中国科学: 化学

评 述

SCIENTIA SINICA Chimica

chemcn.scichina.com





袁权院士诞辰90周年纪念专刊

流体界面的经典密度泛函理论发展与应用

程锦^{1†},朱铭扬^{1†},王思洁¹,练成^{1,2*},刘洪来^{1,2*}

化学工程联合国家重点实验室,华东理工大学化学与分子工程学院,上海 200237
 华东理工大学化工学院,上海 200237
 *同等贡献
 *通讯作者, E-mail: liancheng@ecust.edu.cn; hlliu@ecust.edu.cn

收稿日期: 2024-06-30; 接受日期: 2024-09-02; 网络版发表日期: 2024-10-22 国家自然科学基金(编号: 22278127, 91834301, 21808055, 22078088)和中央高校基本科研业务费(编号: 2022ZFJH004)资助

摘要 基于统计力学理论的经典密度泛函理论(Classical density functional theory, CDFT)是研究界面现象的一种极具潜力的方法.该方法主要针对表界面体系,是预测非均匀流体的微介观结构和性质的强有力工具.在保证相同计算精度的前提下,CDFT比分子模拟具有更高的计算效率.相比于传统的解析方法,其能够更精细地描述分子结构及分子间相互作用的影响.且CDFT与流体力学、反应动力学、化工热力学等相兼容,是"三传一反"理论体系的延伸与扩充.通过数十年的研究与发展,CDFT在模型开发与构建、加速算法等方面都取得了长足的进步,也初现了相应的计算软件.本文综述了CDFT的发展及其在流体界面中的多项应用:高性能吸附分离材料,电化学储能材料,高分子刷接枝改性技术和化学增强采油技术.

关键词 经典密度泛函理论, 流体界面, 储能材料, 吸附分离, 高分子刷

1 引言

化学工程是人类工业生产中最为重要的基础研究 方向之一.而在化学工程中,往往都存在流体界面问 题,无论是传质还是反应,都伴随着流体-界面的存在, 几乎覆盖了"三传一反"的方方面面^[1].流体界面的研 究是流体力学、材料科学和化学等领域的重要组成部 分,其指的是两种不混溶的流体或流体与固体之间的 分界面,其存在和性质对多种自然现象和工业过程具 有深远影响^[2,3].流体界面的控制是油水分离、能源技 术、涂层技术、乳化剂设计以及药物传递系统中不可 或缺的一环^[4,5].近年来,随着新材料和新应用场景的 快速涌现, 流体界面的研究也获得了新的动力.

面对日益复杂的界面性质和应用场景,传统的热力学方法并不完全适用^[6]. 泊松-玻尔兹曼(Poisson-Boltzmann, PB)方法已经提出了几十年,首次用理论 模型建立了界面处的物质结构分布^[7]. 然而, PB方法 仅适用于低电压下的稀溶液,在其他情况下会出现较 大偏差^[8,9]. PB方法也很难处理复杂的情况,如分子间 相互作用、聚合物和静电关联^[10]. 为了弥补PB方法的 缺陷,以统计力学为基础,经典密度泛函理论(Classical density functional theory, CDFT)被提出来描述新型复 杂界面的结构和热力学性质^[11]. CDFT是一种针对界 面现象的极具潜力的研究方法^[12-16]. 该方法专注于表

引用格式: Cheng J, Zhu M, Wang S, Lian C, Liu H. Development and application of classical density functional theory on fluid interfaces. *Sci Sin Chim*, 2024, 54, doi: 10.1360/SSC-2024-0151

界面体系,能够预测非均匀流体的微介观结构和性质, 如表界面效应、吸附、溶解等,打开了一条高效而准 确的界面探索途径.此外,CDFT也是研究多孔电极材 料孔道中电解液结构^[17]、相行为^[18,19]、热力学性 质^[15]和迁移动力学性质^[20,21]的理想工具.因此,在现如 今科技高速发展的时代有更大的应用前景,例如高速 发展的电化学储能领域^[22]、规模庞大的能源开采领 域^[23]、环境治理息息相关的吸附分离材料领域^[24,25]. CDFT适用于巨正则系综^[26].且相较于分子模拟和传 统解析方法,CDFT在保持相同计算精度的前提下具 有更高的计算效率.它能够更加精细地描述分子结构 以及分子间相互作用的影响^[27].此外,CDFT与流体力 学、反应动力学、化工热力学等领域相兼容,可以被 视为"三传一反"理论体系的延伸与扩充^[28].蓬勃发展 的CDFT为复杂新型界面的研究提供了新的视角.

本文以CDFT理论为基础,围绕其模型开发与构 建,介绍了近年来该理论的创新发展和多种新型加速 算法,并拓展了相应的界面分子热力学软件开发. CDFT已经被应用进行了系统性的基础研究工作,能 够准确且高效地模拟多种体系,揭示多种新型化工过 程的结构、机理与性能.主要研究成果集中在四大领 域:高性能吸附分离材料^[29,30],电化学储能材料^[31,32], 高分子刷接枝改性技术^[33,34]和化学增强采油技 术^[35,36],如图1所示.这些成果为流体表界面现象的研 究提供了理论指导,并有望在绿色低碳和可持续化工 过程的发展中发挥重要作用.

2 CDFT的建立与发展

2.1 经典密度泛函理论基础和方法发展

对于非均匀有相互作用的电子流体, P. Hohenberg 和 W. Kohn^[37]、W. Kohn 和沈吕九(L. J. Sham)^[38]等在 量子力学基础上,开发了密度泛函理论(DFT).该理 论以电子的密度分布 $\rho(r)$ 作为变量,构筑能量泛函 $E[\rho(r)]$,通过薛定谔方程,与原子和分子的结构以及各 种性质相联系.关键是构造交换相关能泛函 $E_{xc}[\rho(r)]$ 的 模型. N. D. Mermin将它推广到非零的温度,证明了对 于一定的宏观系统,当处于一定的外场 $V_{ext}(r)$ 下,也有 一定的平衡密度分布 $\rho(r)$.而统计力学的密度泛函理 论,它的核心是引入内在自由能泛函 $F_{int}[\rho(r)], \rho(r)$ 是 粒子的密度场或密度分布,相应有内在化学势 μ_{int} .内 在(intrinsic)的含义在于不显含外场的直接贡献,但并



图 1 (网络版彩图) 经典密度泛函理论的发展及其应用^[29-36]

Figure 1 (Color online) The development of classical density functional theory and its application [29-36].

不排除隐含外场的间接贡献,即本征,从统计力学的基 本原理来说、构造准确的内在自由能泛函等价于确定 配分函数. 通过由过量内在自由能 $F^{ex}[\rho(r)]$ 定义的直接 相关函数,可以与各种热力学性质相联系,并求得密度 场o(r). 与量子力学的密度泛承理论类似. 利用统计力 学的密度泛函理论进行预测,关键是建立内在自由能 泛函的模型.

对于经典体系, 亥姆霍兹自由能是单体密度的函 数. 在巨正则系综中, 当系统达到平衡时, 其巨势将最 小化^[39~41].通过构造自由能和计算密度分布函数的泛 函变化,可以获得平衡态的微观结构和宏观热力学性 质^[42~46]. 与蒙特卡洛、分子动力学等模拟方法相比, CDFT在计算速度上具有明显优势,精度差异较小^[47] (图2).

对于CDFT来说,它的本质是构建系统的巨势泛函 Ω ,或者说本征亥姆霍兹自由能泛函F

$$\Omega[\rho(\mathbf{r})] = F[\rho(\mathbf{r})] - \sum_{i=1}^{M} \int \rho_i(\mathbf{r}) [\mu_i - V_i(\mathbf{r})] d\mathbf{r}$$
(1)

式中u,是化学势、V,为外势、F为亥姆霍兹自由能泛函、 可分为理想项和过剩项:

$$F[\rho(\mathbf{r})] = F^{id}[\rho(\mathbf{r})] + F^{ex}[\rho(\mathbf{r})]$$
(2)

式中, F^{id} 是理想的自由能, F^{ex} 是过剩的自由能, 理想项 的计算是精确已知的:



$$\beta F^{id}[\rho(\mathbf{r})] = \sum_{i=1}^{M} \int \rho_i(\mathbf{r}) \left\{ \ln \left[\rho_i(\mathbf{r}) \mathcal{A}_i^3 \right] - 1 \right\} d\mathbf{r}$$
(3)

式中 $\beta^{-1} = K_B T$, A是热波长. 通过构造不同的过剩自 由能、该理论可以应用于不同的系统、以提高计算精 度^[48,49]. 自由能泛函已经从简单的均匀场假设和各种 局部近似演变为更复杂的方法、如基本测度理论和桥 泛函^[50,51]

$$F^{ex}[\rho_i(\mathbf{r})] = F^{ex}_{hs}[\rho_i(\mathbf{r})] + F^{ex}_C[\rho_i(\mathbf{r})] + F^{ex}_{el}[\rho_i(\mathbf{r})] + F^{ex}_{el}[\rho_i(\mathbf{r})] + F^{ex}_{as}[\rho_i(\mathbf{r})]$$

$$(4)$$

式中 F_{hs}^{ex} , F_{c}^{ex} , F_{el}^{ex} , F_{ch}^{ex} 和 F_{as}^{ex} 分别表示归因于硬球排斥 力、直接库仑力、静电相关性、链连接性和离子缔合 的过量亥姆霍兹自由能泛函^[52~56]. 过剩化学势来源于 过剩亥姆霍兹自由能.具体来说,其形式是过剩亥姆 霍尔兹自由能关于密度曲线的函数导数.

$$\ell^{ex}(\mathbf{r}) = \frac{\delta F^{ex}}{\delta \rho(\mathbf{r})}$$
$$= \mu_{hs}^{ex}(\mathbf{r}) + \mu_{C}^{ex}(\mathbf{r}) + \mu_{el}^{ex}(\mathbf{r}) + \mu_{ch}^{ex}(\mathbf{r}) + \mu_{as}^{ex}(\mathbf{r})$$
(5)

欧拉-拉格朗日方程是通过最小化与密度分布相 关的巨势得到的 $\delta\Omega[\rho(r)]/\delta\rho(r) = 0.$ 密度分布函数 $\rho(r)$ 可以由不同位置r的化学势u驱动得到. 在不包含复杂 流体的情况下,可以由式(6)导出,包含高分子的复杂 流体需要对式(6)进行自治迭代,在给定化学势和一定 的外场下, 原则上可以求解, 需要选择合适的计算方



图 2 (网络版彩图)对CDFT方法和算法的改进与发展

Figure 2 (Color online) Improvement and development of CDFT methods and algorithms.

法: 密度不高时, 采用Picard迭代法; 密度较高时, 使用 牛顿-拉弗森(Newton-Raphson)法.

$$\rho_i(\mathbf{r}) = \Lambda_i^{-3} \exp\left\{\beta\mu_i - \beta V_i(\mathbf{r}) - \frac{\delta\beta F^{ex}[\rho(\mathbf{r})]}{\delta\rho_i}\right\}$$
(6)

此前多位学者对CDFT的基本框架构建起到了重 要作用.对于过剩亥姆霍兹自由能,已发展了两大类方 法近似求解:一是将过剩自由能分解;二是进行密度展 开. 本文重点介绍过剩自由能分解. 其中, Rosenfeld^[57] 首次提出基本测度理论(Fundamental-measure theory, FMT)来表示硬球的结构和热力学特性^[58]、其适用于 多个维度,在所有密度下都表现良好,因此应用最为 广泛. 自FMT在1989年首次发布以来,已有多种修正 版出现^[59,60].原始FMT的准确性与均匀硬球的标度场 粒子理论或珀卡斯-耶维克(Percus-Yevick, PY)理论类 似. 通过引入Boublik^[61]和Mansoori、Carnahan、Starling和Leland(BMCSL)^[62]提出的均相硬球流体状态方 程,其数值准确性可以进一步提高.此后,Roth^[63]和Yu 和Wu^[44]又独立推导了修正版本的FMT.对于范德华 力、为了克服平均场近似的数值障碍,一些改进理论 和半经验性修正已被提出[64].其中一种简单有效的方 法就是使用相对均相流体过剩自由能泛函的二次密度 展开^[65].对于静电关联贡献的过剩自由能,可通过基 于"参考流体"(均相流体最常用)的二次密度展开得到. 构建静电关联的直接相关函数(Direct correlation function, DCF). 参考系统可以根据离子化学势(MSA_B)或加 权局部密度近似(MSA₁)来定义^[66,67],在这两种情况下, 非平均场贡献都与均相电解质的平均球近似(Mean spherical approximation, MSA)相关^[48]. 除了二次近似 之外、非平均场自由能还可从基于泛函的平均球近似 (fMSA)中推导^[68,69].对于密度展开方法,其核心思想 是将过剩亥姆霍兹自由能在参考流体(主体相流体ρ_b) 周围进行泰勒展开,在实际应用中,通常忽略泰勒级数 的高阶项(即忽略三阶和更高阶的项). 由于密度展开 方法的简易性, 使得该方法被广泛用于研究非均匀复 杂流体. 但是, 密度展开方法的核心思想是围绕给定 的参考流体进行泰勒展开.如果是非均匀性很强的流 体,密度展开的方法效果就会变差,该方法比较适用 于弱非均匀性流体,对于强非均匀流(比如强电解质体 系), 需要采用更精确的其他方法.

近年来,基于分子热力学理论,以化学势(亥氏函

数对密度的导数)为纽带耦合微观分子特性与宏观多 物理场,并通过构建与改进自由能,目前已经发展出了 适用性更强的CDFT方法,如图2所示.对于理论在极性 分子体系和低温条件下的准确性问题, 刘洪来团队提 出了基于全原子- 相粒化双模型的建模方法, 突破了使 用单一分子模型构建自由能泛函的传统思路、通过全 原子模型精确计算外部自由能(流体-界面作用),通过 粗粒化模型近似计算过剩自由能(流体间作用), 解决 了极性分子体系的准确性问题^[70];同时采用基于 MBWR状态方程的加权密度近似和硬球桥函数方法 改进了传统的过剩自由能模型, 解决了低温下理论的 准确性问题. 对于理论于固液界面高分子溶液的适用 性问题,一种新的固液界面高分子溶液的晶格密度泛 函理论^[71](Lattice density functional theory, LDFT)被 提出.基于一阶热力学微扰理论,考虑了最近邻相互作 用和由于链连通性引起的长程相关性. 建立了亥姆霍 兹自由能泛函,给出了理想链的精确自由能泛函表达 式和过量贡献的晶格高分子溶液的热力学模型^[33].此 外,还提出了高分子吸附的自由空间密度泛函理论 (Free-space density functional theory). 将本征自由能 分裂为理想气体项和过剩项,分别负责单体之间的本 征能和非键相互作用.对残余自由能采用了更合理的 处理,以计算局部密度近似低估的单体-单体相关性. 提出了一种利用传播子计算单链配分函数和链段密度 分布的方法,并用传播子进一步描述了链、环和尾三 种吸附构象^[72]. 以化学势驱动的描述电化学过程的多 物理场建模方法也已经被开发^[27,73]. 通过在CDFT中考 虑更准确的分子间排斥作用力、范德华作用力、静电 力以及互相关联作用,可以进一步描述离子液体、有 机溶剂等高浓度电解液和特殊电极材料^[74,75].

2.2 经典密度泛函理论算法发展

关于CDFT的计算效率问题,当体系具有复杂空间 结构时,CDFT计算效率远低于分子模拟,该缺陷亦是 CDFT在过去数十年中未得到广泛应用的关键问题.研 究人员采用快速傅立叶变换取代重复计算较多的数值 积分,采用共轭梯度下降取代传统Picard迭代^[76,77],大 幅度提升了理论的计算效率,将原本一个星期的计算 时间缩短至30秒(分子模拟计算时间:1~2小时)^[70,78]. 此外,还在CDFT的求解中引入了深度神经网络Deep-ONet,该神经网络构造了两个网络:分支网络Branch net和主干网络Trunk net^[79,80]. 将CDFT计算的参数通过 Branch net输入到神经网络框架中,同时通过Trunk net 输入空间位点,最后用简单的点乘运算求出对应条件 下的离子浓度.采用该神经网络框架只需要一次训练 就可以实现不同条件下的CDFT快速求解,计算效率 在原来的基础上提升了四个数量级,准确率达到 99.9%.上述方法使复杂体系中CDFT的计算效率颠覆 性地超越分子模拟,解决了CDFT实际应用中的关键技 术难点.

2.3 流体界面热力学软件开发

针对理论公式推导繁琐、编程复杂、实际应用难等问题, 刘洪来团队将上述CDFT软件化, 开发了流体界面热力学软件(图3, https://molecularthermo.ecust.ai/), 集数据库、建模计算与数据后处理为一体. 该平台可以高效解决电化学工程中的多尺度多物理场过程模拟 问题,快速得到精确的理论计算结果.

3 CDFT在流体界面中的应用

3.1 CDFT应用于高性能吸附分离材料

多孔吸附材料在现代科学与工程领域中具有广泛 应用,因其具有高比表面积和孔道结构和选择性吸附, 符合可持续发展理念,目前已经在环境保护、空气净 化、水处理、能源储存与转换等方面承担了重要角 色.刘宇等人^[29,30]将改进后的CDFT应用于多孔吸附材 料的设计.通过基于CDFT的高通量筛选,分别找寻出 了具有最佳储氢、碳捕集、稀有气体吸附、毒性气体 吸附、吸附脱硫及废水处理性能的多孔材料,明确了 吸附量、熵变、吸附热、吸附选择性等物理量间的普 适耦合关系.H₂在金属有机框架(MOF)材料中吸附的 高通量预测已经从几个特定条件扩展到整个*T*,*p*空间.



图 3 (网络版彩图)界面分子热力学软件

Figure 3 (Color online) Interface molecular thermodynamic software.

并已在441种不同条件下的712个MOF上实现、覆盖范 围很广.对于多孔材料中的气体吸附(如C₂H₂/C₂H₄/ C₂H₆和有毒气体),通过预测的吸附等温线验证了 CDFT的准确性. 与传统的MOFs相比, 一些测试材料 在低温下表现出优异的性能。在高温下表现出明显的 差异. 最佳MOFs在高温和低温下的结构完全不同. 在 高温和低温下分别发现了两个朗缪尔参数之间的线性 和非线性相关性[78]. 此外, 还发现, 旋转熵在非球形分 子的吸附中起着重要作用^[70].该方法的计算效率比美 国西北大学Snurr教授等人采用的分子模拟提升两个 数量级以上^[81,82]. 在理论计算的基础上, 朱祥等人^[83]合 成出了废水处理材料TS-COF1和TS-COF2。其中TS-COF1对亚甲基蓝染料的吸附容量可达169 wt%、远高 于现有的吸附材料. 在构建具有高效染料吸附能力的 基于COF的吸附剂时、应同时考虑有机染料分子的大 小和COF材料的固有孔径效应. COF材料的结构多样 性以及对有机染料在COF上的包封的理解、为开发新 型COF吸附剂有效去除废水中的有机污染物提供了巨 大的前景(图4).

刘宇等人^[84]还将CDFT吸附研究方法推广到复杂 流体和高分子体系,预测了分子通过表面活性剂覆盖 界面传输的自由能垒和密度分布.自由能剖面提供了 对转变速度的合理预测,而密度剖面则深入了解了传 输过程的微观结构信息,这与现有的分子模拟一致. 并应用其成功预测了小分子溶剂化自由能和PM2.5中毒性物质在肺泡中的沉积行为.

此外,Wu等人^[85]使用四种版本的CDFT研究了大型金属有机框架(MOF)库中的甲烷吸附,并用大量模拟数据校准了理论预测,以确定总气体吸收和输送能力.

3.2 CDFT应用于电化学储能材料

超级电容器,又称双电层电容器,作为一种新型的 储能技术,既有化学电池的高比能量也有传统物理电 容器的高比功率的优点,市场潜力巨大,具有化学电 池和传统物理电容器不可替代的作用^[32,86-89].其最大 优点就是有着极快的充放电速率,目前的研究主要集 中在提升储能密度和降低生产成本两个方面.提高超 级电容器的储能密度可以通过提高超级电容器的工作 电压和电容两条途径达到,它们都与所使用的电极材 料和电解液的特性有关^[90-93].练成等人^[94-98]采用发展 的CDFT,探究了多项电解液和电极因素对电化学性能 的影响.通过在CDFT中考虑更准确的分子间排斥作用 力、范德华作用力、静电力以及互相关联作用,可以 进一步描述离子液体、有机溶剂等高浓度电解液和特 殊电极材料(图5).

在电解液方面,练成等人构建了适用于离子液体 的自由能泛函形式,研究使用离子液体混合物提高双



图 4 (网络版彩图)高性能的吸附、分离材料的筛选与合成以及相关表征测试^[70,78,83]

Figure 4 (Color online) Screening and synthesis of high-performance adsorption and separation materials, as well as related characterization tests [70,78,83].



图 5 (网络版彩图) 电解液和多孔电极材料的结构与性能研究^[31,74,94-98] Figure 5 (Color online) Structure and properties of electrolyte and porous electrode materials [31,74,94–98].

电层电容器的电容性能^[74],预测的RTIL混合物最佳组成与实验观察结果非常一致.在此基础上,揭示了电解质组成对EDL结构和零电荷电势的显著影响,以及改变积分电容和电化学电势窗口.链状电解液的出现,使得传统硬球形的粗粒化模型难以准确应用,练成等人通过发展高分子的CDFT,研究了不同离子液体链长、化合价、溶剂、杂质等添加剂分子对充电行为、EDL结构和电容的影响^[99,100].

在电极材料方面,利用CDFT实现了对电极材料结 构的优化设计.考虑到双电层电容器(EDLC)的性能取 决于电极/电解质界面附近的微观电荷分布, 探究了电 极孔道结构对电容性能的影响、揭示了非晶多孔材料 的孔径与曲率协同效应,为提升EDLC性能的多孔电 极材料设计提供了新思路^[31].此外,考察了孔壁亲离 子性的影响,发现疏离子孔显示出不同于亲离子孔的 充电行为. 还研究了电极亲水性对Capmix能量提取技 术性能的影响、预测了电极亲水比疏水电极更有利于 提升电容与增加能量提取量[101,102].此外,将聚电解质 接枝到电极表面也是一种有效的界面调控方法。可以 显著改变双层结构并提高电化学性能. 胡远龙等人[103] 研究了接枝聚电解质链的长度和密度对电极/离子液 体界面结构和电容的影响, 接枝的聚合物刷破坏了传 统界面上阴离子和阳离子的交替层、并对反离子施加 了额外的吸附作用,从而降低了可自由移动的共离子 的密度,增加了界面的有效电荷和电容.Jiang等人结 合第一性原理和经典模拟来研究碳基EDLC,揭示了 量子电容在类石墨烯二维系统中的重要性.最近,联 合密度泛函理论(JDFT)的发展使电解质溶剂化电极的 电子结构计算具有自洽性.JDFT的发展使得对被电解 质溶剂化的电极进行自洽电子结构计算成为可能^[104]. Zhou等人在CDFT中使用粗粒水模型来描述在EDLC 中充当工作电解质的无机盐水溶液,其电极由两个面 对面的掺杂碳单层组成.研究了溶剂电极润湿性 (SEW)对电容和储能行为的影响,同时考虑其与电解 质体积浓度、孔径、电极电压和温度等因素的相互作 用.SEW对电容和能量存储的影响的决定性因素被确 定为电极孔内的拥塞,而其他因素则通过影响这种拥 塞来做出贡献.突出了SEW在水性无机EDLC器件创 新和战略设计中的意义^[105].

3.3 CDFT应用于高分子刷接枝改性技术

根据热力学微扰理论,考虑了最近邻相互作用和 由于链连通性引起的长程相关性,将CDFT应用于固 液界面聚合物溶液,揭示了高分子刷的相行为、热响 应性与溶胀行为,如图6所示.

在固体表面上设计热响应聚合物刷的一个关键问 题是找到目标热响应性能和可控条件之间的关系.通 常,通过实验或理论研究,选择显示聚合物刷的加热



图 6 (网络版彩图) 高分子刷的相行为、热响应性与溶胀行为^[33,34,71,106] Figure 6 (Color online) The phase behavior, thermal responsiveness, and swelling behavior of polymer brushes [33,34,71,106].

引起的膨胀行为的温度-厚度曲线作为关系. 陈学谦等 人^[33]建立了聚合物刷的亥姆霍兹自由能泛函、给出了 理想链的精确自由能泛函表达式和过量贡献的晶格聚 合物溶液的热力学模型.研究了五种不同类型聚合物 刷的温度-厚度曲线,研究发现,聚合物刷的热响应行 为可以通过其相应聚合物溶液的体相行为来表征,包 括UCST、LCST、UCST和LCST、闭环和沙漏形.基 底和聚合物链之间的吸引和排斥相互作用都会影响刷 的厚度; 当短距离单体-基体相互作用大于一定值时, 聚合物刷的厚度和密度分布几乎不变.此外,有吸引 力的基质可以增加煎饼到刷子过渡的临界接枝密度. 对于温度响应性聚合物刷、不同基底的温度转变点几 乎相同, 然而, 吸引基底可以增加溶胀比, 排斥基底可 以降低溶胀比.还发现,增加接枝密度可以减少基质对 温度响应聚合物刷溶胀行为的影响^[34].这意味着聚合 物溶液的本体相图可以协助找到合适的聚合物刷来实 现目标热响应行为.结果表明,实验中发现的热响应聚 合物刷的溶胀行为可以通过LDFT预测^[71].此外、陈学 谦等人^[72]提出了一种利用传播子计算单链配分函数 和链段密度分布的方法,并用传播子进一步描述了 链、环和尾三种吸附构象. 研究了与聚合物在狭缝孔 中吸附有关的共溶性(CNS)现象. 这项工作表明了在 可调谐表面的吸附聚合物中使用CNS作为聚合物刷的 替代品的可能性[106].

此外, 江剑等人使用聚合物密度泛函理论(PDFT) 捕捉了接枝聚合物刷的界面微观结构. 毫无疑问, 聚 合物刷的接枝行为极大地影响了PDFT中的分子内和 分子间相互作用. 通过将末端接枝聚合物刷的物理约 束纳入分子内和分子间相互作用产生的过量自由能 中, 来研究中性和带电接枝聚合物刷, 准确揭示了接枝 聚合物刷的界面微观结构^[107]. 同时, 使用该方法系统 地研究了聚阴离子(PA)和聚阳离子(PC)刷的储能效应. 聚电解质刷(PEBs)在设计高电容双电层电容器 (EDLC)方面具有巨大的潜力. 观察了PA/PC刷的界面 粘附微观结构. 聚电解质接枝的EDLC在低盐浓度和 表面电压下实现了电容的显著增加, 比传统EDLC具 有优异的储能优势, 为高电容超级电容器的分子设计 提供了见解^[108].

3.4 CDFT应用于化学增强采油技术

近年来, CDFT在石油化工领域上出现了较为有代 表性的应用,如图7所示.石油的开采与利用涉及诸多 带电界面问题,在化学增强采油(Chemical enhanced oil recovery, CEOR)中,原油中的重组分(如沥青质)粘附 在储层岩石上,导致大量原油难以提取.表面活性剂 由于其降低界面张力和改变表面润湿性的能力而经常



图 7 (网络版彩图) CDFT指导化学增强采油中的表面活性剂与聚电解质应用,并调节储层电性^[35,36] Figure 7 (Color online) CDFT guides the application of surfactants and polyelectrolytes in chemical enhanced oil recovery, and regulates reservoir electrical properties [35,36].

用于提高采收率.为了达到最佳的经济性,需要研究各 种表面活性剂对沥青质吸附的影响,并确定不同储层 电学性质和沥青质组成的最佳表面活性剂浓度和链 长.考虑到性能和经济因素,对表面活性剂进行全面评 估. 程锦等人采用CDFT研究了表面活性剂和沥青质在 岩石界面上的竞争吸附机理,有助于更深入地理解 CEOR中的竞争吸附,并为表面活性剂在采油过程中 的应用提供实际指导. 在表面活性剂采油之后、为了 降低成本,需要使用廉价的聚电解质回收昂贵的表面 活性剂. 程锦等人^[36]利用高分子的CDFT, 研究了表面 活性剂和聚电解质在储层表面的竞争吸附机理、探究 了不同聚电解质对表面活性剂吸附的影响,并搜寻适 合不同电位的最佳的聚电解质浓度和链长,为聚电解 质的实际应用提供指导. 岩石的表面电荷密度和ζ电位 在化学采油中起着至关重要的作用,但在不同的储层 条件下, 岩石表面的电化学性质很难预测. 徐基鹏等 人^[35]结合CDFT和表面反应模型,提出了一种新的方 法,预测了不同条件下二氧化硅孔的表面电荷密度和 电位, 深入研究了pH、孔径(d)、表面活性剂链长 (N)、表面表面活性剂类型和浓度对二氧化硅孔电荷 调节的影响.

离子水溶液的组成可以改变液/液/固系统的润湿 性行为.这种行为对于石油开采和一些分离过程非常 重要.Lima等人^[23]基于三维CDFT和Young方程对盐 水/油/固体表面系统的接触角和润湿性进行了建模. 并将表面离子和油离子之间的分散相互作用包括在 内.平衡接触角是通过使巨势最小化来找到的.该方法 很有前景,由于其通用性,可以扩展到具有粗糙度和薄 膜等特性的系统.

4 总结和展望

在探索能源材料、吸附分离、新型电化学界面等 领域的过程中,CDFT得到了系统的开发和应用,并进 行了一系列扩展以应对不同的挑战.CDFT一直是界面 中介观尺度模拟的重要方法.本文简要回顾了CDFT的 理论框架和发展,以及它在多孔吸附材料、电解质、 储能材料等领域的成功应用.CDFT将继续在介尺度 研究中发挥重要作用,并逐步扩展到更多的界面领域, 包括锂离子电池和固态电解质等新兴研究方向.目前, 各种理论研究方法被广泛用于与CDFT理论相结合,以 发挥更大的作用,揭示更复杂的界面现象和过程,包括 基于数据驱动的机器学习方法、与输运方程相结合的 动力学拓展、与量子化学相结合的联合密度泛函理论 (Joint DFT, JDFT), 它们均具有各自的优缺点, 能解决 特定的科学问题, 应根据研究体系的特点以及需要实 现的目标进行选择或组合.

针对CDFT的发展与研究,综述最后提供了一些指导性的意见:

自由能的构建仍然是CDFT发展的基础,通过构建 更精细或特殊相互作用的亥姆霍兹自由能,可以扩展 CDFT的功能,解决更多新型界面问题,如离子缔合、 相行为等.

CDFT已经表现出足够的精确度与高效率,但是目前研究体系的日益复杂则带来了新的挑战,如扩散、

迁移、传热、流体流动、化学反应,甚至耗散结构主导的过程.这些不可逆过程在储能和转换系统中是高度耦合的,并且随着时间的推移,从非平衡态到平衡态发展.需要将CDFT与多种物理场耦合起来,如与包括泊松方程、Navier-Stokes方程、热方程和Butler-Volmer方程在内的其他几个偏微分方程耦合,描述多种非平衡态过程.

采用量子密度泛函理论来计算界面反应性质,采 用CDFT来计算溶剂效应,即JDFT,可以直接计算量子 力学描述的溶质在不同溶剂环境中的平衡性质.JDFT 仍处于起步阶段,缺乏成熟的模块化软件.建立一个稳 定、准确、通用的JDFT程序,需要跨学科合作,以促 进CDFT更具活力的发展.

参考文献_

- 1 Guzmán E, Abelenda-Núñez I, Maestro A, Ortega F, Santamaria A, Rubio RG. J Phys-Condens Matter, 2021, 33: 333001
- 2 Lin S, Chen X, Wang ZL. Chem Rev, 2022, 122: 5209-5232
- 3 Chen J, Xu X, Zhou J, Li B. Rev Mod Phys, 2022, 94: 025002
- 4 Ma K, Lian C, Woodward CE, Qin B. Chem Phys Lett, 2020, 739: 137001
- 5 Ma K, Janssen M, Lian C, van Roij R. J Chem Phys, 2022, 156: 084101
- 6 Tao H, Lian C, Liu H. Green Energy Environ, 2020, 5: 303-321
- 7 Chapman DL. London Edinburgh Dublin Philos Mag J Sci, 1913, 25: 475-481
- 8 Ojha K, Doblhoff-Dier K, Koper MTM. Proc Natl Acad Sci USA, 2022, 119: e2116016119
- 9 Su M, Wang Y. Commun Theor Phys, 2020, 72: 067601
- 10 Valiskó M, Matejczyk B, Ható Z, Kristóf T, Mádai E, Fertig D, Gillespie D, Boda D. J Chem Phys, 2019, 150: 144703
- 11 Wu J Z. Density functional theory for liquid structure and thermodynamics. Lu X, Hu Y, eds. *Molecular Thermodynamics of Complex Systems*, Berlin, Heidelberg: Springer Berlin Heidelberg, 2009. 1–73
- 12 Kumaravadivel R, Evans R. J Phys C-Solid State Phys, 1975, 8: 793-808
- 13 van Roij R, Dijkstra M, Hansen JP. Phys Rev E, 1999, 59: 2010–2025
- 14 Wu J. AIChE J, 2006, 52: 1169–1193
- 15 Cheng J, Xu J, Wang S, Chen X, Lian C, Liu H. AIChE J, 2024, 70: e18496
- 16 Chen Y, Tao H, Cheng J, Lin S, Lian C, Liu H. Ind Eng Chem Res, 2023, 62: 8433-8443
- 17 Warshavsky V, Marucho M. Phys Rev E, 2016, 93: 043004
- 18 Liu K, Zhang P, Wu J. J Chem Phys, 2018, 149: 234708
- 19 Liu K, Wu J. J Chem Phys, 2020, 152: 054708
- 20 Cheng J, Tao H, Ma K, Yang J, Lian C, Liu H, Wu J. Front Chem Eng, 2022, 4: 852070
- 21 Lian C, Janssen M, Liu H, van Roij R. Phys Rev Lett, 2020, 124: 076001
- 22 Yang J, Lian C, Liu H. Chem Eng Sci, 2020, 227: 115927
- 23 Barbosa NSV, Lima ERA, Tavares FW. Fluid Phase Equilib, 2019, 479: 99-105
- 24 Cheng J, Zhou W, Zhu M, Zhang Z, Lu Y, Chen Y, Mu H, Lian C, Liu H. Chem Eng J, 2023, 468: 143669
- 25 Tao H, Li G, Xu Z, Lian C, Liu H. Chem Eng J, 2022, 444: 136675
- 26 Hansen JP, Mcdonald IR: Chapter 12 Applications to soft matter. Hansen JP, Mcdonald IR, eds. Theory of Simple Liquids (Fourth Edition), Oxford: Academic Press, 2013. 511–584

- 27 Cheng J, Li JH, Lian C, Liu H. Curr Opin Chem Eng, 2023, 41: 100946
- 28 Tao H, Yu T, Zhu M, Lian C, Liu H. Sci Sin-Chim, 2022, 52: 668-677
- 29 Liu Y, Liu H. AIChE J, 2020, 66: e16824
- 30 Cui L, Liu Y, Liu H. Chem Eng J, 2022, 444: 136673
- 31 Lian C, Jiang D, Liu H, Wu J. J Phys Chem C, 2016, 120: 8704-8710
- 32 Cats P, Sitlapersad RS, den Otter WK, Thornton AR, van Roij R. J Solution Chem, 2022, 51: 296-319
- 33 Chen X, Sun L, Liu H, Hu Y, Jiang J. J Chem Phys, 2009, 131: 044710
- 34 Lian C, Chen X, Zhao S, Lv W, Han X, Wang H, Liu H. Macromol Theor Simul, 2014, 23: 575–582
- 35 Xu J, Cheng J, Yang J, Tao H, Wang S, Lv W, Ma K, Lian C, Liu H. Chem Eng Sci, 2023, 275: 118718
- 36 Cheng J, Xu J, Yang J, Lv W, Lian C, Liu H. Chem Eng Sci, 2022, 261: 117957
- 37 Hohenberg P, Kohn W. Phys Rev, 1964, 136: B864–B871
- 38 Kohn W, Sham LJ. Phys Rev, 1965, 140: A1133-A1138
- 39 Wu J. Chem Rev, 2022, 122: 10821-10859
- 40 Evans R. Adv Phys, 1979, 28: 143-200
- 41 Hansen JP, Mcdonald IR. Chapter 4 Distribution function theories. Hansen JP, Mcdonald IR, eds. *Theory of Simple Liquids (Fourth Edition)*. Oxford: Academic Press, 2013. 105–147
- 42 Yu YX, Wu J. J Chem Phys, 2003, 118: 3835-3842
- 43 Yu YX, Wu J. J Chem Phys, 2002, 117: 2368-2376
- 44 Yu YX, Wu J. J Chem Phys, 2002, 117: 10156-10164
- 45 Yu YX, Wu J. J Chem Phys, 2002, 116: 7094-7103
- 46 Xin Y, Zheng YX, Yu YX. Mol Phys, 2016, 114: 2328-2336
- 47 Hu Z, Vatamanu J, Borodin O, Bedrov D. Phys Chem Chem Phys, 2013, 15: 14234-14247
- 48 Blum L. Mol Phys, 1975, 30: 1529-1535
- 49 Gillespie D, Nonner W, Eisenberg RS. J Phys-Condens Matter, 2002, 14: 12129–12145
- 50 Wu J. Classical density functional theory for molecular systems. In: Wu J, Eds. Variational Methods in Molecular Modeling. Singapore: Springer Singapore, 2017. 65–99
- 51 Borgis D, Luukkonen S, Belloni L, Jeanmairet G. J Chem Phys, 2021, 155: 024117
- 52 Yu YX, Wu J, Gao GH. J Chem Phys, 2004, 120: 7223-7233
- 53 Wertheim MS. J Stat Phys, 1984, 35: 19-34
- 54 Li Z, Wu J. J Phys Chem B, 2006, 110: 7473–7484
- 55 Li Z, Wu J. Phys Rev Lett, 2006, 96: 048302
- 56 Jin Z, Tang Y, Wu J. J Chem Phys, 2011, 134: 174702
- 57 Rosenfeld Y, Levesque D, Weis JJ. J Chem Phys, 1990, 92: 6818-6832
- 58 Roth R. J Phys-Condens Matter, 2010, 22: 063102
- 59 José A C, Yuri M-R, Pedro T. J Phys-Condens Mat, 2002, 14(46): 11965
- 60 Rosenfeld Y. J Phys-Condens Matter, 2002, 14: 9141-9152
- 61 Boublik T. J Chem Phys, 1970, 53(1): 471-472
- 62 Mansoori GA, Carnahan NF, Starling KE, Leland T.~W. J. J Chem Phys, 1971, 54: 1523–1525
- 63 Roth R, Evans R, Lang A, Kahl G. J Phys-Condens Matter, 2002, 14: 12063-12078
- 64 Tang Y, Wu J. J Chem Phys, 2003, 119: 7388-7397
- 65 Tang Y, Wu J. *Phys Rev E*, 2004, 70: 011201
- 66 Wang Z, Liu L, Neretnieks I. J Phys-Condens Matter, 2011, 23: 175002
- 67 Gillespie D, Nonner W, Eisenberg RS. Phys Rev E, 2003, 68: 031503
- 68 Jiang J, Gillespie D. J Chem Theor Comput, 2021, 17: 2409-2416
- 69 Roth R, Gillespie D. J Phys-Condens Matter, 2016, 28: 244006
- 70 Hong D, Liu Y, Liu H, Hu Y. AIChE J, 2021, 67: e17120

- 71 Lian C, Wang L, Chen X, Han X, Zhao S, Liu H, Hu Y. Langmuir, 2014, 30: 4040-4048
- 72 Chen X, Chen H, Liu H, Hu Y. J Chem Phys, 2011, 134: 044713
- 73 Lian C, Liu H, Li C, Wu J. AIChE J, 2019, 65: 804-810
- 74 Lian C, Liu K, Van Aken KL, Gogotsi Y, Wesolowski DJ, Liu HL, Jiang DE, Wu JZ. ACS Energy Lett, 2016, 1: 21-26
- 75 Su H, Lian C, Liu J, Liu H. Chem Eng Sci, 2019, 202: 186-193
- 76 Wang Y. J Sci Comput, 2023, 95: 27
- 77 Pollock S, Rebholz LG, Xiao M. SIAM J Numer Anal, 2019, 57: 615-637
- 78 Liu Y, Zhao S, Liu H, Hu Y. AIChE J, 2015, 61: 2951-2957
- 79 Zhang J, Zhang S, Shen J, Lin G. J Comput Phys, 2024, 498: 112638
- 80 Lu L, Jin P, Pang G, Zhang Z, Karniadakis GE. Nat Mach Intell, 2021, 3: 218-229
- 81 Liu Y, Guo F, Hu J, Zhao S, Liu H, Hu Y. Chem Eng Sci, 2015, 137: 170–177
- 82 Guo F, Liu Y, Hu J, Liu H, Hu Y. Chem Eng Sci, 2016, 149: 14-21
- 83 Zhu X, An S, Liu Y, Hu J, Liu H, Tian C, Dai S, Yang X, Wang H, Abney CW, Dai S. AIChE J, 2017, 63: 3470–3478
- 84 Liu Y, Liu H. AIChE J, 2018, 64: 238-249
- 85 Fu J, Tian Y, Wu J. AIChE J, 2015, 61: 3012-3021
- 86 Wang Y, Wu X, Han Y, Li T. J Energy Storage, 2021, 42: 103053
- 87 Guo L, Hu P, Wei H. J Energy Storage, 2023, 65: 107269
- 88 Shown I, Ganguly A, Chen L-C, Chen K-H. Energy Sci Eng, 2015, 3: 2-26
- 89 Xu B, Zhang H, Mei H, Sun D. Coord Chem Rev, 2020, 420: 213438
- 90 Wu Y, Cao C. Sci China Mater, 2018, 61: 1517–1526
- 91 Yang B, Tang X, She W, Zhang D, He Y, Wang B, Xia X, Li Y, Han Z, Wang K. J Energy Storage, 2023, 73: 108805
- 92 Yan L, Li D, Yan T, Chen G, Shi L, An Z, Zhang D. ACS Appl Mater Interfaces, 2018, 10(49): 42494–42502
- 93 Chen H, Liu L, Yan Z, Yuan X, Luo H, Zhang D. Adv Sci, 2023, 10: 2300792
- 94 Bültmann M, Härtel A. J Phys-Condens Mat, 2022, 34(23): 235101
- 95 Rosenfeld Y. Phys Rev Lett, 1989, 63: 980–983
- 96 Fedorov MV, Kornyshev AA. J Phys Chem B, 2008, 112: 11868-11872
- 97 Fedorov MV, Kornyshev AA. Chem Rev, 2014, 114: 2978-3036
- 98 Kondrat S, Kornyshev AA. Nanoscale Horiz, 2016, 1: 45-52
- 99 Lian C, Liu K, Liu H, Wu J. J Phys Chem C, 2017, 121: 14066-14072
- 100 Su H, Lin S, Deng S, Lian C, Shang Y, Liu H. Nanoscale Adv, 2019, 1: 2162-2166
- 101 Lian C, Liu H, Henderson D, Wu J. J Phys-Condens Matter, 2016, 28: 414005
- 102 Lian C, Kong X, Liu H, Wu J. J Phys-Condens Matter, 2016, 28: 464008
- 103 Hu Y, Cheng J, Yao S, Xu Z, Xu X, Wei T, Liu H, Lian C. Chem Eng Sci, 2024, 298: 120321
- 104 Zhan C, Lian C, Zhang Y, Thompson MW, Xie Y, Wu J, Kent PRC, Cummings PT, Jiang D-, Wesolowski DJ. Adv Sci, 2017, 4: 1700059
- 105 Tian C, Zhou S. J Stat Mech-Theory E, 2024, 2024: 053205
- 106 Chen X, Feng W, Han X, Liu H. Langmuir, 2017, 33: 11446-11456
- 107 Qing L, Jiang J. J Chem Phys, 2022, 157: 224904
- 108 Qing L, Jiang J. ACS Nano, 2023, 17: 17122-17130

Development and application of classical density functional theory on fluid interfaces

Jin Cheng^{1†}, Mingyang Zhu^{1†}, Sijie Wang¹, Cheng Lian^{1,2*}, Honglai Liu^{1,2*}

¹ State Key Laboratory of Chemical Engineering and Shanghai Engineering Research Center of Hierarchical Nanomaterials, School of Chemistry and Molecular Engineering, East China University of Science and Technology, Shanghai 200237, China

² School of Chemical Engineering, East China University of Science and Technology, Shanghai 200237, China

†These authors contributed equally to this work.

*Corresponding author (email: liancheng@ecust.edu.cn; hlliu@ecust.edu.cn)

Abstract: The classical density functional theory (CDFT) based on statistical mechanics theory is a highly promising method for studying interface phenomena. This method is mainly aimed at surface interface systems and is a powerful tool for predicting the microstructure and properties of non-uniform fluids. Under the premise of ensuring the same computational accuracy, CDFT has higher computational efficiency than molecular simulation. Compared to traditional analytical methods, it can more finely describe the effects of molecular structure and intermolecular interactions. Moreover, CDFT is compatible with fluid mechanics, reaction kinetics, chemical thermodynamics, and other fields, and is an extension and expansion of the "three-transfer and one-inverse" theoretical system. Through decades of research and development, CDFT has made significant progress in model development and construction, accelerated algorithms, and has also developed corresponding computing software. This article reviews the development of CDFT and its multiple applications in fluid interfaces: high-performance adsorption separation materials, electrochemical energy storage materials, polymer brush interface modification technology, and chemical enhanced oil recovery technology.

Keywords: classical density functional theory, fluid interfaces, energy storage materials, adsorption separation, polymer brushes

doi: 10.1360/SSC-2024-0151