フェーズフィールド・シミュレーション による凝固組織解析の進展 大野宗一*

1. はじめに

凝固組織の形成過程を理解し、高精度に制御することは、 鋳造・凝固の分野における古くからの重要課題である.特に 近年では、様々な場面で、高度な凝固組織制御法の発展に対 する期待と要求が高まっている.しかしながら、凝固は、溶 質拡散、熱拡散、液相中の流動などが関与するマルチフィジ ックスの現象であり、複数の不均一場のダイナミックスと組 織との関係を実験のみから解析することが一般には難しく、 理論によって取り扱える範囲も限られる.したがって、シミ ュレーション研究がこの分野の発展の一翼を担ってきた⁽¹⁾.

凝固組織をシミュレートする手法として, front tracking method⁽²⁾, boundary integral method⁽³⁾, cellular automaton method⁽⁴⁾,そしてフェーズフィールド法⁽⁵⁾⁻⁽¹¹⁾などが発展し てきた. これらの中でも、フェーズフィールド法は、計算ア ルゴリズムが単純で、多種の現象への適用性や拡張性が高い ことから、最も注目され、最も高度化されてきた手法の一つ である.しかし,一口にフェーズフィールド法といっても, この手法の応用範囲は、凝固の他、粒成長、拡散型および無 拡散型の固相変態,規則-不規則相転移,そして転位ダイナ ミックスなど、多岐にわたり⁽⁹⁾⁻⁽¹¹⁾、これらの対象に応じて 手法の発展段階は異なる. 例えば、パラメーター・フィッテ ィングによって実験結果を模擬するという段階のものもあれ ば,現象論に起因する任意性を排除し,測定可能な物性値の みを用いて一意的な結果を算出できる高度なモデルもある. 凝固分野のフェーズフィールド法は後者の段階まで進んでい る. その高度な手法は、定量的フェーズフィールド法と呼ば れる.本稿では、定量的フェーズフィールド法を用いた解析 例を紹介する.

2. 定量的フェーズフィールド法

組織形成モデリングにおける中心的課題の一つは,界面移動の記述である.界面移動には,(1)バルク相中の熱・溶質拡

散,(2)界面移動に伴うエネルギーおよび質量の保存則,そし て(3)Gibbs-Thomson効果が関与する.これらの物理を考慮 して界面移動を追跡する問題を,自由境界問題と呼ぶ. Ivantsovの解,組成的過冷却理論,Mullins-Sekerkaの摂動 論やミクロ偏析モデルなどの解析解や理論⁽¹²⁾は,凝固分野 において重要な役割を果たしているが,これらは上記(1)-(3) の関係式(の一部)に近似や仮定を導入して導かれたものに相 当する.したがって,自由境界問題を望みの条件下で解くこ とが,凝固組織シミュレーションにおける主たる課題となる.

凝固分野のフェーズフィールド法は、自由境界問題を解く ための数値計算手法として発展してきた.この手法は, Kobayashiによるデンドライト成長のシミュレーショ ン(13)(14)を契機に、現在までに多くの研究者によって発展と 応用が進められてきた. Wheeler, Boettinger, McFadden ら による合金凝固のモデル(WBM モデル)⁽¹⁵⁾, Kim, Kim, Suzuki よる界面物性と濃度場のデカップリングを可能にし た合金凝固のモデル(KKS モデル)⁽¹⁶⁾, Steinbach らによる 界面三重点のエネルギー・バランスを再現する多相凝固のモ デル(マルチ・フェーズフィールド・モデル)(17)などがこの 手法の発展において重要な役割を果たしてきた.そして, Karma らは、純物質凝固を対象に thin-interface limit に基 づくモデルを提案した⁽¹⁸⁾. この thin-interface limit に基づ くモデルが定量的フェーズフィールド法と呼ばれるものであ り、二元系合金(19)や多元系合金(20)における単相凝固のモデ ル,さらに多相凝固のモデル(21)へと拡張されてきた.ただ し、これらの定量的モデルは、固相拡散が無視できる系のみ に適用可能であり、平衡凝固が再現できない、ミクロ偏析が 予測できない,固相/固相界面の移動が扱えない,といった 欠点があった. そこで,著者らは固相拡散を考慮した定量的 モデルを開発した(22)-(24). では、なぜこの定量的モデルが 重要なのかを次に簡単に説明する.

フェーズフィールド法は, diffuse interface に基づいて組織の時間変化を計算する. つまり, この手法において, 界面は sharp ではなく有限の幅をもっており, その有限の界面幅のもとで組織形成がモデリングされる. この際, フェーズフ

Advances in Phase-field Simulation of Solidification Microstructure; Munekazu Ohno(Faculty of Engineering, Hokkaido University, Sapporo)

Keywords: *phase-field model, solidification, microstructure, dendrite, microsegregation* 2014年5月29日受理[doi:10.2320/materia.53.458]

^{*} 北海道大学准教授;大学院工学研究院(〒060-8628 札幌市北区北13条西8丁目)

ィールド法は現象論であるために、係数の数や種類、そして 関数形の選び方に自由度,または任意性が生じる.そのよう な任意性は、この手法の方程式と、良く知られた物理法則と の整合性をもとに排除することになる. その良く知られた物 理法則というのが、上記の自由境界問題における関係式であ る. 従来のモデルは, 界面幅が0の極限(sharp-interface limit)において、その解が自由境界問題の解と一致するよう 定式化されている.しかし、この手法において界面幅は有限 である.特に,計算コストの観点から界面幅は任意の値に設 定される. すなわち, 従来のモデルの計算結果は, 自由境界 問題の解と完全には一致しない. この致命的な問題を解決し たのが、定量的モデルであり、このモデルは、有限の界面幅 において,自由境界問題と符合する一意的な結果を算出す る. そして, このモデルはフィッティング・パラメーターを 必要とせず、測定可能な物性値のみでシミュレーションを可 能にする.その具体的な方程式等の詳細は,文献(10)や (11)などを参照していただきたい.

3. 凝固組織の解析例

(1) デンドライト成長過程における定量的フェーズフィー ルド法の精度

まず、定量的モデルと従来のモデルの結果を比較し、定量 的モデルの精度について議論する.図1は、定量的モデルに よるデンドライト成長の計算結果である.紙面の制約のた め、詳しい計算条件を記さないが、二元系合金の等温凝固を 計算したものである.優先成長方向(<100>)にデンドライト が成長し、複雑形態の組織が形成している.既に述べたよう に、このような複雑形態はバルク中の拡散と界面移動に伴う 溶質濃度の保存則、そしてGibbs-Thomson効果の結果とし て生じる.したがって、シミュレーションにおいてこれらの 関係が正しく成立していなければ、当然、その結果に妥当性 があるとはいえない.図2は、デンドライト先端の界面にお けるGibbs-Thomson効果の誤差を算出したものである.横 軸は計算に用いた界面幅に相当し、キャピラリー長 d₀で無

次元化している.なお、2次元計算でも3次元計算でも同様 の傾向が示されることから、ここには2次元計算の結果を 示した. 黒色のプロットが定量的モデルの結果であり, 白色 のプロットは従来のモデルの計算結果である.従来のモデル では、Gibbs-Thomson 効果に誤差が生じ、その大きさは界 面幅に依存している. そして, ここには示さないが, 界面の 移動速度、界面形状、濃度プロファイルも同様に界面幅に依 存してしまう.既に述べたように、フェーズフィールド法に おいては,界面幅は任意の値に設定される.つまり,従来の モデルには、計算結果の一意性が欠如している.たとえ、高 精度な物性値を用い、プロセスの境界条件を適切に設定でき たとしても、従来のモデルでは定量的に意味のある結果を算 出することができない. これに対し, 定量的モデルでは, 解 の一意性が保証されている.図2において、定量的モデル では、どの界面幅においても Gibbs-Thomson 効果の関係式 が高精度に成立していることがわかる.そして,界面の移動 速度、界面形状、濃度プロファイルもまた界面幅に依存しな い. つまり, 与えられた物性値・境界条件のもとで, 定量的 に意味のある一意的な結果を算出できる.この事実こそ,定 量的モデルが、凝固組織シミュレーション法の主流になりつ つある所以である.

なお、単純な差分方程式による数値計算を考えると、3次 元フェーズフィールド・シミュレーションの計算コストは界 面幅の-5乗に比例する.例えば、界面幅を3倍大きくする と、計算コストは、約1/240倍まで減少する.定量的モデル の界面幅をどこまで大きく設定できるのかについては、現在 のところ明確な基準が求められていないが、著者の経験上、 組織形成中に現れる最小の界面曲率半径よりも(定数倍だけ) 小さく設定する限り、高精度な結果を算出する.

(2) ミクロ偏析の解析

著者らが開発した固相拡散を考慮した定量的モデ ル⁽²²⁾⁻⁽²⁴⁾によって,包晶反応などの固相中の界面移動が伴 う現象やミクロ偏析の解析が可能になった.ここでは、ミク ロ偏析の解析例を紹介する.





図2 フェーズフィールド・シミュレーションにおけ る Gibbs-Thomson 効果の精度.



ミクロ偏析はデンドライト・レベルの濃度の不均一性であ り、鋳片品質に直結する重要な因子である.ミクロ偏析を予 測する解析モデルは過去に複数提案されており、数値計算に よる解析も行われてきた.しかし、ミクロ偏析に対する組織 変化の影響については十分に議論されてきたとは言い難い. ここでは、定量的モデルを用いた等軸デンドライト成長の2 次元シミュレーションによって、ミクロ偏析挙動を解析した 例を紹介する.

対象としたのは、Fe-0.04 mass%C-1.0 mass%Mn 三元系 合金である.温度は空間的に均一として、一定速度 10 K/s で冷却する条件を想定した.また、初期条件として球形の固 相を中心に配置し、周期的境界条件を課して、単一デンドラ イトの成長から凝固終了までをシミュレートした.凝固終了 直後の Mn のミクロ偏析パターンを図3(a)に示す. Mn 濃 度の低い領域は凝固初期に固相に変態した領域である.そし て、凝固末期まで液相として残っていた領域において Mn 濃度が高くなっている.つまり、このパターンは組織の時間 変化を直接反映したものに相当する.また、ここで詳細を説 明することはできないが、このミクロ偏析パターンの形成に は、凝固中のタイライン・シフトが影響を及ぼしており、そ の影響の大きさは組織変化と密接に関係している.

図3(b)に示したのは、同じ合金系において同じ条件で計 算した Mn 偏析の結果である.ただし、この計算では潜熱 発生に伴う復熱の効果を導入している.その結果、冷却は全 体として緩慢になり、粗大な組織が成長した.それに伴いミ クロ偏析パターンも異なっている. Mn 濃度のピーク位置と ピーク値が図3(a)とは異なり、最大の偏析量は図3(b)の方 が大きい.図3は、冷却条件の変化に対する組織の応答に ミクロ偏析パターンが著しく影響を受けることを示した例で ある.このように、定量的モデルによってミクロ偏析と組織 形態との関係について高精度な解析が可能になっており、今 後、詳細な調査を予定している.

(3) 大規模計算への展開

フェーズフィールド法が種々の実用問題に応用される際に は、大規模計算が重要な役割を果たすと考えられる.その点 について、ここで触れておきたい. 凝固現象がマルチフィジ



図3 Fe-C-Mn 合金における等温凝固後の Mn 濃度の
ミクロ偏析パターン.(a) 潜熱の効果なし,(b)
潜熱の効果あり.

ックスの問題であることを既に述べたが、凝固組織のシミュ レーションでは、一般に数桁異なる(時間と)空間スケールを 同時に取り扱う必要がある. 簡単のため, 合金の一方向凝固 における定常状態を対象とし、流動の影響を無視すると、こ のプロセスは熱拡散長なと溶質拡散長なといった特性長さ によって特徴づけられる. 4 は温度勾配の方向(凝固方向) における液相線温度と固相線温度間の距離であり、固液二相 共存領域の長さに関係する. しは固液界面前方に生じる溶 質富化層の長さを表すものであり、固相間の競合成長が b のスケールで生じる. ケは温度勾配に、 らは成長速度に依 存する.そして,これら凝固条件(と合金系)によって決まる 長さに加えて、キャピラリー長 d₀ は組織の最小サイズに関 わる重要な特性長さである.したがって、凝固組織シミュレ ーションにおける最小長さ(グリッド間隔 Δx)と最大長さ(シ ステム長)は、これら三つの特性長さを同時に扱えるように 設定する必要がある. これらの特性長さは合金系と凝固条件 によって異なるが、一般に、 d_0 は 10^{-8} m程度、 l_D は 10^{-6} $\sim 10^{-3} \mathrm{m}$ の範囲, l_{T} は $10^{-4} \sim 10^{-2} \mathrm{m}$ の範囲であることが 多い. つまり、 $10^{-8} \sim 10^{-2}$ m のスケールをシミュレーショ ンで同時に扱わなくてはならない.実際には,最小の空間ス ケールは d₀ そのものではなく,固液界面の最小の曲率半径 で決まるため、d₀よりも一桁、または二桁大きな Δx を設定 できることがあるが、それでもシステム長はその1000~ 10000倍以上の長さに設定することが求められる.したがっ て、現在までシミュレーションが対象とできる領域や条件に 大きな制約があった.しかし、この状況は年を追うごとに著 しく改善している.

図4に示したのは、凝固シミュレーションの計算規模の年 次推移である。白色のプロットは、1980年から2000年の国 際会議"Modeling of Casting, Welding and Advanced Solidification Processes(MCWASP)"の proceedings に掲載 されている大規模な凝固シミュレーション(伝熱・溶質拡散 のマクロ・シミュレーションなど)のうち、空間格子点数の 上位三つの値を示したものである⁽²⁵⁾.時間ステップ数が考 慮されていないため、やや正確さに欠けるが、計算規模が年 々増加していることがわかる。そして、図4における二つ の実線は、これらのデータ点から求めた外挿線であり⁽²⁵⁾、





これらは1.5年で2倍という増加率を示している.ここで, 黒色のプロットがフェーズフィールド・シミュレーションの データであり(14)(18)(26)-(28),著者が把握している大規模計算 のデータをプロットしたものである.フェーズフィールド・ シミュレーションの計算規模も同様の速度で年々増加してい ることがわかる. 2013年に Takaki らが報告した大規模計算 においては,格子点数が約7×10¹⁰個であり,一辺が数 mm の3次元システムを対象にして、Al-Si合金の一方向凝固に おけるデンドライト競合成長がシミュレートされてい る⁽²⁸⁾. こういった大規模計算によってシミュレーションか ら得られる知見が一層豊富になっている.また,図4から 将来の計算規模を予想してみると、例えば、2020年頃には 1012, 2030年頃には1014個の格子点数まで増加し、これは数 百 nm のグリッド間隔を用いて,一辺が数 cm の3次元シス テムや一辺が数mの2次元システムを計算できる規模にな る. こういった大規模計算によって凝固組織シミュレーショ ンの有用性が飛躍的に向上することから、凝固組織の大規模 計算の取り組みは HPCI 戦略プログラム分野2においても 鋭意進められている⁽²⁹⁾.また、こういったスーパーコンピ ュータ・レベルの進展に加えて、一般のサーバ機も近年では 並列計算指向の開発が進められており、計算能力の向上が著 しいことを付記しておく.

4. おわりに

本稿では、定量的フェーズフィールド法による凝固組織シ ミュレーションについて紹介した.このモデルの発展によ り、現象論に起因する任意性を排除することができ、一意的 な結果を算出することが可能になった.ただし、定量的フェ ーズフィールド法は、現在においても発展途上にある.例え ば、現状のモデルは、濃度分配に関する局所平衡が成立する 条件でのみ適用可能である.つまり、急速凝固で問題となる solute trapping を記述することはできない.この点を含め て、現在、モデルの高度化が精力的に進められている.モデ ルの高度化と計算技術・計算機能力の向上により、凝固組織 シミュレーションがさらに有効なものに進化すると期待して いる.

文 献

(1) M. Asta, C. Beckermann, A. Karma, W. Kurz, R. Napolitano, M. Plapp, G. Purdy, M. Rappaz and R. Trivedi: Acta Mater., 57 (2009), 941.

- (2) D. Juric and G. Tryggvason: J. Comput. Phys., **123**(1996), 127.
- (3) R. Almgren, W.-S. Dai and V. Hakim: Phys. Rev. Lett., **71** (1993), 3461.
- (4) Ch.–A. Gandin and M. Rappaz: Acta Mater., $\mathbf{45}(1997)$, 2187.
- (5) T. Suzuki, M. Ode, S. G. Kim and W. T. Kim: J. Cryst. Growth, **237–239**(2002), 125.
- (6) W. J. Boettinger, J. A. Warren, C. Beckermann and A. Karma: Annu. Rev. Mater. Res., 32(2002), 163.
- (7) I. Steinbach: Modell. Simul. Mater. Sci. Eng., **17**(2009), 073001.
- (8) T. Takaki: ISIJ Int., 54(2014), 437.
- (9) 高木知宏,山中晃徳:機械の研究,**61**(2009)~**63**(2010).
- (10) 小林 亮,高木知弘,小山敏幸,大野宗一,松浦清隆,竹澤 晃弘:計算工学,15(2010),2287-2308.
- (11) 小山敏幸,大野宗一,松浦清隆,大出真知子:金属,80 (2010),92-108.
- (12) W. Kurz and D. J. Fisher: Fundamentals of Solidification, Trans Tech Publications Ltd, Switzerland, (1992).
- (13) R. Kobayashi: Physica D, **63**(1993), 410.
- (14) R. Kobayashi: Exp. Math., 3(1994), 59.
- (15) A. A. Weeler, W. J. Boettinger and G. B. McFadden: Phys. Rev. A, 45 (1992), 7424.
- (16) S. G. Kim, W. T. Kim and T. Suzuki: Phys. Rev. E, 60 (1999), 7186.
- (17) I. Steinbach and F. Pezzolla: Physica D, 134(1999), 385.
- (18) A. Karma and W.-J. Rappel: Phys. Rev. E, 57(1998), 4323.
- (19) A. Karma: Phys. Rev. Lett., 87 (2001), 115701.
- (20) S. G. Kim: Acta Mater., 55(2007), 4391.
- (21) R. Folch and M. Plapp: Phys. Rev. E, 72(2005), 011602.
- (22) M. Ohno and K. Matsuura: Phys. Rev. E, 79(2009), 031603.
- (23) M. Ohno and K. Matsuura: Acta Mater., 58(2010), 5749.
- (24) M. Ohno: Phys. Rev. E, 86 (2012), 051603.
- (25) V. R. Voller and F. Porté–Agel: J. Comput. Phys., 179 (2002), 698.
- (26) T. Pusztai, G. Bortel and L. Gránásy: Mater. Sci. Eng. A, 413– 414(2005), 412.
- (27) T. Shimokawabe, T. Aoki, T. Takaki, A. Yamanaka, A. Nukada, T. Endo, N. Maruyama and S. Matsuoka: SC '11 Proceedings of 2011 International Conference for High Performance Computing, Networking, Storage and Analysis, (2011), Article No. 3.
- (28) T. Takaki, T. Shimokawabe, M. Ohno, A. Yamanaka and T. Aoki: J. Cryst. Growth, 382(2013), 21.
- (29) http://www.cms-initiative.jp/

