高阶非线性方程组一般采用牛顿 –拉夫逊迭代法,这极大的限制了数值模拟效率。为 了提高计算效率,在求解虚拟相组分时对吉布斯自 由能曲线进行二阶抛物线近似,将求解非线性方程 组转换为求解线性方程组,极大地提高了计算效率。 本文采用 Pandat 热力学计算软件获取不同温度条 件下 L、β 及 α 相的自由能曲线,并对自由能曲线进 行二阶抛物线拟合,其结果如图 2 所示。从图中可以 看出,拟合曲线和原始数据点基本完全重合,且所有 曲线的拟合精度均为 $R^2 \ge 0.99$ 。

在模拟过程中,为了确保采用二阶抛物线近似 算法的可行性,比较了传统的牛顿-拉夫逊迭代法

Definition	unit	Value
Grid size dx	μm	0.01
Time step d <i>t</i>	S	1.0×10.9
Interface energy $\sigma_{eta L}^{[19, 29]}$	J/m^2	0.10
Interface energy $\sigma_{lpha_{-}}^{[19]}$	J/m ²	0.10
Interface energy $\sigma_{lphaeta}^{[19]}$	J/m^2	0.10
Diffusion coefficient in the α phase $D_{\alpha}^{[30]}$	m²/s	6.6×10 ⁻³ ×exp[(-328 971.020 4/(<i>RT</i>)]
Diffusion coefficient in the β phase $D_{\beta}^{[30]}$	m²/s	1.94×10 ⁴ ×exp[(-32 4147.398 4/(<i>RT</i>)]×exp[(122 134 109.04/(<i>R</i> × <i>T</i> ²)]
Diffusion coefficient in the L phase $D_{L}^{[29,31]}$	m²/s	$1.0 \times 10^3 \times \max(D_{\alpha}, D_{\beta})$

丰1 名相揭横刑庙田的横拟会数



图 2 Ti-Al 合金不同温度下各相吉布斯自由能曲线:(a) 1 760 K; (b) 1 750 K Fig.2 Gibbs free energy curves of phases in Ti-Al alloys at different temperatures: (a) 1 760 K; (b) 1 750 K 和二阶抛物线近似算法求得的虚拟相组分和相变驱动力,其结果如图 3 所示。图中的实线为牛顿-拉夫逊迭代法计算得到的虚拟相组分和相变驱动力,短划线为二阶抛物线近似算法所求得的虚拟相组分和相变驱动力。对比结果表明,这两种方法计算得到的虚拟相组分和相变驱动力在扩散势合理变化区间内高度一致。因此采用二阶抛物线近似算法不仅可以保证计算的准确性,还可以提高计算效率,节省计算时间。

2.2 过冷度对一维包晶转变平界面运动的影响

在一维等温包晶转变模拟过程中,采用的过冷 度分别为 ΔT =3,5 及 10 K。为了避免系统尺寸对界面 运动的影响,使用了相对较大的系统尺寸 l_x =10 μm。 设置初始计算域左侧为 β 相,右侧为 L 相,中间为 α 相(初始厚度为 0.2 μm)。β、L 和 α 相初始浓度分 别对应不同温度条件下的平衡成分 $c_{\rm bes}^{\rm h}c_{\rm ces}^{\rm h}$ α $l_{\rm ces}^{\rm h}$

图 4 给出了 1 760.9 K(ΔT =3 K)条件下一维包 晶转变的模拟结果,其中图 4a 为 α 相的相场变量, 图 4b 为成分分布曲线。从图中可以看出,α 相同时 向 L 相和 β 相中生长,且 α/L 界面移动速率远高于 α/β 界面的移动速率,这与 Fe-Ni 合金包晶转变的 模拟相一致,与 Fe-C 合金的模拟结果相反^[14]。在模 拟时间达到 10 ms 时,α/L 界面几乎停止迁移,而 α/β 界面仍以相对稳定的速度进行迁移。对相应的 成分场进行分析,由于液相中的扩散系数远大于 α 相和 β相中的扩散系数,在 10 ms 以后 α/L 界面成分 近乎达到两相的平衡状态,因此 α/L 界面几乎停止 演化。

对包晶转变过程平界面的运动进行定量分析, 其结果如图 5 所示。从图 5a 中可以看出,*i-j* 界面的 移动距离 x_{ij} 与模拟时间 t 遵循关系,其中 A_{ij} 为抛物 线速率常数,可见包晶转变过程是受扩散控制的。在 不同过冷度条件下,计算得到 α/L 界面和 α/β 界面 的抛物线速率常数,结果如图 5b 所示。可以看出,随 着过冷度的增加, α/L 界面和 α/β 界面的抛物线速 率常数逐渐增大,且 α/L 界面抛物线速率常数的增 大速率远大于 α/β 界面。

2.3 过冷度对包晶反应的影响

借助多相场模型,在4 μm×10 μm的二维计算 区域内对 Ti-45Al 合金单个片层进行了不同过冷度 条件下的等温包晶相变模拟。模拟开始时,设置 β 相和 L 相共存,初始成分分别为 $c_{\beta,e}^{L}$ 和 $c_{\epsilon,e}^{0}$ 将1个 半径(R_{0})为 0.2 μm的 α 相晶核置于计算区域底部 的 β/L 界面上,初始成分为 $c_{\alpha,e}^{L}$ 。图 6 给出了 $\Delta T=3$ K 条件下 α 相的生长形貌。从图中可以看出,α 相沿 β/L 界面生长,逐渐将 L 相与 β 相分开。与此同时, α 相沿 x 方向也不断增厚,但由于 α 相向 L 相和 β 相生长速度不同,表现出了非对称性生长。







Fig.4 Simulation results of one-dimensional peritectic transformation at 1 760.9 K: (a) phase field; (b) composition field



图 5 包晶转变过程平界面运动的定量分析:(a) T=1 760.9 K 下各界面移动距离与时间的关系;(b) 各界面抛物线速率常数与过冷度的关系

Fig.5 Quantitative analysis of planar interface motion during peritectic transformation: (a) relationship between the moving distance and time of each interface at 1 760.9 K; (b) relationship between the parabolic rate constant of each interface and the degree of supercooling



图 6 T=1 760.9 K 下 α 片层的生长形貌 Fig.6 Growth morphology of the α plate at 1 760.9 K

图 7 给出了与图 6 相对应的 α 相生长过程中 Al 原子的溶质分布情况。从图中可以看出,溶质场 形貌与相场相匹配。在 α 相生长过程中,Al 原子从 α 相再分配到液相中,所以溶质在 α/L 界面 L 相一 侧富集。然而 α/β 界面侧则相反, β 相向 α 相转变过 程中,需要消耗 β 相中的 Al,从而导致 α/β 界面 β 相侧溶质含量降低。但由于溶质 Al 原子在 α 相和 β 相中扩散较慢,所以 α/β 界面侧溶质含量变化并不 明显。

。 图 8 给出了不同过冷度条件下包晶反应三相区 张

附近界面形貌。从图中可以看出 α 片层相对于初始 的 β/L 界面(x=0 处红色点划线)呈现处明显的非对称特征。且在过冷度 $\Delta T=3$ K 时,三相区前沿可以观 察到 β/L 界面向 β 相侧发生偏移,这种偏移是由于 α 相生长过程中排出溶质原子使该区域溶质浓度升 高,导致 α 片层前方的 β 相重熔造成的。然而,随着 过冷度的增加,这种偏移现象逐渐消失,但三相区形 状基本维持不变。这与 Ohno 等^[32]的研究结果相一 致,三相交界处的局部形状主要由界面能(也即界面 张力)之间的平衡决定,与界面移动速度的差异无关。



图 7 T=1 760.9 K 下 α 片层生长时的溶质分布 Fig.7 Solute distribution during the growth of the α plate at 1 760.9 K





3 结论

(1)在求解相场界面处虚拟相成分时,对吉布斯 自由能曲线进行二阶抛物线近似,将求解非线性方 程组转换为求解线性方程组,极大地提高了计算效 率。该策略将为后续大尺寸体系的包晶相变模拟提 供有益思路。

(2)发生包晶转变时, α/L 、 α/β 相界面的移动距离 x_{ij} 与时间 t 遵循 $x_{ij}=A_{ij}t^{1/2}$ 关系,表明包晶转变过程受 扩散控制。随着过冷度的增大, α/L 界面和 α/β 界面 的迁移速率均增大,特别是 α/L 界面的迁移速率增 幅更为显著。

(3)在包晶反应过程中,α相沿着 βL 界面快速增长。 由于 α 相向 L 相和 β 相的生长速度存在差异,α 相 片层表现出了非对称性生长;较低过冷度下,α 片层 前端出现了 β 相的重熔。随着过冷度增大,重熔现 象逐渐消失,但是三相区的形状基本保持不变。可 见,三相交界处的形状主要由界面能(也即界面张 力)之间的平衡决定,与界面迁移速率的差异无关。

参考文献:

- KIM S G, KIM W T, SUZUKI T, ODE M. Phase-field modeling of eutectic solidification[J]. Journal of Crystal Growth, 2004, 261(1): 135-158.
- [2] CAI Y H, WANG F, ZHANG Z H, NESTLER B. Phase-field investigation on the peritectic transition in Fe-C system[J]. Acta Materialia, 2021, 219: 117223.
- [3] YANG C, WANG X T, WANG J S, HUANG H B. Multiphase-field approach with parabolic approximation scheme[J]. Computational Materials Science, 2020, 172: 109322.
- [4] CHEN L Q. A novel computer simulation technique for modeling grain growth[J]. Scripta Metallurgica et Materialia, 1995, 32(1): 115-120.
- [5] ZHANG J H, TENG C Y, MENG Z C, XU H S, YANG L, XU D S, YANG R. Selection and mechanical evaluation of γ/γ boundary in γ -TiAl alloy[J]. Intermetallics, 2020, 126: 106946.

- [6] CHEN Q, MA NN, WU K S, WANG Y Z. Quantitative phase field modeling of diffusion-controlled precipitate growth and dissolution in Ti-Al-V[J]. Scripta Materialia, 2004, 50(4): 471-476.
- [7] WHEELER A A, BOETTINGER W J, MCFADDEN G B. Phasefield model for isothermal phase transitions in binary alloys [J]. Physical Review A, 1992, 45: 7424-7439.
- [8] KIM S G, KIM W T, SUZUKI T. Phase-field model for binary alloys[J]. Physical Review E, 1999, 60: 7186-7197.
- [9] STEINBACH I, PEZZOLLA F, NESTLER B, SEEßELBERG M, PRIELER R, SCHMITZ G J, REZENDE J L L. A phase field concept for multiphase systems[J]. Physica D: Nonlinear Phennomena, 1996, 94(3): 135-147.
- [10] KAVOUSI S, ZAEEM M A. Quantitative phase-field modeling of solute trapping in rapid solidification [J]. Acta Materialia, 2021, 205: 116562.
- [11] XU X J, LIN J P, XIANG C, LIANG Y F. Element distribution and its induced peritectic reaction during solidification of Ti-Al-Nb alloys[J]. Metals, 2021, 11(9): 1386.
- [12] 杨锐. 钛铝金属间化合物的进展与挑战[J]. 金属学报,2015,51(2): 129-147.

YANG R. Advances and challenges of TiAl base alloys[J]. Acta Metallurgica Sinica, 2015, 51(2): 129-147.

- [13] WANG J H, PAN S Y, LI Y S, SHEN X P, ZHANG Q Y, JIA D. A phase-field study of the peritectic reaction mechanisms in Fe-Ni alloys[J]. Computational Materials Science, 2023, 230: 112491.
- [14] PAN S Y, ZHU M F, RETTENMAYR M. A phase-field study on the peritectic phase transition in Fe-C alloys [J]. Acta Materialia, 2017, 132: 565-575.
- [15] LUO S, LIU G G, WANG P, WANG X H, WANG W L, ZHU M Y. In situ observation and phase-field modeling of peritectic solidification of low-carbon steel[J]. Metallurgical and Materials Transactions A, 2020, 51: 767-777.
- [16] YANG Y M, LUO S, WANG P, WANG W L, ZHU M Y. Multiphase field modeling of dendritic solidification of low-carbon steel with peritectic phase transition [J]. Metallurgical and Materials Transactions B, 2021, 52: 3708-3719.
- [17] SHEN Y Z, LIU J H, XU H. Study of peritectic phase transition in high-Mn steel using phase-field method [J]. Metallurgical and Materials Transactions B, 2022, 53: 121-135.
- [18] PARIDA H, KUNNDINN J, ALVES C L M. Study of the peritectic

phase transformation kinetics with elastic effect in the Fe-C system by quantitative phase-field modeling[J]. Computational Materials Science, 2023, 224: 112160.

- [19] EIKEN J, APEL M, WITUSIEWICZ V T, ZOLLINGER J, HECHE U. Interplay between α(Ti) nucleation and growth during peritectic solidification investigated by phase-field simulations[J]. Journal of Physics: Condensed Matter, 2009, 21: 464104.
- [20] VIARDIN A, BOUSSINOT G, ZOLLINGER J. Phase field modeling of partial remelting during reheating of a multiphase peritectic solidification microstructure[J]. Materialia, 2022, 26: 101590.
- [21] 傅恒志,李新中,刘畅,苏彦庆,李双明,郭景杰. Ti-Al 包晶合金
 定向凝固及组织选择[J]. 中国有色金属学报,2005(4): 495-505.
 FU H Z, LI X Z, LIU C, SU Y Q, LI S M, GUO J J. Directional solidification and microstructure selection for Ti-Al peritectic alloy
 [J]. The Chinese Journal of Nonferrous Metals, 2005(4): 495-505.
- [22] 李新中,苏彦庆,郭景杰,吴士平,傅恒志.定向凝固包晶相变微 观组织演化的相场方法研究 I.三相交节点的延伸[J].金属学报,2006,42:599-605.

LI X Z, SU Y Q, GUO J J, WU S P, FU H Z. Phase-field research of microstructure evolution for directionally solidified peritectic transition I. Extension of Trijunction[J]. Acta Metallurgica Sinica, 2006, 42: 599-605.

[23] 苏彦庆,李新中,郭景杰,吴士平,傅恒志.定向凝固包晶相变微 观组织演化的相场方法研究 II.形核控制的微观组织模拟[J].金 属学报,2006,42:606-610.

SU Y Q, LI X Z, GUO J J, WU S P, FU H Z. Phase-field research of microstructure evolution for directionally solidified peritectic transition II. Simulation of Nucleation-Controlled Microstructure [J]. Acta Metallurgica Sinica, 2006, 42: 606-610.

[24] STEINBACH I, PEZZOLLA F. A generalized field method for

multiphase transformations using interface fields [J]. Physica D: Nonlinear Phenomena, 1999, 134(4): 385-393.

- [25] OHNO M, MATSUURA K. Quantitative phase-field modeling for two-phase solidification process involving diffusion in the solid[J]. Acta Materialia, 2010, 58(17): 5749-5758.
- [26] CHEN S L, ZHANG F, XIE F Y, DANIEL S, YAN X Y, CHANG Y A, SCHMID-FETZER R, OATES W A. Calculating phase diagrams using PANDAT and panengine[J]. JOM, 2003, 55: 48-51.
- [27] WITUSIEWICZ V T, BONDAR A A, HECHT U, REX S, VE-LIKANOVA T Y. The Al-B-Nb-Ti system: III. Thermodynamic re-evaluation of the constituent binary system Al-Ti[J]. Journal of Alloys and Compounds, 2008, 465(1-2): 64-77.
- [28] OHNO M, MATSUURA K. Quantitative phase-field modeling for dilute alloy solidification involving diffusion in the solid[J]. Physical Review E, 2009, 79: 031603.
- [29] VIARDINN A, SOUHAR Y, FERNÁNDEZ M C, ALEL M, ZA-LOŽNIK M. Mesoscopic modeling of equiaxed and columnar solidification microstructures under forced flow and buoyancy-driven flow in hypergravity: Envelope versus phase-field model[J]. Acta Materialia, 2020, 199: 680-694.
- [30] MISHIN Y, HERZIG C. Diffusion in the Ti-Al system [J]. Acta Materialia, 2000, 48(3): 589-623.
- [31] 介万奇,傅恒志,周尧和.多元多相合金凝固理论模型的研究进展[J]. 中国材料进展,2010,29(6):1-11.
 JIE W Q, FU H Z, ZHOU Y H. Progress of solidification researches on the multi-component multi-phase alloys[J]. Materials China, 2010, 29(6):1-11.
- [32] OHNO M, MATSUURA K. Motion and morphology of triple junction in peritectic reaction analyzed by quantitative phase-field model[J]. ISIJ International, 2010, 50(12): 1879-1885.