

高压下玻璃碳的结构和性质

曾微丹*

(北京高压科学研究中心, 上海 201203)

摘要: 玻璃碳是一种几乎全 sp^2 杂化的非晶态碳材料, 由于其自身高度无序的原子结构和各向同性的特点, 成为了研究压力诱导非晶结构相变的理想非晶模型体系, 同时也是探索新型非晶碳材料合成的最佳前驱体。本综述重点讨论了玻璃碳在常温高压以及高温高压下的结构相变、性质演化、相变机制及其在实现高压态物质的常压保存方面的应用。玻璃碳在高压下会发生结构相变并伴随 sp^2 - sp^3 转变, 转变为含有极高比例 sp^3 键的四面体非晶碳, 这种高压相具有光学透明、高电阻、高强度、高体模量等特性, 但是无法在常压下保持稳定。而引入高温后, 在不同的高温高压下玻璃碳可以转变为具有超高弹性和比强度的压缩玻璃碳、近全 sp^3 键合的非晶态金刚石等可以保存到常压的新型非晶态碳材料。此外, 利用玻璃碳独特的纳米孔洞结构及其压力诱导的可渗透性, 还可以合成能够脱离高压装置保存高压态物质的“金刚石纳米高压舱”, 为高压研究和高压态材料的应用提供了新的机遇。

关键词: 玻璃碳; 高温高压; 结构相变; 金刚石

中图分类号: O521.2

文献标识码: A

碳元素以其灵活多变的成键方式 (sp 、 sp^2 、 sp^3 杂化及其组合) 构成了种类繁多、性质迥异的同素异形体。压力可以诱导碳材料发生结构相变和化学键的转变^[1-5], 这使得高压成为合成新型碳材料的重要手段。玻璃碳是一种几乎全 sp^2 杂化的非晶态碳材料, 由于其无序的原子结构、类似玻璃的各向同性、断面特征和脆性等而被称为玻璃碳。由于其自身高度无序的原子结构和各向同性特征, 玻璃碳成为了研究压力诱导非晶结构相变的理想模型体系, 同时也是探索新型非晶碳材料合成的最佳前驱体。

玻璃碳通常由酚醛树脂或聚糠醇树脂等交联聚合物在惰性气氛中经高温分解 (热解) 合成。这种特殊的合成路径赋予了玻璃碳一系列卓越的固有特性, 包括极高的热稳定性、超弹性、极强的抗化学侵蚀能力、低电阻率以及在常温常压下极高的气体不渗透性。凭借这些物性组合, 玻璃碳常被用作电化学装置的电极组件、高温坩埚、加热器部件、X 射线窗口、生物医学的植入材料等, 在工业生产中得到了广泛应用^[6, 7]。

根据热处理温度的不同, 玻璃碳通常分为两大类^[8, 9]: 合成温度相对较低 (通常在 1000 °C 左右) 的为 I 型玻璃碳。其结构由随机分布的、高度弯曲的类石墨烯碎片组成。由于包含大量非六元环 (如五元环、七元环) 拓扑缺陷, 这些层状结构呈现出显著的曲率。而合成温度较高的 (通常高于 2000 °C) 为 II 型玻璃碳, 其微观结构可以被视为由破碎或不完美的类富勒烯结构相互联结而成^[10]。由于其原子结构有序性明显高于 I 型玻璃碳, 在一

*收稿日期: 2026-06-12; 修回日期: 2026-07-21

基金项目: 国家自然科学基金 (12574001)

通信作者: 曾微丹 (1986—), 女, 博士, 研究员, 主要从事极端条件下材料的结构与性质研究。

E-mail: zengzd@hpstar.ac.cn

些高压研究中也作为类石墨的晶态材料对待^[11-16]。本文将聚焦结构更无序的 I 型玻璃碳,下文里简称为玻璃碳。本综述接下来的章节将重点讨论玻璃碳在常温高压以及高温高压下的结构相变、性质演化、相变机制及其在实现高压态物质的常压保存方面的应用。

1. 常温高压(冷压)下玻璃碳的结构及性质变化

1.1 高压原位谱学及物性研究

对玻璃碳进行的同步辐射高压原位 X 射线非弹性散射的研究发现玻璃碳的位于 285 eV 附近对应于 $1s$ 到 π^* 态跃迁的特征峰随着压力的升高逐渐减弱并消失,说明玻璃碳在压力下发生了 sp^2 杂化向 sp^3 杂化键合的转变^[17]。另一方面,不同的高压原位拉曼光谱研究观察到了不同的现象^[18-20]:采用氦气作为传压介质的研究未观察到玻璃碳在压力下化学键发生明显改变^[19];而引入了较强剪切应力的实验(uniaxial compression)中则发现在压力下,玻璃碳拉曼光谱中和 sp^2 碳原子面内伸缩振动对应的 G 峰发生展宽并趋于消失,这通常归因于原子结构无序度的增加及局域 sp^3 结构的形成^[20, 21]。与此同时,玻璃碳的光学性质在压力下发生了显著变化,原本不透明的玻璃碳微球在压腔内的压力超过 33 GPa 时会转变为透明或半透明状态,这意味着光学带隙的打开。而且光学性质的转变对应力环境高度敏感:在准静水压环境下(如以氦气为传压介质),即使压力高达 107 GPa,玻璃碳仍保持不透明状态^[21]。此外,对玻璃碳进行的高压原位电输运性质的研究发现,玻璃碳的电阻随压力的变化在 20 GPa 左右出现了一个明显的拐点。之后随着压力增大,电阻显著增加,在 20-60 GPa 压力区间内电阻增大了约 4 个数量级,且直到 60 GPa 转变仍然没有完成^[22]。上述高压原位谱学及物性研究说明剪切应力能显著促进玻璃碳在压力下的 sp^2 - sp^3 转变。

1.2 高压原位 XRD 研究

上述研究观察到了压力下玻璃碳的化学键和物性发生显著的变化,然而我们仍然缺乏结构转变的直接证据。在准静水压环境下(采用氦气作为传压介质)的同步辐射高压原位 XRD 研究在最高加压至 45.4 GPa 时未观察到玻璃碳发生明显的结构相变^[17]。鉴于此,我们采用同步辐射高压原位 XRD 对玻璃碳在非等静压下(没有传压介质)的结构变化进行了研究(图 1)^[22, 23]。玻璃碳的 XRD 谱中最强的两个宽峰一般被称为第一衍射峰(FDP,峰位 $\sim 1.65 \text{ \AA}^{-1}$)和第二衍射峰(SDP,峰位 $\sim 3.06 \text{ \AA}^{-1}$),分别对应其层状结构里原子层间的平均距离($\sim 3.80 \text{ \AA}$)和层内的平均原子面间距($\sim 2.05 \text{ \AA}$)。结果表明在 20 GPa 以上时,第一衍射峰的峰强随压力升高而显著下降,意味着玻璃碳初始的层状结构被破坏。这一临界压力和前文提到的电阻出现拐点的临界压力基本一致。当压力升高至 81 GPa,原来玻璃碳里的第一衍射峰已经完全消失,说明在这个压力下,相变已经完成。对第二峰的峰位(正方形)的分析发现其在

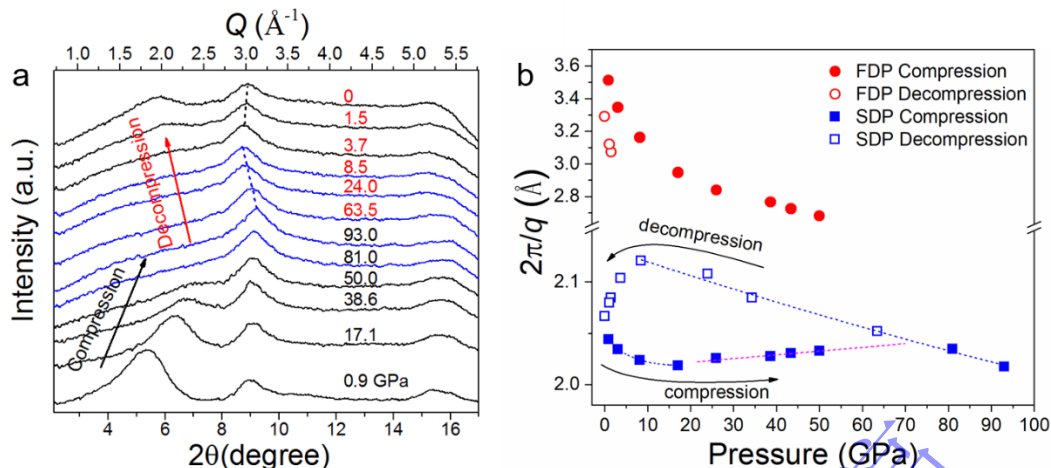


图 1 (a) 玻璃碳的同步辐射高压 XRD; (b) 玻璃碳第一和第二衍射峰的峰位随压力的变化^[23]
Fig.1 (a) In situ high-pressure XRD of GC. XRD patterns of GC at representative pressures during compression up to 93 GPa and decompression to 0 GPa; (b) Position of the FDP (circles) and SDP (squares) of GC as functions of pressure during compression up to 93 GPa (solid symbols) and decompression (open symbols). The dashed lines serve as a guide to the eye^[23]. Copyright © 2020, American Chemical Society.

20 GPa 以上出现反常变化, 峰位随压力升高向低角度 ($2\pi/q$ 增大) 方向移动。这是由于高压相的第一衍射峰和玻璃碳的第二衍射峰峰位非常接近, 相变过程中高压相衍射峰的增强和原玻璃碳衍射峰的减弱导致了在 $3.0 \text{ \AA}^{-1}$ 附近的衍射峰的峰位发生反常变化(如图 2b 所示)。这也从另一个侧面说明相变是 20 GPa 左右开始发生, 80 GPa 左右完成。当压力超过 81 GPa 时, 玻璃碳已经完全转变为高压相四面体非晶碳 (ta-C) ^[23]。

通过追踪高压四面体非晶碳在卸压过程中的体积演变并拟合 Birch-Murnaghan 状态方程, 实验测得其体模量为 $363 \pm 29 \text{ GPa}$ 。这一数值远高于玻璃碳的 $\sim 30 \text{ GPa}$, 可以与金刚石的体模量 ($\sim 440 \text{ GPa}$) 媲美, 表明冷压形成的四面体非晶碳具有极高的不可压缩性。

1.3 分子动力学模拟研究

第一性原理分子动力学 (MD) 模拟被用于研究玻璃碳冷压相变的过程及机理^[12, 22, 23]。根据结构模型计算得到的结构因子的第一峰随压力升高而明显降低, 跟 XRD 实验结果基本一致。模拟结果显示, 玻璃碳在压力下的演变并非简单的均匀收缩, 而是伴随着类石墨烯层的弯曲 (Buckling) 与畸变。在高压下, 类石墨烯层 (尤其是其边缘区域) 的面外畸变使得相邻原子层的局部距离迅速缩小至 sp^3 键长范围 (小于 $1.85 \text{ \AA}$), 促使层间形成 sp^3 交叉链接 (Cross-linking), 形成局域四面体结构, 并最终驱动了从二维层状结构向三维的四面体网络结构的转变^[22, 23]。

通过分子动力学模拟对比玻璃碳在静水压与引入单轴应力的低压 (uniaxial compression) 下的相变^[22], 发现在引入单轴应力的压缩下, 发生 sp^2 - sp^3 转变的临界压力比静水压下降了约 15 GPa。剪切力可以诱导原子层发生重定向、滑移和显著形变, 这种机械驱动的原子重排有效地促进了相变的发生。此外, 模拟结果还显示加压至 198 GPa 时系统内仍保留约 10% 的 sp^2 键^[24]。

1.4 玻璃碳高压相的稳定性

对玻璃碳的高压原位拉曼光谱、光吸收、电输运等谱学和物性研究, 以及对玻璃碳的高压原位 XRD 研究一致表明室温高压下得到的高压相在常压下不能稳定存在。在非等静压下 (不加传压介质) 加压至 93 GPa 然后卸压, 在压力降至约 8.5 GPa 以下时, 玻璃碳的第一衍射峰重新出现, 标志着 sp^3 - sp^2 的回复相变^[23]。分子动力学模拟表明, 这种室温高压下得到的四面体非晶碳中化学键长和键角分布极广且高度扭曲, 使得结构中存在较大的

应力。在模拟中，即使是加压至 198 GPa 获得的四面体非晶碳（约 90% sp^3 键）在卸压后也无法稳定保存至常压，而是在压力降低至 9 GPa 以下时重新变回玻璃碳，只是卸压后的玻璃碳和初始的玻璃碳相比结构更加无序^[23]。值得一提的是，最近有研究采用 II 型玻璃碳为前驱体，在不加传压介质的条件下将样品加压至 145 GPa，之后用透射电镜对回收样品的结构进行研究，发现样品边缘区域可以观察到 sp^3 含量极高的四面体非晶碳，并认为极高的局部压力和能量释放能帮助玻璃碳克服其在室温下向类金刚石结构转变的相变势垒^[16]。

2. 高温高压下玻璃碳的结构及性能变化

如前所述，在冷压条件下，玻璃碳的结构相变是可逆的，其高压亚稳相在卸压时不稳定，不能保存至常压。研究表明玻璃碳在高温高压下可以转变为金刚石（例如 18-20 GPa, 2200-2300 K）^[25]，或者具有优异力学性能的非晶碳-金刚石复合材料（25 GPa, 1050-1150 °C）^[24]。能否通过探索不同温度、压力下的结构性能变化，获得具有优异力学性能的、可以保存至常压的新型非晶碳材料？下文将重点讨论在高温高压下，玻璃碳向压缩玻璃碳、四面体非晶碳及非晶态金刚石的转变规律（表 1 概述了其合成条件和结构、性质），并探讨高温在其中所起的作用。

表 1 压缩玻璃碳、四面体非晶碳及非晶态金刚石的合成条件及其结构、性质

Table 1 Synthesis conditions and properties of compressed glassy carbon, tetrahedral amorphous carbon and quenchable amorphous diamond

		Synthesis conditions	sp^3 fraction	Properties	Ref.
Compressed carbon	glassy	5 GPa, 1000 °C 25 GPa, 400-1000 °C	9-22%	Opaque, high elasticity, hardness 10-26 GPa, quenchable	[26, 27]
Tetrahedral carbon	amorphous	58 GPa, 728 K	~ 50%	Translucent, obvious G-band dispersion, quenchable	[28]
Quenchable diamond	amorphous	40-50 GPa, ~ 1800 K	nearly 100%	Transparent, bulk modulus ~ 378 GPa, quenchable	[29]

2.1 玻璃碳转变为压缩玻璃碳

采用大腔体压机的高温高压实验发现玻璃碳在 25 GPa 和 400-1000 °C 下会转变成一种兼具高硬度和高弹性的新型非晶碳相，即压缩玻璃碳（compressed glassy carbon）^[26]。和初始玻璃碳相比，压缩玻璃碳的碳原子层的平均层间距明显减小，且合成温度越高，层间距越小。压缩玻璃碳的原子结构保留了玻璃碳的一些结构特征，但是不同于玻璃碳中碳原子几乎全部以 sp^2 键结合，压缩玻璃碳中含有一定比例的 sp^3 键。随合成温度从 400 °C 升高至 1000 °C， sp^3 键含量从 9% 逐渐升高至约 22%。压缩玻璃碳的密度和导电性与石墨相近。压缩玻璃碳在纳米压痕实验中呈现出极高的弹性和硬度，其中，在 800 °C 和 1000 °C 下合成的样品硬度可达 ~26 GPa。此外，在金刚石对顶砧中进行的压缩实验表明压缩玻璃碳的比强度最高可以达 4600 kN·m·kg⁻¹，明显高于常见的金属和陶瓷材料^[26]。

进一步研究表明，在更低压力下的高温高压处理也能显著改变玻璃碳的性质^[27]。玻璃碳在 5 GPa、1000 °C 下处理后，其压缩强度可以达到 2.5 GPa、硬度接近 10 GPa、杨氏模量超过 60 GPa，这些力学性能都显著高于初始玻璃碳。碳元素的 K 边电子能量损失谱图表明该样品中 sp^3 键的占比约为 10%。由于该样品的 XRD 谱、 sp^3 键的含量及力学性能都跟上文中的压缩玻璃碳类似，因此也可以算作压缩玻璃碳^[27]。由于这一类压缩玻璃碳的合成压力（5 GPa）可以在工业生产用大压机上实现，因此具备大规模商业化生产的潜力。此

外, 虽然一般认为玻璃碳是一种不会在高温下发生石墨化的碳材料, 实验表明玻璃碳在 5 GPa、1800 °C 下会转变为石墨^[27]。

2.2 玻璃碳转变为非晶态金刚石

合成完全 sp^3 键合的块体非晶碳材料一直是碳材料领域的长期追求。室温高压的研究虽然在极端高压下获得了具有极高 sp^3 键含量的四面体非晶碳, 但是该高压相无法在常压下稳定存在。采用金刚石对顶压砧结合原位激光加热的实验发现玻璃碳在 40-50 GPa 和约 1800 K 的条件下转变成了一种可以稳定到常压的非晶态碳材料: 非晶态金刚石 (quenchable amorphous diamond)^[29]。在合成过程中, 初始不透明的玻璃碳样品在约 49 GPa 下经约 1800 K 的激光加热后, 转变为透明状态, 且该样品在完全卸压后依然保持透明状态, 说明其可以保存到常压。后续对回收样品进行原位同步辐射 XRD 表征 (图 2), 发现玻璃碳特征的峰位位于 $\sim 1.7 \text{ \AA}^{-1}$ 的第一衍射峰完全消失, 样品的第一衍射峰是位于 $\sim 3.0 \text{ \AA}^{-1}$ 的弥散峰, 其半高宽为 $0.63 \text{ \AA}^{-1}$, 与非晶硅的第一衍射峰的半高宽接近。这表明初始玻璃碳里的层状结构已经被彻底破坏, 样品转变为无序的四面体网络结构。此外, 样品的碳 K 边电子能量损失谱图显示, 其 $\sim 285 \text{ eV}$ 处的 π^* 峰完全消失, 说明其内部的碳原子几乎完全是 sp^3 杂化。以上结果表明合成出的材料既具有非晶结构, 又像金刚石一样原子间以 sp^3 键结合, 因此将其命名为非晶态金刚石^[29]。

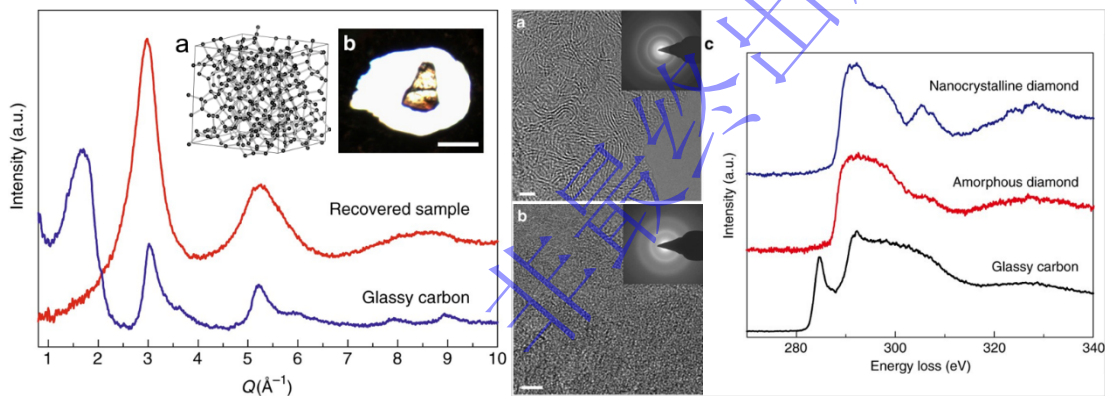


图 2 左图: 初始玻璃碳样品和非晶态金刚石的同步辐射 XRD, 插图 a: 非晶态金刚石的原子结构模型; 插图 b: 非晶态金刚石样品的光学显微镜照片; 右图: 初始玻璃碳样品和非晶态金刚石的高分辨透射电镜图像、电子衍射图像及碳的电子能量损失谱^[29]

Fig.2 Left: Synchrotron XRD patterns of glassy carbon and quenchable amorphous diamond; Inset a: atomic model of amorphous diamond; Inset b: microscope image of quenchable amorphous diamond; Right: HRTEM images, SAED images and EELS of glassy carbon and quenchable amorphous diamond. Modified from Ref. ^[29], used under CC BY 4.0.

通过第一性原理分子动力学模拟获得了一个配位数 CN=4 的非晶碳结构模型 (图 2), 这个模型中碳原子几乎全都以 sp^3 键结合。基于该结构模型得到的结构因子和实验合成样品的结构因子高度吻合, 进一步证实合成的材料是一种几乎全 sp^3 杂化的非晶态金刚石。此外, 模拟计算得到非晶态金刚石的体模量约 378 GPa, 说明该材料具有与金刚石相媲美的不可压缩性, 是目前已知体模量最高的非晶态材料^[29]。

2.3 玻璃碳转变为四面体非晶碳

进一步通过同步辐射高温高压原位 XRD 对玻璃碳在高温高压下的结构变化进行研究, 发现在温度远低于非晶态金刚石的合成温度下 (58 GPa, 728 K) 玻璃碳也发生了不可逆的结构转变, 且样品的边缘区域变得透光^[28]。对卸压后样品的结构表征发现其 XRD 谱和非晶态金刚石及四面体非晶碳 (ta-C) 薄膜的 XRD 谱的主要特征基本一致^[30, 31]。拉曼光谱研究发现样品的 G 峰随激发光波长变化峰位明显移动, 表现出明显的色散, 说明样品里

C-C 键发生了显著改变。根据碳元素 K 边电子能量损失谱图可以估计样品中 sp^3 键的比例约 50%。这些结果表明在相对较高的压力和中等温度下, 可以将玻璃碳转变为含有较高比例 sp^3 键的四面体非晶碳。此外, 在卸压后金刚石对顶砧的两个金刚石台面上都出现了环形裂纹 (ring crack), 说明金刚石压砧在实验过程中经历了极高的压力梯度, 这间接说明合成的四面体非晶碳很可能具有很高的强度, 才导致压砧承受极高的压力梯度。

对高温高压原位 XRD 数据的进一步分析表明, 玻璃碳在室温压缩过程中已经开始发生结构转变, 而 728 K 的退火进一步促进了结构转变。此外, 高温退火也改变了四面体非晶碳的稳定性。如前文所述, 室温高压下可以在 81 GPa 以上获得 sp^3 比例极高的四面体非晶碳, 但是该结构无法保存至常压。而引入 728 K 退火后, 在更低的压力 (58 GPa) 下却获得了可以保存至常压的含有较高比例 sp^3 键的四面体非晶碳。

我们通过分子动力学模拟进一步研究高温在玻璃碳相变中的作用。发现退火后原子结构发生了调整, 体系的 sp^3 键的含量增加, 说明退火的确促进了相变。对原子结构的分析表明冷压诱导的 sp^3 键是在极高的原子应变下强制形成的, 其化学键长和键角分布极广且高度扭曲。适度的热能激活了局部的原子重排, 从而显著降低了结构中的应力和应变。退火后, 结构的对分布函数 $g(r)$ 的第一峰变得更加尖锐, 意味着 C-C 键长趋于均匀化。应变的释放有利于降低体系能量。模拟计算表明, 经过 1500 K 退火后, 体系的内聚能降低了约 0.1 eV/atom。这种能量的降低使体系的稳定性显著增加, 从而实现常压下的截获^[28]。

此外, 对比在 1500 K 和 1000 K 下退火的效果, 发现两种温度下得到的样品 sp^3 键比例非常接近 (分别为 92.4% 和 91.8%), 然而卸压过程中 sp^3 键的稳定性存在明显差别。卸压后 1500 K 退火的样品中 sp^3 键占比 79.7%, 而 1000 K 退火的样品中 sp^3 键仅占比 68.5%。这些结果说明温度是调控非晶碳中 sp^3 比例及其常压稳定性的重要维度。因此, 通过调节退火温度, 有望连续调控合成的非晶碳中 sp^3 键的含量。

3. 高压态物质的常压保存

高压研究长期面临的一个核心挑战是绝大多数在高压下诱导产生的奇特结构与物性 (如室温超导性、聚合氮等) 在卸压后通常会由于相变的可逆性而消失^[32-35]。此外, 压力的产生和维持依赖金刚石对顶砧、大体积压机等高压装置, 样品被放置于这些高压装置的样品腔内, 电子束、软 X 射线等无法穿过其窗口从而探测样品, 使得电子显微镜、软 X 射线能谱等许多强大的真空表征手段难以直接应用于高压原位探测。本小节重点介绍如何利用玻璃碳作为前驱体材料合成能够永久保存高压态物质的“金刚石纳米高压舱”。玻璃碳的封闭孔洞、压力诱导的可渗透性和玻璃碳在高温高压下的 sp^2 - sp^3 转变是实现高压态物质保存的三个关键条件。

3.1 压力下玻璃碳渗透性的演变及其微观机制

玻璃碳最显著的微观结构特征是其内部存在大量的封闭纳米孔洞。由于和碳基体存在明显的密度差, 这些纳米孔洞在 X 射线或者中子小角散射实验中会产生明显的散射信号^[36]。这些孔洞是封闭且互不连通的, 气体、液体等无法扩散进去, 使得玻璃碳在常温常压下具有极高的抗渗性 (约 10^{-9} cm²/s)。我们利用原位高压 X 射线小角散射技术研究了压力下玻璃碳渗透性的演变^[37, 38]。在常压下, 玻璃碳的小角 X 射线散射谱在 0.1–0.2 Å⁻¹ 处表现出一个弥散的散射峰, 表明其孔洞平均直径约为 1.5±0.5 nm。当充入氩气或氦气传压介质, 加压至约 0.3 GPa (氩气) 或 1.3 GPa (氦气) 时, 该小角散射的特征峰会显著减弱, 表明高压驱动气体分子扩散进入了玻璃碳内的孔洞^[37, 38]。对照实验表明, 在无气体介质的干压条件下, 小角散射峰在 0.6 GPa 下依然保持稳定, 排除了孔洞在较低压力下塌缩的可能性^[37]。

在此基础上, 我们进一步研究了气体分子在玻璃碳中扩散的主要机制^[38]。玻璃碳被认

为是由随机分布的、高度弯曲的类石墨烯层状碎片组成，因此具有大量层状的类石墨烯结构，根据 XRD 的结果，这些类石墨烯结构的平均层间距约为 0.37 nm，明显大于氦气分子的直径(0.26 nm)，因此，层间空间很有可能成为气体扩散的主要通道。为了验证这一假设，我们采用氦气为传压介质，对玻璃碳进行了高压原位 XRD 研究。结果表明，玻璃碳的第一衍射峰（FDP，对应层间距离）随压力增加而正常向高角度移动，其压缩曲线与干压条件下几乎完全一致。这与二氧化硅玻璃的行为截然不同：在二氧化硅中，氦原子进入原子间隙会阻止其结构被压缩，导致其第一衍射峰位置在压力下几乎保持不变^[39, 40]。因此，XRD 数据明确排除了氦气分子大量进入碳原子层间的可能性，说明层间不是玻璃碳中气体扩散的主要通道。进一步分析表明，气体的扩散主要通过玻璃碳结构中原子排布更为疏松、无序的结构缺陷或类石墨烯碎片的边缘进行。基于此，进一步的原位高压小角 X 射线散射实验证实了空心非晶碳纳米球在高压下同样具有明显的可渗透性，证明了压力诱导气体扩散的现象在 sp^2 杂化非晶碳材料中的普适性^[38]。

3.2 利用高温高压合成金刚石纳米高压舱

由于压力可以显著促进气体在玻璃碳中的扩散，使其最终扩散进入玻璃碳内部封闭的纳米孔洞中，我们在此基础上合成了金刚石纳米高压舱。其合成策略是：首先利用高压将目标物质压入玻璃碳的纳米孔洞，随后通过高温高压诱导 sp^2 - sp^3 转变，将玻璃碳转变为纳米金刚石，从而将高压态气体密封在金刚石内部。由于金刚石具有极高的体模量，外部高压装置卸压至常压时金刚石内部的气体仍可保持高压状态^[37]。

以玻璃碳为初始样品，氩气为传压介质，在约 49.0 GPa 和 2100 K 下将玻璃碳转变为金刚石，合成了包含高压氩的金刚石纳米高压舱。利用同步辐射 XRD 对回收样品进行表征，结构精修的结果显示其由立方金刚石相和面心立方固态氩相组成，且氩的晶格常数为 4.20 Å。根据氩的状态方程推算该样品内部保存的氩的压力约为 22.0 GPa。由于样品已经从金刚石压砧中取出，可以利用透射电镜对其结构进一步进行深入研究。图 3 中，能谱面扫描显示出金刚石中包裹的氩的空间分布及其尺寸；高分辨透射电镜图像显示直径约 5 nm 的固态氩晶粒被嵌在纳米金刚石基体中；通过快速傅里叶变换分析和选区电子衍射确认了氩的面心立方结构及其处在高压的状态。此外，电子能量损失谱在 Ar $L_{2,3}$ 边观测到了清晰的近边精细结构，与气态氩的特征形成鲜明对比。在不同压力下进行的金刚石纳米高压舱的合成实验表明，其内部保留的压力随合成压力的升高而升高，近似成线性关系。因此，可以通过改变合成压力对金刚石纳米高压舱内部的压力进行有效的调控。此外，这种金刚石纳米高压舱内部的高压状态表现出极佳的稳定性，在室温下保存一年后其内部封存的高压氩的压力几乎没有变化^[37]。

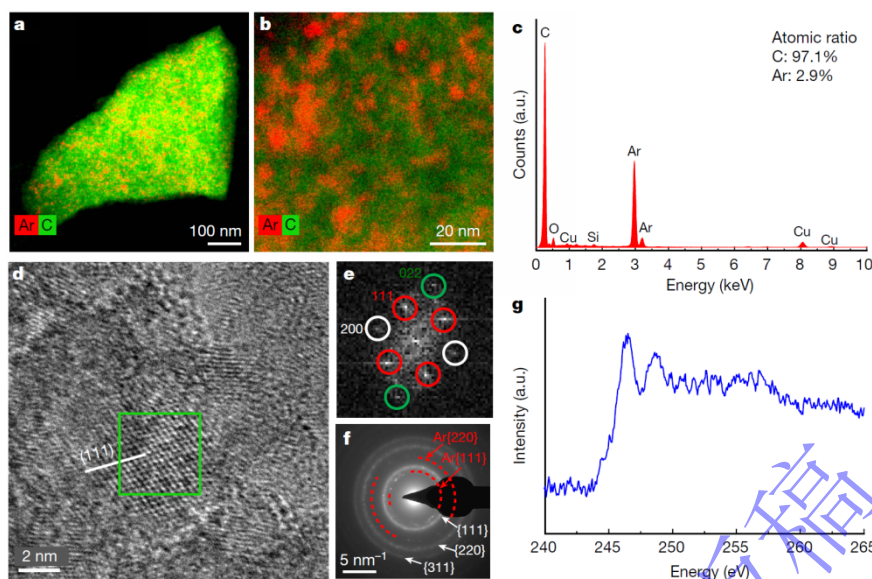


图3 金刚石纳米高压舱内封存的高压氩晶粒的透射电镜表征^[37]。

Fig.3 Characterization of high-pressure crystalline argon grains in NDCs using TEM-based techniques. a,b, Distribution of carbon (green) and argon (red) elements in NDCs obtained by EDS elemental mapping. c, An EDS spectrum collected on the entire TEM sample. d, HRTEM image showing a high-pressure argon grain (green square) embedded in a nanocrystalline diamond matrix. e, FFT image of the marked region (green square) in d. f, SAED image. g, Ar $L_{2,3}$ -edge EELS collected on high-pressure argon grains, obtained by averaging ten spectra. Reproduced with permission from Springer Nature: Nature ^[37], copyright (2022).

利用玻璃碳的特性，我们实现了脱离高压装置保存高压态气体，类似的策略也可以用于实现固态材料的高压保存。由于直接将目标材料和非晶碳、石墨等碳前驱体粉末进行混合会面临目标材料在前驱体中难以均匀分散的困难，我们采用了薄膜沉积技术进行前驱体的制备^[41]。以金纳米颗粒为例，通过磁控溅射制备碳-金纳米颗粒-碳多层薄膜作为前驱体，对其进行高温高压处理，可以合成包裹高压态金纳米颗粒的金刚石纳米高压舱。对合成样品的透射电镜研究表明，在约 56.0 GPa 下合成的样品成功截获了高压态金纳米颗粒，且根据金的晶面间距可以估算出金纳米颗粒内部保留的压力约为 26.2 GPa。进一步研究表明金刚石纳米高压舱内部保留的压力与合成压力呈近似线性相关，可以实现高压态固体可控的保存^[41]。

4. 总结与展望

玻璃碳在室温高压下会发生结构相变并伴随 sp^2 - sp^3 转变，对应的高压相是含有极高比例 sp^3 键的四面体非晶碳，具有光学透明、高电阻、高强度、高弹性模量等特性，但是室温高压下获得的四面体非晶碳无法在常压下保持稳定。高温高压为玻璃碳的结构调控提供了全新的可能性。通过温度的参与，我们不仅能合成传统的纳米金刚石，更能制备出超弹性压缩玻璃碳、近全 sp^3 键合的非晶态金刚石等新型非晶态碳材料。值得一提的是，虽然本文中的非晶态金刚石是利用玻璃碳合成的，然而玻璃碳并非合成非晶态金刚石的唯一前驱体。通过压力诱导非晶化，采用富勒烯作为前驱体也可以合成结构类似、力学性能优异的非晶态金刚石或次晶金刚石，且所需的合成压力显著降低至 25-30 GPa，合成样品的尺寸达到毫米量级^[42-44]。这些成果不仅极大地丰富了碳材料的家族成员，也为未来设计和合成超硬、光学透明的大尺寸非晶碳材料提供了理论指导。未来通过前驱体材料的结构设计和高温高压实验条件的进一步优化，有望进一步提高非晶态金刚石的尺寸、降低其合成所需

的压力。此外,我们还可以通过调节退火温度来调控高温高压下合成的非晶碳的 sp^3 含量,从而定制具有特定光学、电学及力学性能的新型非晶态碳材料。

另一方面,金刚石纳米高压舱的合成为高压科学研究和可能的应用提供了新的可能性。金刚石纳米高压舱使高压原位扫描电镜、透射电镜、软 X 射线谱学等以前难以实现的研究手段成为可能。基于这些研究手段,我们可以实现在原子尺度上探测高压态材料的结构、成分、缺陷、价态等。进一步,通过对碳材料前驱体微结构的调控,有望对金刚石纳米高压舱的尺寸及分布进行有效控制。此外,金刚石纳米高压舱也为高压态物质的常压保存提供了途径。未来有望利用金刚石纳米高压舱在常压环境下保存诸如超导氢化物、高能量密度材料等,从而推进高压态材料的实际应用。

参考文献:

- [1] B. Sundqvist, Carbon under pressure, *Physics Reports* 2021; **909**: 1-73.
- [2] W.L. Mao, H.-k. Mao, P.J. Eng, et al., Bonding Changes in Compressed Superhard Graphite, *Science* 2003; **302** (5644): 425-427.
- [3] Z. Wang, Y. Zhao, K. Tait, et al., A quenchable superhard carbon phase synthesized by cold compression of carbon nanotubes, *PNAS* 2004; **101** (38): 13699-13702.
- [4] L. Wang, B. Liu, H. Li, et al., Long-Range Ordered Carbon Clusters: A Crystalline Material with Amorphous Building Blocks, *Science* 2012; **337** (6096): 825-828.
- [5] X. Yang, M. Yao, X. Wu, et al., Novel Superhard sp^3 Carbon Allotrope from Cold-Compressed C₇₀ Peapods, *Phys. Rev. Lett.* 2017; **118**.
- [6] V. Uskokovic, A Historical Review of Glassy Carbon: Synthesis, Structure, Properties and Applications, *Carbon Trends* 2021; **5**: 100116.
- [7] L.d.S. Vieira, A review on the use of glassy carbon in advanced technological applications, *Carbon* 2022; **186**: 282-302.
- [8] T.B. Shiell, S. Wong, W. Yang, et al., The composition, structure and properties of four different glassy carbons, *J. Non-Cryst. Solids* 2019; **522**: 119561.
- [9] P.J.F. Harris Fullerene-related structure of commercial glassy carbons, *Philos. Mag.* 2004; **84** (29): 3159-3167.
- [10] Z. Zhao, E.F. Wang, H. Yan, et al., Nanoarchitected materials composed of fullerene-like spheroids and disordered graphene layers with tunable mechanical properties, *Nat. Commun.* 2015; **6**.
- [11] T.B. Shiell, D.G. McCulloch, J.E. Bradby, et al., Nanocrystalline hexagonal diamond formed from glassy carbon, *Sci. Rep.* 2016; **6**: 37232.
- [12] T.B. Shiell, D.G. McCulloch, D.R. McKenzie, et al., Graphitization of Glassy Carbon after Compression at Room Temperature, *Phys. Rev. Lett.* 2018; **120** (21): 215701.
- [13] S. Wong, T.B. Shiell, B.A. Cook, et al., The shear-driven transformation mechanism from glassy carbon to hexagonal diamond, *Carbon* 2019; **142**: 475-481.
- [14] D.G. McCulloch, S. Wong, T.B. Shiell, et al., Investigation of Room Temperature Formation of the Ultra-Hard Nanocarbons Diamond and Lonsdaleite, *Small* 2020; **16** (50): 2004695.
- [15] X. Huang, T.B. Shiell, A. Salek, et al., Comparison of hydrostatic and non-hydrostatic compression of glassy carbon to 80 GPa, *Carbon* 2024; **219**: 118763.
- [16] A.G. Salek, Q. Sun, X. Huang, et al., High-pressure pathways for the formation of amorphous diamond and other tetrahedrally-bonded phases from glassy carbon, *Carbon* 2026; **247**: 120952.
- [17] Y. Lin, L. Zhang, H.-k. Mao, et al., Amorphous Diamond: A High-Pressure Superhard Carbon Allotrope, *Phys. Rev. Lett.* 2011; **107** (17): 175504.

- [18] A.F. Goncharov, Graphite at high pressure: pseudomelting at 44 GPa, *Zh. Eksp. Teor. Fiz.* 1990; **98**: 1824-1827.
- [19] N.A. Solopova, N. Dubrovinskaia, L. Dubrovinsky, Raman spectroscopy of glassy carbon up to 60 GPa, *Appl. Phys. Lett.* 2013; **102** (12): 121909.
- [20] M. Yao, J. Xiao, X. Fan, et al., Transparent, superhard amorphous carbon phase from compressing glassy carbon, *Appl. Phys. Lett.* 2014; **104** (2).
- [21] M. Yao, X. Fan, W. Zhang, et al., Uniaxial-stress-driven transformation in cold compressed glassy carbon, *Appl. Phys. Lett.* 2017; **111** (10): 101901.
- [22] Z. Zeng, H. Sheng, L. Yang, et al., Structural transition in cold-compressed glassy carbon, *Physical Review Materials* 2019; **3** (3): 033608.
- [23] L. Tan, H. Sheng, H. Lou, et al., High-Pressure Tetrahedral Amorphous Carbon Synthesized by Compressing Glassy Carbon at Room Temperature, *The Journal of Physical Chemistry C* 2020; **124** (9): 5489-5494.
- [24] Z. Li, Y. Wang, M. Ma, et al., Ultrastrong conductive in situ composite composed of nanodiamond incoherently embedded in disordered multilayer graphene, *Nat. Mater.* 2022; **22**: 42-49.
- [25] N.A. Solopova, N. Dubrovinskaia, L. Dubrovinsky, Synthesis of nanocrystalline diamond from glassy carbon balls, *J. Cryst. Growth* 2015; **412**: 54-59.
- [26] M. Hu, J. He, Z. Zhao, et al., Compressed glassy carbon: An ultrastrong and elastic interpenetrating graphene network, *Sci Adv.* 2017; **3** (6).
- [27] M. Hu, S. Zhang, B. Liu, et al., Heat-treated glassy carbon under pressure exhibiting superior hardness, strength and elasticity, *Journal of Materiomics* 2021; **7** (1): 177-184.
- [28] Z. Zeng, H. Sheng, H. Lou, et al., Mechanism of thermally assisted stabilization of pressure-induced sp^3 bonds in amorphous carbon, *Phys. Rev. B* 2024; **109** (21): 214113.
- [29] Z. Zeng, L. Yang, Q. Zeng, et al., Synthesis of quenchable amorphous diamond, *Nat. Commun.* 2017; **8** (1): 322.
- [30] N.A. Marks, D.R. McKenzie, B.A. Pailthorpe, et al., Microscopic Structure of Tetrahedral Amorphous Carbon, *Phys. Rev. Lett.* 1996; **76** (5): 768-771.
- [31] D.R. McKenzie, Tetrahedral bonding in amorphous carbon, *Rep. Prog. Phys.* 1996; **59** (12): 1611-1664.
- [32] A.P. Drozdov, M.I. Erements, I.A. Troyan, et al., Conventional superconductivity at 203 kelvin at high pressures in the sulfur hydride system, *Nature* 2015; **525**: 73.
- [33] C. Ji, A.A. Adeleke, L. Yang, et al., Nitrogen in black phosphorus structure, *Sci Adv.* 2020; **6** (23): eaba9206.
- [34] D. Laniel, B. Winkler, T. Fedotenko, et al., High-Pressure Polymeric Nitrogen Allotrope with the Black Phosphorus Structure, *Phys. Rev. Lett.* 2020; **124** (21): 216001.
- [35] H.-K. Mao, X.-J. Chen, Y. Ding, et al., Solids, liquids, and gases under high pressure, *Rev. Mod. Phys.* 2018; **90**: 015007.
- [36] R. Cappelletti, T. Udovic, H. Li, et al., Glassy carbon, NIST Standard Reference Material (SRM 3600): hydrogen content, neutron vibrational density of states and heat capacity, *J. Appl. Crystallogr.* 2018; **51**.
- [37] Z. Zeng, J. Wen, H. Lou, et al., Preservation of high-pressure volatiles in nanostructured diamond capsules, *Nature* 2022; **608** (7923): 513-517.
- [38] Z. Zeng, H. Lou, F. Lan, et al., Structural Mechanism for Gas Permeability in Noncrystalline Carbon under Pressure, *J. Am. Chem. Soc.* 2026; **148** (2): 2449-2455.

- [39] T. Sato, N. Funamori, T. Yagi, Helium penetrates into silica glass and reduces its compressibility, Nat. Commun. 2011; **2** (1): 345.
- [40] G. Shen, Q. Mei, V.B. Prakapenka, et al., Effect of helium on structure and compression behavior of SiO₂ glass, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 2011; **108** (15): 6004-6007.
- [41] T. Liang, Z. Zeng, Z. Yang, et al., Preserving high-pressure solids via freestanding thin-film engineering, Nat. Commun. 2025; **16** (1): 5777.
- [42] Y. Shang, Z. Liu, J. Dong, et al., Ultrahard bulk amorphous carbon from collapsed fullerene, Nature 2021; **599** (7886): 599-604.
- [43] H. Tang, X. Yuan, Y. Cheng, et al., Synthesis of paracrystalline diamond, Nature 2021; **599** (7886): 605-610.
- [44] S. Zhang, Z. Li, K. Luo, et al., Discovery of carbon-based strongest and hardest amorphous material, National Science Review 2021; **9** (1).

Structure and Properties of Glassy Carbon under High Pressure

ZENG Zhidan

Center for High Pressure Science and Technology Advanced Research, Shanghai 201203, China;

Abstract: Glassy carbon is a nearly fully sp^2 -bonded amorphous carbon allotrope. Its highly disordered atomic structure and isotropic nature make it an ideal model system for studying pressure-induced transitions in amorphous materials and a versatile precursor for the synthesis of novel amorphous carbon materials. This review summarizes recent advances in understanding the structural transformations, property evolution, and transition mechanisms of glassy carbon under high-pressure and high-pressure–high-temperature conditions, as well as its emerging applications in high-pressure science. Experimental and theoretical studies have shown that glassy carbon undergoes a pressure-induced sp^2 -to- sp^3 bonding transition, forming a tetrahedral amorphous carbon phase with high transparency, electrical resistivity, strength, and bulk modulus. Although this high-pressure phase is not recoverable at ambient conditions, high-pressure–high-temperature treatment can produce new amorphous carbon materials, including compressed glassy carbon and nearly fully sp^3 -bonded amorphous diamond. In addition, the unique nano-pore structure of glassy carbon and its pressure-induced permeability have enabled the development of nanostructured diamond capsules capable of preserving high-pressure phases at ambient conditions. This capability opens new opportunities for high-pressure research and for the practical utilization of high-pressure materials beyond the confines of high-pressure apparatus.

Keywords: glassy carbon; high pressure and high temperature; structural phase transition; diamond