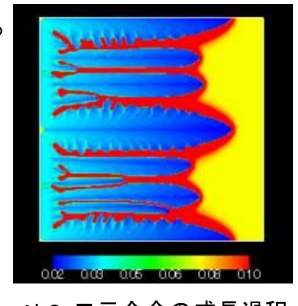
No. 15 篠嶋 妥 研究室

材料中の原子配列・材料作製過程のシミュレーション

計算機実験によって材料中の原子の配列や、 材料の作製過程、材料試験のシミュレー ションを行っています。その手法は、分子 動力学法・モンテカルロ法・フェーフィー

ルド法を用いています。 計算機実験によって、 材料の性能を高めも 元素の組み合わせむ 作製方法を絞り込むな 作製ができ、効率的な 材料開発が可能になり ます。



Al-Cu二元合金の成長過程

キーワード 分子動力学法、フェーズフィールド法

分 野 材料科学、計算機シミュレーション

http://sasaken.mat.ibaraki.ac.jp/