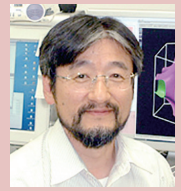


第一原理計算による物性予測と物質設計

First-principles predictions for materials design



小口 多美夫 ○
T. Oguchi
白井 光雲
K. Shirai
山内 邦彦
K. Yamauchi
畠田 浩義
H. Momida

キーワード Keyword

第一原理計算、相安定性・結合、磁性、超伝導、誘電性、光学特性、遷移金属酸化物系、金属有機分子結晶系、二次電池正極材料、触媒反応
first-principles calculation, phase stability, bonding nature, magnetism, superconductivity, ferroelectricity, optical properties, transition-metal oxides, metal-organic molecular crystals, cathode materials for secondary battery, catalytic reactions

応用分野 Application

物質・材料、デバイス materials, devices

目的・期待される効果

- 新物質の設計、デバイス機能の新原理・概念
- 物性発現機構の解明

研究開発段階

基礎

実用化準備

実用化

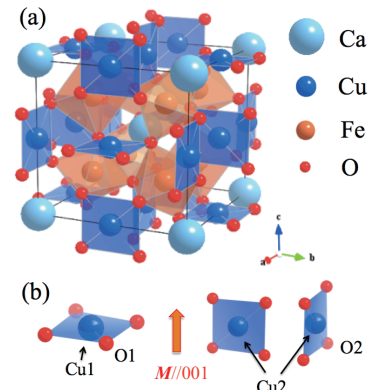
研究内容

背景

量子力学の第一原理に立脚した理論手法に基づき、物質中の電子状態を明らかにすることによって物質固有の安定構造や性質を説明・予測し、その発現機構を調べることで物質・材料設計の指針を得ます。

技術概要

物質固有の構造や性質はその物質中の電子がどのような状態にあるかによって決定されています。我々は、第一原理電子状態計算により様々な凝縮系・表面系を対象とした物性予測とその機構解明に関する研究を進めています。特に最近取り組んでいるトピックスとしては、スピントロニクスデバイスに応用可能な表面Rashba効果、高圧による新材料探索、マルチフェロイックス系、遷移金属酸化物系、有機分子材料系、二次電池正極材料系、触媒反応等を上げることができます。



図：Aサイト秩序型ペロフスカイト酸化物 $\text{CaCu}_3\text{Fe}_4\text{O}_{12}$ 。

【論文 Paper】

(Rashba効果)

[1] T. Oguchi, Quasi-One-Dimensional Nature of the Rashba States of Au Wires on Si(557) Surface, J. Electron Spectrosc. Relat. Phenom. 201, 18 (2015).

(新材料探索)

[2] K. Shirai, K. Sakuma, N. Uemura, Theoretical study of the structure of boron carbide B_{12}C_2 , Phys. Rev. B 90, 064109 (2014).

(スピンバレー系)

[3] K. Yamauchi, P. Barone, T. Shishidou, T. Oguchi, S. Picozzi, Coupling Ferroelectricity with Spin-Valley Physics in Oxide-Based Heterostructures, Phys. Rev. Lett. 115, 037602 (2015).

(二次電池正極材料系)

[4] H. Momida, A. Kitajou, S. Okada, T. Yamashita, T. Oguchi, Discharge Reaction Mechanism in Na/FeS₂ Batteries: First-Principles Calculations, J. Phys. Soc. Jpn. 84, 124709 (2015).

(遷移金属酸化物系)

[5] M. Toyoda, T. Saito, K. Yamauchi, Y. Shimakawa, T. Oguchi, Superexchange interaction in the A-site ordered pervskite $\text{YMn}_3\text{Al}_4\text{O}_{12}$, Phys. Rev. B 92, 014420 (2015).